

Version: AD 4.0 (2024.02.22修订)

SPARKeasy Maxi Plasmid Kit

质粒大量提取试剂盒

(离心柱型)

目录号: AD0301

01/产品组分

序号	组分	10 次 AD0301
1	RNase A (10 mg/mL)	750 µL
2	溶液 P1	77 mL
3	溶液 P2	77 mL
4	溶液 N3	77 mL
5	漂洗液 WB	25 mL×2 第一次使用前加入 100 mL×2 无水乙醇
6	洗脱缓冲液 EB	20 mL
7	吸附柱 DC	10 个
8	收集管 (50 mL)	10 个

02/保存条件

RNase A 于 -20 °C 保存, 其它组分室温 (15-25°C) 保存。

03/产品概述

本试剂盒采用改进 SDS-碱裂解法裂解细胞, 操作简单方便, 1 h 内可完成单个样本的抽提工作。离心吸附柱内的硅基质膜在高盐、低 pH 值状态下选择性地结合溶液中的质粒 DNA, 再通过去蛋白液和漂洗液将杂质和其它细菌成分去除, 最后低盐、高 pH 值的洗脱缓冲液将纯净质粒 DNA 从硅基质膜上洗脱。

推荐使用量及产量: 高拷贝质粒推荐使用量 150-300 mL, 得率可多达 0.2-1.5 mg 左右; 低拷贝质粒或大于 10 kb 的大质粒, 应适当加大菌体量, 同时按比例增加溶液 P1、溶液 P2、溶液 N3 的用量, 其它步骤相同。

04/自备材料

异丙醇、无水乙醇

05/注意事项

请务必在使用本试剂盒之前阅读此注意事项

- ◇ 所有离心操作步骤，均在室温（15-25°C）下进行。
- ◇ 首次使用时，将试剂盒所带的全部 RNase A 加入溶液 P1 后（终浓度 100 µg/mL）置于 4°C 保存。如果溶液 P1 中 RNase A 失活，提取的质粒可能会有微量 RNA 残留，在溶液 P1 中补加 RNase A 即可。
- ◇ 首次使用前请先在漂洗液 WB 瓶中加入指定量无水乙醇，充分混匀，加入后请及时在方框打钩标记已加入无水乙醇，以免多次加入！
- ◇ 环境温度低时溶液 P2 中 SDS 可能会析出浑浊或者沉淀，可在 37°C 水浴加热帮助溶解，不要剧烈摇晃，以免形成过量的泡沫。
- ◇ 避免试剂长时间暴露于空气中产生挥发、氧化、pH 值变化，各溶液使用后应及时盖紧瓶盖。

06/使用方案

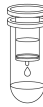
1. 取150-200 mL（最多不超过300 mL）过夜培养的菌液，10,000 rpm（11,200×g），离心1-2 min，尽可能的倒干上清，收集菌体。
 - ▲收集超过50 mL菌液，可以离心弃上清后，在同一个50 mL管内加入更多的菌液，重复步骤1，直到收集到足够的菌体。
2. 加7.5 mL溶液P1重悬菌体沉淀，移液器吹打或者涡旋振荡至彻底悬浮。
 - ▲如果有未彻底混匀的菌块，会影响裂解，导致提取量和纯度偏低。
3. 加7.5 mL的溶液P2，温和地上下翻转6-8次使菌体充分裂解，室温放置4 min。
 - ▲温和地混合，不要剧烈震荡，以免基因组DNA剪切断裂！所用时间不应超过5 min。以免质粒受到破坏。此时菌液应变得清亮粘稠，如果很浑浊，可能由于菌体过多，裂解不彻底，应减少菌体量。
4. 加7.5 mL溶液N3，立即温和地上下翻转6-8次，充分混匀时会出现白色絮状沉淀。11,000 rpm（12,000×g）离心10-15 min，小心取上清至新管，避免吸到白色沉淀。
 - ▲加入溶液N3后应该立即混匀，以免产生SDS的局部沉淀。
5. 向上清中加入0.5体积异丙醇（约10 mL）后充分颠倒混匀后分多次（每次不超过10 mL）转入吸附柱DC中（吸附柱放入收集管中），11,000 rpm（12,000×g）离心2 min，倒掉收集管中的废液。直到所有混合溶液通过此吸附柱。
6. 加入10 mL漂洗液WB（请先检查是否已加入无水乙醇！），11,000 rpm（12,000×g）离心2 min，弃掉废液。重复此步骤。
7. 将吸附柱DC放回空收集管中，12,000×g以上离心3 min以干燥基质膜上残留乙醇，用枪头吸除内圈压环和柱壁之间可能残留的乙醇，打开盖子室温晾干4-5 min。
8. 取出吸附柱DC，放入一个干净的离心管中，在吸附膜的中间部位加1-2 mL洗脱缓冲液EB（事先在65-70°C水浴中预热可提高产量），室温放置3 min，11,000 rpm（12,000×g）离心3 min。
 - ▲为了增加质粒的回收效率，可将得到的溶液重新加入离心吸附柱中，室温放置3 min，11,000 rpm（12,000×g）离心3 min。洗脱两遍可提高浓度约10%。

▲洗脱体积越大，洗脱效率越高，如果需要质粒浓度较高，可以适当减少洗脱体积，但是需注意体积过小降低质粒洗脱效率，减少质粒产量（最小不应少于1 mL）。

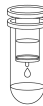
07/流程简图



重悬：7.5 mL **溶液P1**，涡旋混匀（已加入**RNase A**）
裂解：7.5 mL **溶液P2**，温和翻转6-8次，室温放置4 min
中和：7.5 mL **溶液N3**，立即温和翻转6-8次
12,000×g离心10-15 min，取上清



结合：上一步上清加入0.5体积异丙醇
混匀后转入**吸附柱DC**，12,000×g离心2 min
漂洗：10 mL **漂洗液WB**，12,000×g离心2 min，重复操作一遍
去残留乙醇：12,000×g以上空甩3 min



洗脱：1-2 mL **洗脱缓冲液EB**，室温放置3min
12,000×g离心3min

08/相关产品

- AA0201 SPARKeasy 细菌基因组DNA快速提取试剂盒
- AA1904-A RNase A (10 mg/mL)
- AD0302 SPARKeasy 高纯度质粒大量快速提取试剂盒
- AD0303 SPARKeasy 无内毒素高纯质粒大量提取试剂盒
- AE0101 胶回收/PCR产物纯化试剂盒
- AK0601 Spark HiFi Seamless Cloning Kit
- AK0603 Spark HiFi Seamless Cloning Kit (单片段)

本产品仅用于科学研究！

Tel: 0531-82387577

Web: <http://www.sparkjade.com>

Support: support@sparkjade.com

