

转化级快速过滤质粒大量提取试剂盒

E.Z.N.A.[®] FastFilter Plasmid DNA Maxi Kit

货号	D6924-00	D6924-01	D6924-03	D6924-04
反应次数	2 次	5 次	25 次	100 次
HiBind [®] DNA Maxi Columns	2 个	5 个	25 个	100 个
50 mL Collection Tubes	2 个	5 个	25 个	100 个
Lysate Clearance Filter Syringe	2 个	5 个	25 个	100 个
Solution I	30 mL	60 mL	270 mL	4 x 270 mL
Solution II	30 mL	60 mL	270 mL	4 x 270 mL
N3 Buffer	15 mL	30 mL	135 mL	2 x 270 mL
GBT Buffer	20 mL	50 mL	230 mL	4 x 225 mL
HBC Buffer	18 mL	40 mL	190 mL	4 x 190 mL
DNA Wash Buffer	15 mL	40 mL	3 x 50 mL	12 x 50 mL
RNase A	120 μ L	300 μ L	1.2 mL	4 x 1.2 mL
Elution Buffer	15 mL	40 mL	150 mL	3 x 200 mL
User Manual	✓	✓	✓	✓

★ 保存方式及稳定性

- 按条件保存的试剂盒保质期为 24 个月（见盒外失效日期），所有组分均可常温运输；
- 收到试剂盒后，请把 RNase A 置于-20°C作长期保存；
- RNase A 加入到 Solution I 后请置于 2-8°C保存；
- Solution II 在不使用时，请务必拧紧瓶盖，避免长时间暴露于空气中；
- 当贮存温度较低时，HBC Buffer、Solution II 及 N3 Buffer 易析出沉淀，请在使用前把整瓶试剂置于 37°C中，至沉淀完全溶解，充分混匀后再使用；
- 本试剂盒仅供科学研究使用。

★ 实验前准备

1. 将一管 RNase A 加入到一瓶 Solution I 瓶内，混匀后 2-8°C 保存；
2. 按照下表提示，使用【无水乙醇】对 DNA Wash Buffer 进行稀释，使用【异丙醇】对 HBC Buffer 进行稀释，稀释后均置于室温保存。

货号	DNA Wash Buffer 稀释 无水乙醇 加入量	HBC Buffer 稀释 异丙醇 加入量
D6924-00	60 mL	7 mL
D6924-01	160 mL	16 mL
D6924-03	200 mL (每瓶)	76 mL
D6924-04	200 mL (每瓶)	76 mL (每瓶)

★ 用户自备仪器及耗材：

- ✓ 无水乙醇、异丙醇
- ✓ 离心速度可达 4,000xg 的吊篮式离心机
- ✓ 离心速度可达 15,000xg 的离心机
- ✓ 无菌无酶的 50mL 离心管、符合所需收菌体积的离心瓶
- ✓ 可承受 15,000xg 离心力的 30 或 50mL 离心管
- ✓ (可选) 真空抽滤装置、温度可达 65°C 的孵育装置
- ✓ (可选) 无菌水、3M NaOH

★ 提取步骤 —— 离心方案

1. 取 50-200 mL 的菌液，室温下 4,000xg 离心 10 分钟，收集菌体；
注意：最佳菌液取用量取决于培养密度和质粒拷贝数，Hibind® DNA Maxi Column 可承载的最大细菌量为 300-400 (OD600 x mL 培养菌液)。例如：培养菌液的 OD600 为 4.0，则最佳菌液取用量为 75-100mL。若使用过量的菌液，结合膜有可能发生过载情况。
2. 弃培养液，往沉淀中加入 10 mL 的 Solution I/RNase A 混合液，漩涡振荡或吸打混匀使细胞完全重新悬浮；
注意：Solution I 使用前必须加入 RNase A。

