

D6922 Plasmid Maxi Kit

质粒大量提取 常见问题及排查方法

1. 实验前检查 Solution II 是否有沉淀物析出, 久置或低温都会让 Solution II 析出沉淀, 如有沉淀析出, 需按照说明书提示: 在 37°C 水浴至沉淀完全溶解; 如 Solution II 未能完全溶解, 可能会导致菌体无法裂解。
2. 实验前, DNA Wash Buffer 必须按照说明书加入【无水乙醇】稀释备用。请开盖闻气味确认是否已加入醇类稀释。稀释错误或未稀释会导致 DNA 无法挂柱结合, 致提取失败。
3. 吸取菌液时需将菌液彻底摇晃均匀, 可避免取菌量不一导致提取结果不稳定。
4. 菌液培养时间不宜过长, 用量不宜超过 200mL, 如菌密度较大, 需按照比例酌情增加 Solution I、II、III 的用量, 以免过载。
5. 离心收集菌体后, 加入 Solution I 重悬, 注意一定要将菌体彻底打散, 不要留下菌团, 可对着光检查。如菌团未能彻底打散, 则加入 Solution II 后会无法彻底裂解, 这是导致提取结果不稳定的关键因素之一。
6. 注意不要省略空柱子离心步骤, 该步骤能除去柱子中残留的乙醇, 否则可能会影响下游实验。空甩离心后可闻一下柱子中是否仍有乙醇残留的气味, 如有明显的乙醇气味, 需按照说明书中的选做方法进一步干燥柱子。
7. 如产物浓度偏低, 建议按照说明书进行第二次洗脱。洗脱方法: 将第一次洗脱的 Elution Buffer 重新吸回 HiBind® DNA Maxi Column, 室温等待 2-3min, 再次离心。
8. 不要随意缩小说明书中的洗脱体积 2-3mL, 过低的洗脱体积会大幅降低洗脱效率。如果有高浓度譬如 1μg/μl 的要求, 可采用异丙醇沉淀浓缩办法。
9. 如跑电泳没有条带或条带不正常:
 - 1) 先检查 Loading Buffer 是否正常, 可尝试更换新的 Loading Buffer 重新点样;
 - 2) 检查肉眼可见的 Loading Buffer 指示带是否还在电泳胶上, 排除由于跑胶时间过长跑脱板的情况;
 - 3) 如产物点电泳时无法正常沉降, 绝大部分情况下由于空甩不完全, 乙醇残留所致, 可在下次提取中, 提高离心机速度或延长空甩时间至 5~10min, 可解决残留问题;
 - 4) 尝试检测产物浓度, 若浓度过低, 请保证上样质粒总量在 100ng 左右, 才能跑出较正常的条带。
10. 如下游需进行细胞转染, 请使用货号为 D6926 无内毒素质粒大量提取试剂盒进行提取。

如按照上述步骤仍无法排查问题, 请提供单位名称及试剂盒条形码 (即盒外标签 Lot 开头数字字母组合) 核验正品货源, 添加技术支持 QQ: 800848200 获取更多信息。