

HiPure Plasmid EF Micro Kit

低内毒素质粒小抽试剂盒

产品组份

产品编号	P1111-01	P1111-02	P1111-03
次数	10 次	50 次	250 次
RNase A	1 mg	10 mg	60 mg
Buffer E1	6 ml	30 ml	140 ml
Buffer E2	6 ml	30 ml	140 ml
Buffer E3	6 ml	30 ml	140 ml
Buffer EP4	6 ml	30 ml	140 ml
Buffer E5	10 ml	40 ml	200 ml
Buffer PW2*	6 ml	20 ml	2 x 50 ml
Buffer TE	1.8 ml	15 ml	30 ml
HiPure EF Mini Column	20	50	250
2 ml Collection Tube	20	50	250

版本号：2019-06

保存条件

本产品可在室温下保存 18 个月。RNase A 干粉室温运输和保存，长期保存(>3 个月)放置于 -20~8℃ 低温下，Buffer P2 可能会有沉淀形成，使用前 37℃ 水浴使沉淀完全溶解。当 RNase A 加入 Buffer E1 后，可在 2-8℃ 保存 6 个月。

产品简介

本产品为低内毒素高浓度的质粒 DNA 制备提供了一种快速且经济的解决方案。产品采用改良硅胶柱纯化技术，适合于从 5~10ml 细菌培养液中提取高浓度和高产量的质粒 DNA，纯化的质粒产量高达 150 μ g，内毒素含量<1EU/ μ g，浓度高达 2 μ g/ μ l，可直接用于细胞转染和动物注射等。30 分钟可以完成整个抽提过程，操作过程不需接触酚氯仿等有机物抽提，也不需用到耗时的醇类沉淀。

准备事项

- 加入~0.5ml Buffer E1 至 RNase A 干粉中，吸打 5~10 次让 RNase A 干粉充分溶解，然后把 RNase A 全部转移至 Buffer E1 中，于 2-8 $^{\circ}$ C 保存，有效期为 6 个月
- 按瓶子标签所示，加入适量的无水乙醇稀释 Buffer PW2，于室温保存
- 灭菌的 1.5ml 离心管，用于收集 DNA
- LB 培养液和相应的培养管或培养瓶
- 低温下，Buffer EP4 有沉淀析出，于 55 $^{\circ}$ C 温浴溶解

实验步骤

1. 将含质粒的菌种接种于含有◆1-5ml LB/抗生素培养液的培养管中，或■5-10ml LB/抗生素培养液的培养瓶中，37 $^{\circ}$ C 摇床培养 16 小时扩增质粒。
不要用 TB 或 YT 等丰富培养基进行培养细菌。使用 TB/YT 培养基时，会加剧 RNA 污染。
2. ◆10,000 \times g 离心 1 分钟，收集 1~5ml 菌体；或■3,000-5,000 \times g 离心 10 分钟，收集 5~10ml 菌体。
3. 倒弃培养基，在吸水纸上轻轻拍打以吸尽残液。加入◆250 μ l 或■500 μ l Buffer E1/RNase A，高速涡旋充分重悬细菌。
使用前，须把 RNase A 加到 Buffer E1 中。彻底重悬细菌对产量很关键，重悬后应看不到细菌团块。

4. **加入◆250 μ l 或■ 500 μ l Buffer E2, 颠倒混匀 8~10 次。**

轻轻颠倒混匀, 不要涡旋。充分裂解后, 溶液变得粘稠而透亮。如有必要, 室温放置 2 分钟, 其间颠倒混匀几次。处理多个样品时, 总操作时间不要超过 4 分钟。

5. **加入◆250 μ l 或■ 500 μ l Buffer E3, 立即颠倒 10~15 次。**

加入 Buffer E3 后, 应立即颠倒混匀, 以防止沉淀团聚而影响中和效果。混匀过程须轻柔而充分。

6. 室温下, 13,000 \times g 离心 10 分钟。

7. 小心转移上清至新的 2ml 离心管中。**加入 1/3 倍体积的 Buffer EP4 至上清中, 颠倒混匀 4~6 次。**

低温下 Buffer EP4 有沉淀析出, 55 $^{\circ}$ C 温浴 10 分钟使沉淀充分溶解后再使用。

8. **将 HiPure EF Mini Column 套在收集管中。转移~750 μ l 混合液至柱子中。** 10,000 \times g 离心 15~60 秒。