3. 加入 10 mL Solution II，轻柔地上下颠倒混匀 8-10 次。如有必要，可把裂解液置于室温静置 2-3 分钟；
注意：避免剧烈混合裂解液，静置时间不应超过 5 分钟，否则会使染色体 DNA 断裂而使质粒纯度降低。静置时间过长可能导致会质粒 DNA 断裂（当使用完 Solution II 以后，须盖紧瓶盖保存）。
4. 加入 5 mL N3 Buffer，轻柔地上下颠倒混匀离心管数次，直至形成白色絮状沉淀。可在室温下静置孵育 2-3 分钟；
注意：溶液必须彻底混匀，溶液的完全中和对获得高产量至关重要。
5. 加入 8.3 mL GBT Buffer，轻柔颠倒 4 次；
注意：溶液必须彻底混匀。若混合物仍然很粘稠或呈褐色呈块状，则须继续混匀，直至溶液完全中和，溶液的完全中和对获得高产量至关重要。
6. 准备一个过滤针筒，拉出针筒中的活塞，将针筒竖直放在一个合适的离心管架上，把蓝色尾盖盖在针筒出口处；
7. 在针筒下端出口处放置一个 50mL 离心管，针筒开口朝上。将裂解液倒入过滤器的针筒中，移除尾盖。小心地将针筒活塞插入针筒中，慢慢推动活塞使裂解液流入下方离心管中；
可选：可用 4°C, 15000xg 离心 10 分钟去除沉淀杂质替代用过滤针筒过滤沉淀杂质。
注意：最后可能会有小部分的裂解液停留在絮状沉淀中，不要强行将残余裂解液推出过滤器，否则会有小部分的沉淀流到下方离心管中。如果有沉淀流到过滤液中，可离心去除沉淀。
注意：以下步骤建议使用吊篮式离心机以获得最大质粒产量，全部离心均在室温条件下进行。
8. 把 HiBind® DNA Maxi Column 套入 50 mL 收集管中；
可选柱平衡处理：
 - 1) 往空 HiBind® DNA Maxi Column 内加入 3mL NaOH Buffer；
 - 2) 室温静置 4 分钟，室温下 4,000xg 离心 3 分钟，弃滤液。
9. 转移不超过 20 mL 清液至 HiBind® DNA Maxi Column，室温下 4,000xg 离心 5 分钟，弃滤液；

10. 重复步骤 9, 直至全部清液结合到结合柱中;
11. 把 HiBind[®] DNA Maxi Column 套入同一个收集管中,加入 10 mL HBC Buffer (已加异丙醇正确稀释) 到 HiBind[®] DNA Maxi Column 中, 室温下 4,000xg 离心 3 分钟, 弃滤液;
注意: HBC Buffer 使用前必须按说明书用异丙醇正确稀释。
12. 把 HiBind[®] DNA Maxi Column 套入同一个收集管中,加入 15 mL DNA Wash Buffer (已加无水乙醇正确稀释), 室温下 4,000xg 离心 3 分钟, 弃滤液。
注意: DNA Wash Buffer 使用前必须按说明书用无水乙醇正确稀释。
13. 把 HiBind[®] DNA Maxi Column 套入同一个收集管中, 再次加入 150mL DNA Wash Buffer (已加无水乙醇正确稀释), 室温下 4,000xg 离心 3 分钟, 弃滤液;
14. 把 HiBind[®] DNA Maxi Column 套入同一个收集管中, 室温下 4,000xg 离心空甩 10 分钟以干燥结合柱基质。
15. 把 HiBind[®] DNA Maxi Column 套入一干净的 50 mL 收集管中, 加入 1-3mL Elution Buffer 到结合柱基质上, 室温下静置 3 分钟;
16. 4,000xg 离心 5 分钟以洗脱出 DNA;
注意: 首次洗脱可获得 65-80%的质粒 DNA, 可按照实际需求进行二次洗脱。
 - 用新的 Elution Buffer 进行二次洗脱 (可增加产量, 但会导致浓度降低)
 - 将第一次洗脱出的 Elution Buffer 重新加至结合柱内进行二次洗脱 (可增加洗脱浓度但不增加洗脱体积)。
17. 弃除柱子, 把 DNA 产物保存于-20°C。

★ 提取步骤 —— 真空抽滤方案

这个方案采用真空抽滤方案来提取质粒, 使用真空抽滤可大大减少离心时间, 减少重复倒弃滤液和加液的过程。使用前请仔细阅读离心方案, 并离心方案的步骤 1-7 进行细菌的收集, 重悬, 裂解, 中和以及过滤去除杂质, 以获得澄清的上清液。

1. 按照离心方案的 1-7 步, 准备好澄清的细胞裂解液;
2. 按使用说明准备好真空抽滤器, 把 HiBind[®] DNA Maxi Column 连接到抽滤器;
3. 转移细胞裂解液到 HiBind[®] DNA Maxi Column, 小心不要超过结合柱的容积

(20mL), 用真空抽滤让裂解液通过结合柱, 转移剩下的裂解液到结合柱, 直到所有的裂解液都通过结合柱;

4. 加入 10 mL HBC Buffer (已加异丙醇正确稀释) 到结合柱, 抽滤让液体流过结合柱;
5. 加入 15 mL DNA Wash Buffer (已加无水乙醇正确稀释), 抽滤让液体流过结合柱;
6. 加入 10 mL DNA Wash Buffer (已加无水乙醇正确稀释), 抽滤让液体流过结合柱;
7. 把 HiBind® DNA Maxi Column 套入同一个收集管中, 室温下 4,000xg 离心空甩 10 分钟以干燥结合柱基质;
8. 把 HiBind® DNA Maxi Column 套入一干净的 50 mL 收集管中, 加入 1.5-3 mL Elution Buffer 到结合柱基质上, 室温下静置 3 分钟;
9. 4,000xg 离心 5 分钟以洗脱出 DNA;
 - 用新的 Elution Buffer 进行二次洗脱 (可增加产量, 但会导致浓度降低)
 - 将第一次洗脱出的 Elution Buffer 重新加至结合柱内进行二次洗脱 (可增加洗脱浓度但不增加洗脱体积)。
10. 弃除结合柱, 把 DNA 产物保存于-20°C。

