

MagPure Plasmid DNA Maxi EF Kit

磁珠法质粒 DNA 提取试剂盒(转染级)

本产品采用采用高结合力的超顺磁性的磁性粒子为基质,适合于从 100~200ml 细菌培养液中提取中低拷贝的去内毒素质粒 DNA,最高产量可达 500µg,纯化的质粒可直接用于细胞转染、自动测序、酶切、PCR 和标记等。60 分钟可以完成数个样品的抽提工作,整个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。

产品组份

货 号	P1816-M4-4	P1816-M4-12	P1816-M4-24							
RNase A	5 mg	10 mg	20 mg							
Buffer P1	30 ml	90 ml	1 <i>7</i> 0 ml							
Buffer P2 Blue	30 ml	90 ml	1 <i>7</i> 0 ml							
Buffer NS3	30 ml	90 ml	1 <i>7</i> 0 ml							
Buffer ERS4	20 ml	60 ml	100 ml							
中量过滤器 C (30ml)	4 个	12 个	24 个							
磁棒套	4条	12条	24 条							
预装试剂	1 板	3 板	6 板							
	样品孔(1): 3.0 ml Buffer LN4									
	样品孔(2): 3.0 ml Buffer LN4 清洗孔(3): 3.0 ml Buffer LN4 清洗孔(4): 8.0ml Buffer EVVB									
24 孔高板预装试剂内										
容										
清洗孔(5): 8.0ml Buffer SW2/1ml MPN										
	洗脱孔(6): 500µl Buffer AE									

备注:取 1ml 磁珠 MPN, 吸弃水份,加入 8ml Buffer SW2 重悬后分装。

保存条件 本产品室温运输和保存,有效期18个月。

准备条件

加入 0.2~0.5ml Buffer P1 至 RNase A 干粉中,吸打混匀 5~10 次让 RNase A 充分溶解,然后把RNase A 全部转移至 Buffer P1 中,于 2-8℃保存,有效期为 6 个月。

实验步骤 (转染级)

初级培养:将含目的质粒的大肠杆菌菌种接种于含 1ml LB/抗生素培养基的 5-10ml 培养管中,37℃摇床培养 6~8 小时进行小量扩增菌液。

培养方法:在无菌条件下,用灭菌牙签挑取一单菌落,转移 1ml 含相应抗生素的 LB 培养基中,37℃摇床(200-300rpm)培养 6-8 小时。甘油保存菌种在保存过程可能会丢失载体,先划平板进行活化,用灭菌牙签挑取一单菌落进行初步培养。

 扩大培养: 在 0.5~1L 培养瓶中加入 150~200mL 含抗生素 LB 培养液,移液器 0.15~0.2ml 初级菌液至培养瓶中, 37℃摇床培养 14-16 小时。

培养瓶容量最好超过培养液体积的 4-5 倍, 培养良好的菌液(IB 培养液), OD600 应该在 2.0-3.0。 2×YT 或 TB 培养液中菌体生长速度过快, 不利于质粒充分复制, 应尽量避免使用。若 YT/TB 培养液培养后, 菌液量为 50~75ml, 过多的菌液会造成碱裂解不充分。

- 3. **菌体收集: 转移 150~200ml 培养液到适合的离心管中,8,000rpm 离心 3 分钟。** 水平转子离心机:3,000-5,000 × g 离心 15 分钟收集细菌。
- 4. **菌体重悬**: 倒弃培养基,在吸水纸上轻轻拍打以吸尽残液,加入 6.0 ml Buffer P1/RNase 至菌体中,高速涡旋重悬细菌。

充分重悬细菌对产量很关键,重悬后应看不到明显的菌块。若涡旋未能充分打散菌块,用移液器 吸打数次。

5. **菌体裂解:** 加入 6.0 ml Buffer P2 Blue, 温和地上下颠倒并转动离心管 15~20 次。室温静置 3 分钟, 其间颠每隔 1 分钟温和地颠倒 6-8 次让细胞充分裂解。