9. **倒弃滤液, 把柱子套回收集管中。继续转移混合液至柱子中,** 10,000 \times g 离心 15~60 秒。重复此步直至所有混合液都转移至柱子中离心过滤。

10. **倒弃滤液, 把柱子套回收集管中。加入 650 μ l Buffer E5 至柱子中。** 10,000 \times g 离心 15~60 秒。

11. **倒弃滤液, 把柱子套回收集管中。加入 650 μ l Buffer PW2(已加无水乙醇稀释)至柱子中。** 静置 2 分钟, 10,000 \times g 离心 15~60 秒。

12. **倒弃滤液, 把柱子套回收集管中。加入 650 μ l Buffer PW2(已加无水乙醇稀释)至柱子中。** 10,000 \times g 离心 15~60 秒。

13. 倒弃滤液, 把柱子套回收集管中。10,000 \times g 离心 2 分钟。

14. **把柱子套在灭菌的 1.5ml 离心管中。加入 30~100 μ l Buffer TE 至柱子的膜中央。** 静置 2 分钟, 10,000 \times g 离心 1 分钟洗脱 DNA。弃去柱子, 把质粒保存于-20 $^{\circ}$ C。

常见问题

1. DNA 产量低

- **质粒拷贝数:** 载体因拷贝数差异会造成质粒产量明显的波动。高拷贝数的载体常有 2~3 倍的产量波动, (每毫升培养过夜的菌液, 高拷贝数的质粒载体产量为 4~16 μ g)。长片段质粒(>8KB)和表达型载体常以中低拷贝数为主, 每毫升菌液的产量约为 0.5~2 μ g。
- **菌种问题:** 菌种保存过程中存在质粒丢失现象, 养菌前最好先划线活化, 以稳定产量。
- **细胞未充分裂解:** 细菌须在 Buffer E1/RNase A 中充分重悬, 成团的细菌因无法裂解会降低产量。
- **低温离心:** 加入 Buffer EP4 后, 不能低温放置或低温离心。
- **试剂准备有误:** Buffer EP4 不能低温放置, Buffer E2/E4 若有沉淀析出需加热溶解。Buffer PW2 没有加入乙醇稀释或体积不准确(乙醇浓度需控制在 80%)。
- **Buffer EP4 体积:** Buffer EP4 加入量是上清体积的 1/3。过多或不足的 Buffer EP4 会导致产量的波动。
- **低拷贝数和长片段载体:** 本产品对低拷贝数和长片段的载体(>8KB)抽提效率较低, 建议使用 magen 公司的 HiPure Plasmid/BAC EF Kits 进行抽提。

2. RNA 污染

- **RNase A 的用量和保质期:** RNase A 加入量为常规产品的 2 倍, 使用时 Buffer E1/RNase 不要与其产品交互使用。Buffer E1/RNase 保存时间不要超过 6 个月。
- **菌液培养时间:** 本产品对 RNA 污染较为敏感, 建议细菌培养时间为 16 小时, 以降低菌液中 RNA 的丰度。
- **去除 RNA 污染:** 处理某些菌液时, 得到的质粒可能存在 RNA 污染, 通过醇类重沉淀可以去除 RNA。简易沉淀流程: 加入 0.1 倍体积 3M 醋酸钠(pH5.5)和 0.7 倍体积的异丙醇至质粒溶液中, 混匀后高速离心沉淀收集 DNA, 用 70%乙醇洗涤除盐, 空气干燥加入灭菌水溶解。详细可参照分子克隆等。

若以上的解答还是无法解决您的问题, 请您联系我们。