★ 质粒 DNA 浓缩步骤

1. 小心转移已洗脱的质粒到一干净的适合做沉淀的离心管;
2. 加入 1/10 倍产物体积的 3M NaAC (pH5.2) 和 0.7 倍产物体积异丙醇 (室温), 涡旋混匀;
3. 4°C, >15,000xg 离心 20 分钟, 小心弃除上清保留沉淀。
4. 用 1-2mL 70%乙醇洗涤 DNA 沉淀;
5. 4°C, >15,000xg 离心 10 分钟收集沉淀。小心弃除上清, 不要吸到沉淀物;
6. 空气干燥质粒沉淀 10 分钟;
7. 用 50-500 μ L (体积可自行控制, 加入量能完全溶解沉淀即可) Elution Buffer 或 Buffer TE 溶解质粒。

★ 低拷贝数质粒方案

1. 低拷贝数的质粒通常情况下从每毫升过夜培养的菌液中可得到 0.1-1 μ g DNA。对于从低拷贝数质粒 (0.1-1 μ g/mL 培养基) 或低-中量拷贝数质粒 (1-2 μ g/mL) 细菌中分离质粒, 如有需要, 可以通过此改良方法来提高产量。
2. 用 200-400mL 菌液, 3,500-5,000xg 离心 10 分钟。按照离心操作方案操作, 加入两倍体积的 Solution I、Solution II、N3 Buffer 及 GBT Buffer。只用一个 HiBind[®] DNA Maxi Column 继续按照前面“离心方案”或“真空抽滤方案”进行提取。
3. 无须加大 HBC Buffer 和 DNA Wash Buffer 的用量。Solution I、Solution II 及 N3 Buffer 均可单独购买。

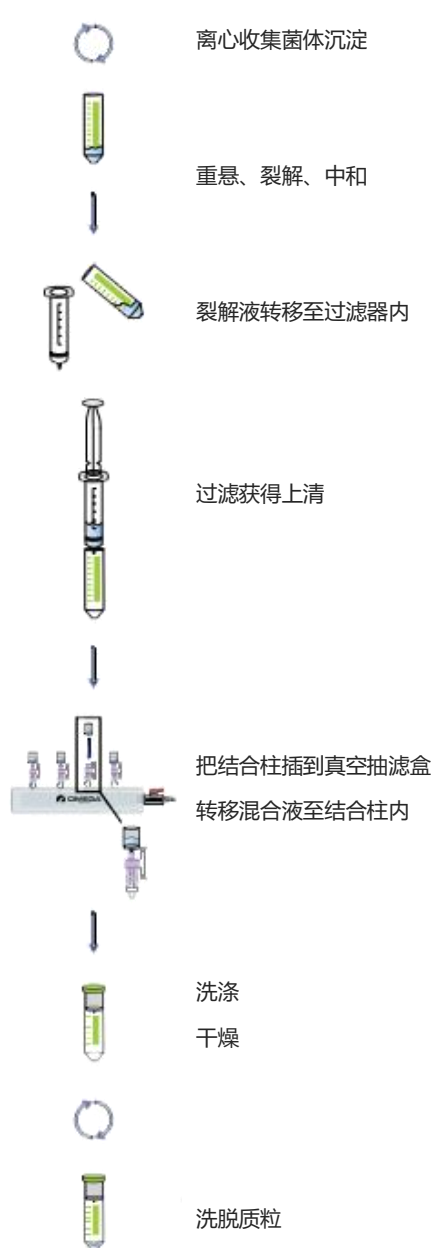
注意: 这方法不适用于高拷贝数质粒, 因为超过 200mL 培养基, HiBind[®] DNA Maxi Column 很快就会饱和。这种情况下, 我们推荐把同一培养基里的样品分成多个样品处理。

★ 提取步骤示意图

离心操作流程



真空抽滤操作流程



★ 产品信息卡



更多详情，请扫描左方二维码获取原文说明书

中文翻译仅供辅助阅读



中国总代理：广州飞扬生物工程有限公司

技术支持：020-32051125

企业 QQ：800848200（人工客服在线）

中文网站：omegabiotek.com.cn

如需查询代理商名录，请关注“飞扬生物”微信号获取

售后保障服务说明

为确保您所使用的试剂为正品来源，请从使用单位所在地指定代理商处购买 Omega bio-tek 产品。由其他渠道购买或任一标签信息(应包括货号、条形码、完整 Lot 号、失效日期)缺失的试剂盒，我司恕不提供任何质量保证及售后服务。