



## 高纯质粒小量提取试剂盒（柱离心型）

### (Plasmid Minispin HP Kit)

#### 产品说明：

本试剂盒在常规柱离心质粒提取技术的基础上，改进了硅基质膜材料和试剂配方，使质粒DNA获得高效、专一吸附。经过两步洗涤，可清除蛋白质、基因组DNA、RNA和其他杂质。适合于从1~3 ml培养液中提取质粒DNA。高拷贝菌液可获得质粒DNA约5~20 µg，可应用于各种常规实验如酶切、PCR、测序、连接、转化和体外转录等操作，及部分转染工作。

#### 产品内容与储存方法：

名称	数量	保存条件
Buffer P1（重悬液）	20 ml	RT
Buffer P2（裂解液）	20 ml	RT
Buffer P3（结合液）	30 ml	RT
Buffer PWT（洗涤液T）*	30 ml	RT
Buffer PW（洗涤液）**	20 ml	RT
Elution Buffer（洗脱液）	10 ml	RT
离心柱及套管	100 套	RT
RNase A 20 mg/ml	0.1 ml	-20℃

试剂盒可作100次质粒小量提取。常温运输，室温保存。RNase A于-20℃保存，首次使用时加入Buffer P1中混匀，置4℃保存。\*Buffer PWT（洗涤液T）在首次使用时加入异丙醇30 ml混匀。\*\*Buffer PW（洗涤液）在首次使用时加入无水乙醇80 ml混匀。有效期6个月。

#### 所需其它试剂：

使用者需准备加入洗涤液的水乙醇和异丙醇。

#### 操作方法：

- 1) 收菌：**取过夜培养菌1~3 ml菌液，装入1.5ml 或2ml离心管中，12,000 x g于室温离心2 min沉淀菌体，完全弃除上清。
- 2) 重悬：**加入200 µl Buffer P1，充分混悬震荡菌体沉淀10~15 sec，使其完全分散开，至无絮块存在。
- 3) 裂解：**加入200 µl Buffer P2，轻轻颠倒离心管3~5次，室温放置2~3 min，使细菌完全裂解，溶液透明。裂解时间不要超过5 min。
- 4) DNA结合：**加入300 µl Buffer P3，轻轻颠倒离心管4~6次，充分混匀，室温放置1 min，可见白色絮状物产生。于室温 12,000 x g离心8 min，小心吸出上清，转移至插入套管的离心柱内，于台式离心机上高速离心30 sec。弃去套管内废液，再将离心柱插回套管。
- 5) 清洗：**向离心柱内加入Buffer PWT（洗涤液T）500 µl，高速离心20 sec，弃去套管

内废液，将离心柱插回套管。

- 6) **再清洗:** 向离心柱内加入Buffer PW（洗涤液）700  $\mu$ l，高速离心20 sec，弃去套管内废液，将离心柱插回套管。再次高速离心1~2 min甩干。
- 7) **收离心柱:** 高速离心1~2 min甩干后，小心取出离心柱，不要沾上套管内的废液。弃去套管。
- 8) **洗脱DNA:** 将离心柱插入一个新的1.5 ml离心管，在离心柱内硅胶膜中心位置加入100  $\mu$ l Elution Buffer（洗脱液），注意不要触及硅胶膜；高速离心1 min，离心管中即得纯化的质粒DNA溶液。
- 9) 获得的质粒DNA溶液，可直接应用于后续实验中，或保存于-20 $^{\circ}$ C备用。

#### **注意事项:**

- 1) 质粒DNA溶液的含量依赖于质粒拷贝数和扩增效率。低拷贝质粒DNA溶液的含量较低。
- 2) 如需获得高浓度质粒DNA溶液时，可减少洗脱液体积至50  $\mu$ l，但质粒DNA回收总量可能降低。