

GoldHi EndoFree Plasmid Midi Kit 金牌超量无内毒素质粒中提试剂盒

项目号: G665573

保存条件: 室温(15-30℃)

产品内容

· ···· · · ·	
Component	G665573-10T
Buffer P1	30m1
Buffer P2	30m1
Buffer E3	30m1
Buffer PS	15m1
Buffer PW (concentrate)	10m1
Endo-Free Buffer EB	30m1
RNase A (10mg/ml)	$600\mu1$
Endo-Remover FX	10
Plungers	10
Spin Columns DX with Collection Tubes	10
Centrifuge Tubes (15ml)	10

产品简介

本试剂盒专门用于从15-50ml菌液中高效、快速提取质粒。在碱裂解法裂解细胞的基础上,采用独特的硅基质膜吸附技术,高效专一的结合质粒DNA,每个吸附柱最高可吸附250μg的质粒DNA;同时采用特殊的缓冲液系统和除内毒素过滤器,有效去除内毒素、基因组DNA、RNA、蛋白等杂质。由本试剂盒所得质粒纯度高、质量稳定,可用于细胞转染,同时也可用于DNA测序,PCR,体外转录,内切酶消化等实验。

自备试剂: 无水乙醇、异丙醇。

实验前准备及重要注意事项

- 1. 所有组分可在干燥、室温(15-30℃)环境稳定保存1年,将吸附柱置于2-8℃可保存更长时间,加入RNase A的Buffer P1置于2-8℃可稳定保存6个月。
- 2. 第一次使用前,将RNase A溶液全部加入到Buffer P1中,混匀,置于2-8℃保存。使用前需在室温中放置一段时间,恢复至室温后使用。
- 3. 第一次使用前应按照试剂瓶标签的说明先在Buffer PW中加入无水乙醇。
- 4. 使用前请先检查Buffer P2和Buffer E3是否出现结晶或沉淀,如有结晶或沉淀现象,可在37℃水浴几分钟,即可恢复澄清。
- 5. 注意不要直接接触Buffer P2和Buffer E3,使用后应立即盖紧盖子。
- 6. 提取质粒的量和纯度与细菌培养浓度、菌株种类、质粒大小、质粒拷贝数等因素有关。
- 7. 使用Buffer PS处理过的吸附柱最好立即使用,避免放置时间过长影响使用效果。

操作步骤

- 1. 取15-50ml过夜培养的新鲜菌液,加入离心管(自备)中,5000×g离心10分钟收集细菌,尽量吸弃全部上清。
- 2. 向留有菌体沉淀的离心管中加入2.5ml Buffer P1 (请先检查是否已加入RNase A),使用移液器或涡旋振荡器充分混匀,悬浮细菌沉淀。注意:如果菌块未彻底混匀,将会影响裂解效果,使提取量和纯度偏低。



- 3. 向离心管中加入2. 5ml Buffer P2, 温和地上下颠倒混匀8-10次, 使菌体充分裂解, 室温放置3-5分钟。此时溶液应变得清亮粘稠。注意: 温和混匀, 不要剧烈震荡, 以免打断基因组DNA, 造成提取的质粒中混有基因组DNA片段。如果溶液未变得清亮, 提示可能菌量过大, 裂解不彻底, 应减少菌体量。
- 4. 向离心管中加入2. 5ml Buffer E3, 立即上下颠倒混匀8-10次, 此时出现白色絮状沉淀。注意: Buffer E3加入后应立即混匀,避免产生局部沉淀。
- 5. 安装过滤器(Endo-Remover FX)的滤帽,将步骤4所得溶液转移至过滤器中,待白色絮状沉淀浮于溶液上层,去掉过滤器的滤帽,对准干净的15ml离心管(自备),慢慢推动推柄(Plungers)过滤,使溶液尽可能多的通过,将滤液收集在离心管中。
- 6. 向滤液中加入1/3溶液体积的异丙醇,上下颠倒混匀。
- 7. 柱平衡: 向已装入15m1离心管的吸附柱(Spin Columns DX)中加入1ml Buffer PS, 2500×g离心2分钟,倒掉离心管中的废液,将吸附柱重新放回离心管中。
- 8. 将步骤6中滤液与异丙醇的混合溶液转移至已平衡的吸附柱(已装入收集管)中。
- 9.2500×g离心1分钟,倒掉收集管中的废液,将吸附柱重新放回收集管中。注意:吸附柱的最大容积为4m1,所以第8步中所得溶液分2次过柱。
- 10. 向吸附柱中加入2ml Buffer PW(请先检查是否已加入无水乙醇),2500×g离心1分钟,倒掉收集管中的废液。
- 11. 重复步骤10。
- 12. 将吸附柱重新放回收集管中,2500×g离心2分钟,倒掉废液,将吸附柱置于室温干燥5分钟。
- 注意:这一步的目的是将吸附柱中残余的乙醇去除,乙醇的残留会影响后续的酶促反应 (酶切、PCR等)
- 13. 将吸附柱置于一个新的15m1离心管中,向吸附膜的中间部位加入0. 5-1ml Endo-Free Buffer EB,室温放置2-5分钟,2500×g离心2分钟,将质粒溶液收集到离心管中。-20℃保存质粒。
- 注意: 1) 为了增加质粒的回收效率,可将得到的溶液重新加入到吸附柱中,室温放置2-5分钟,2500×g离心2分钟,将质粒溶液收集到离心管中。
- 2) 质粒拷贝数较低或>10kb时, Endo-Free Buffer EB在65-70℃水浴预热,可以增加提取效率。