颠倒混匀不要涡旋。充分裂解后,整个溶液变成均一的溶液而且透亮。涡旋会造成基因组污染。 混匀后溶液应变得粘稠而透亮。裂解液会极为粘稠,属于高密度碱裂解类型,混匀时需要更多 次数的颠倒和翻转动作,并轻稍振荡让菌体充分裂解,形成均一无团块的裂解液。

6. 菌体中和:加入 6.0 ml Buffer NS3 至裂解液,上下颠倒混匀 20~30 次或直至形成蛋花状分散的悬浊液,按快速转染级方案或无内毒素方案进行操作。

加入 Buffer NS3 后应立即稍快速上下颠倒混匀,以避免产生局部沉淀,本流程属于高密度碱裂解类型,中和时会形成大块且紧密的沉淀团,混匀时需要更多次数的颠倒和翻转动作,并轻稍振荡让大块沉块团分散成较少的团块,让 Buffer NS3 完全渗透到沉淀内部进行充分中和。

快速转染级质粒提取:

7. 过滤除杂:缓慢取出活塞,把第 6 步的混合液全部倒入针筒中,水口对准离心管或合适大小的瓶子,插入活塞并缓慢推动使裂解液过滤到容器中,然后按第二部分进行操作。

无内毒素质粒提取:

7. 除杂质: 8,000rpm 离心 10 分钟,把上清液倒至新的离心管中。

离心后的上清液可以直接倒入新的离心管中,转移或倒入少量沉淀物不影响产量和纯度,第 8 步可过滤去除沉淀物。

- 8. **沉淀内毒素:** 加入 0.2 倍体积的 Buffer ERS4, 颠倒混匀 10-15 次, 室温放置 10 分钟, -20℃ 度放置 10 分钟让内毒素充分析出。
- 9. 过滤除杂:缓慢取出活塞,把第8步混合液全部倒入针筒中,水口对准离心管或合适大小的瓶子,插入活塞并缓慢推动使裂解液过滤到容器中。按第二部分提取无内毒素质粒DNA。

第二部分: 4 通道核酸提取仪操作

- 1. 预分装试剂: 先振荡 24 孔板让磁珠充分悬浮, 轻轻拍打数次, 让液体流回孔中, 正放 5~10 分钟或直至孔 1/2/3 中泡沫消化后, 去除封口袋和封口膜。
- 2. 打开磁力外套的夹具,把磁力套卡在磁力架夹具中,并插到仪器中。
- 3. 在第1,2,3排孔,分别加入5.6~6.0 ml上清液(按第一部分准备),然后放在仪器中。
- 4. 编写程序,并启动对应程序。
- 5. 约50分钟,结束,取出24孔板和磁力外套。
- 6. 把 DNA 转移至 1.5ml 离心管中。
- 7. 若转移 DNA 溶液中含有磁珠污染,于 13,000 x g 离心 3 分钟,转移上清液至新的离心管中。把产物保存于-20~8℃。

(受磁珠和磁套的粘稠损失,500ul洗脱,实得400ul)。

序号	步骤 名称	孔位	容积	混合时间		等待		磁吸时间			加热		
				时间	速 度	时 间	位 置	升降	液面	底部	吸磁	板 位	温度
1	吸磁	5	8	90	7	0	0	100	0	0	自动	/	/
2	结合]	1	8	200	7	0	0	250	0	0	自动	/	/
3	结合2	2	8	200	7	0	0	250	0	0	自动	/	/
4	结合3	3	8	200	7	0	0	250	0	0	自动	/	/
5	清洗]	4	8	180	7	0	0	250	0	0	自动	/	/
6	清洗2	5	8	180	7	0	0	250	0	0	自动	/	/
7	干燥	6	0.8	0	0	8 n	nin	0	0	0	自动	/	/
8	洗脱	6	0.8	360	9	0	0	90	0	60	自动	6	55
9	弃磁	5	5	60	8	0	0	0	0	0	自动	/	/