

# 无内毒素质粒小量 || 型提取试剂盒

# E.Z.N.A.® Endo-Free Plasmid DNA Mini Kit II

货号	D6950-00	D6950-01	D6950-02	D6950-03
反应次数	5次	50 次	200 次	500 次
HiBind® DNA Mini Columns II	5个	50 个	200个	500个
2mL Collection Tubes	5个	50 个	200个	500 个
Solution I	5 mL	30 mL	120 mL	2 x 150 mL
Solution II	5 mL	30 mL	120 mL	2 x 150 mL
N3 Buffer	2.5 mL	15 mL	60 mL	150 mL
ETR Solution	1.2 mL	10 mL	30 mL	75 mL
HBC Buffer	3 mL	25 mL	80 mL	2 x 100 mL
DNA Wash Buffer	2 mL	15 mL	3 x 20 mL	4 x 40 mL
RNase A	Pre-added	150 µl	600 µl	2 x 750 μl
Endo-free Elution Buffer	5 mL	10 mL	50 mL	125 mL
User Manual	✓	✓	✓	✓

#### ★ 保存方式及稳定性

- 1. 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;
- 2. 收到试剂盒后,请把 RNase A 置于-20℃作长期保存;
- 3. 一管 RNase A 对应加入到一瓶 Solution I 后请置于 2-8℃保存;
- 4. 收到试剂盒后,请把 ETR Solution 置于 2-8℃作长期保存;
- 5. 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;
- 6. 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℃中,至沉淀完全溶解,充分混匀后再使用;
- 7. 本试剂盒仅限科学研究使用。

#### ★ 实验前准备

- 1. 将整管 RNase A 加入到 Solution I 瓶内, 混匀后 2-8℃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。

化日	DNA Wash Buffer 稀释	HBC Buffer 稀释	
货号	无水乙醇 加入量	异丙醇 加入量	
D6950-00	8 mL	1.2 mL	
D6950-01	60 mL	10 mL	
D6950-02	80 mL (每瓶)	32 mL	
D6950-03	200 mL (每瓶)	40 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 5,000xg 的吊篮式离心机
- ✓ 离心速度可达 13,000xg 的小型离心机
- ✓ 涡旋仪、冰浴盒、培养管
- ✓ 温度可达 42℃、70℃的孵育装置
- ✓ 无菌无酶的 1.5mL 或 2mL 离心管
- ✓ (可选) 无菌水、3M NaOH

## ★ 提取步骤 —— 离心方案

- 1. 取 10-15 mL LB 培养基培养过夜的菌液,室温下 5,000xg 离心 10min, 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,培养菌液的 OD600 为 2.0-3.0。若使用过量的菌液,结合膜有可能发生过载情况。
- 弃培养液,往沉淀中加入 500μl 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 500µl 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 2-3min;
  - # 注意: 避免剧烈混合裂解液, 静置时间不应超过 5min, 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质粒 DNA 断裂 (当使用完 Solution II 以后,须盖紧瓶盖保存)。
- 4. 加入 250μl 预冷的 N3 Buffer, 轻柔地上下颠倒混匀离心管数次, 直至形成白色絮狀沉淀;
  - **# 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,到溶液完全中和,彻底中和对获得高产量至关重要。
- 5. 室温下 13,000xg 离心 10min;
- 6. 转移上清液至新的 1.5 mL 离心管,估算上清液体积,加入 0.1 倍上清液体积的 ETR Solution 至裂解清液中,上下颠倒混匀 10 次,然后冰浴静置 10min;
  - # 注意: 在加入 ETR Solution 后,裂解液可能出现浑浊,冰浴后将逐渐变澄清。
- 7. 将上述裂解液于 42℃水浴 5min, 裂解液将再次出现浑浊。此时于 25℃ 下, 12,000xg 离心 3min, ETR Solution 将在试管底部形成蓝色分层;
- 8. 将上清液移至另一新的 2 mL 试管中,加入 0.5 倍上清体积无水乙醇,轻 轻上下颠倒试管 6-7 次,室温放置 1-2min;
- 9. 把 HiBind® DNA Mini Column II 套入 2 mL 收集管中;

#### # 可选柱平衡处理:

- 1) 往空的 HiBind® DNA Mini Column II 内加入 250 µl 3M NaOH;
- 2) 12,000xg 离心 1min,弃除滤液。
- 10. 转移不超过 700 μl 混合液至 HiBind<sup>®</sup> DNA Mini Column II, 室温下 12,000xg 离心 1min, 弃滤液;
- 11. 重复步骤 10, 直至步骤 8 所得混合液全部结合到 HiBind® DNA Mini Column II 中;
- 12. 把 HiBind<sup>®</sup> DNA Mini Columns II 套入同一个收集管中,加入 500 μI HBC Buffer (已加异丙醇正确稀释) 到 HiBind<sup>®</sup> DNA Mini Column II 中,室温下 12,000xg 离心 1min,弃滤液;
  - #注意: HBC Buffer 使用前必须按说明书用异丙醇正确稀释。
- 13. 把 HiBind<sup>®</sup> DNA Mini Column II 套入同一个收集管中,加入 700µl DNA Wash Buffer (已加无水乙醇正确稀释),室温下 12,000xg 离心 1min,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。
- 14. 重复步骤 13 进行第二次 DNA Wash Buffer 洗涤;
- 15. 把 HiBind® DNA Mini Columns II 套入同一个收集管中,室温下 12,000xg 离心空甩 2min 以干燥结合柱基质;
- 16. 把 HiBind® DNA Mini Columns II 套入一干净的 1.5 mL 收集管中,加入 80-100µl Endo-Free Elution Buffer 到结合柱基质上,室温下静置 1 min;
- 17. 12,000xg 离心 1 min 以洗脱出 DNA;
  - # 注意: 首次洗脱可获得 70%的质粒 DNA, 按照实际需求进行二次洗脱。
  - 用新的 Endo-Free 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 Endo-Free Elution Buffer 重新加回到柱子中进行二次洗脱(可增加洗脱浓度但不增加洗脱体积)
- 18. 弃除结合柱, 把 DNA 产物保存于-20℃。

#### ★ 纯化方案——从其它质粒中纯化得到无内毒素质粒的操作方案

- 1. 将质粒的体积用 Endo-Free Elution Buffer 补足至 300μl;
- 2. 加入 150µl 的 N3 Buffer, 颠倒 10 次混匀;
- 加入 45µl 的 ETR Solution 至裂解清液中,上下颠倒混匀 10 次,然后冰 浴静置 10min;

# 注意: 在加入 ETR Solution 后,裂解液可能出现浑浊,冰浴后将逐渐变澄清。

4. 按照第 3-4 页的步骤 7-18 讲行操作。



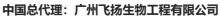
# 更多详情,请扫描左方二 维码获取原文说明书

中文翻译仅供辅助阅读



## 常见问题合集及操作注意 事项

请扫描左方二维码获取



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