

产品简介

本试剂盒提供了简便有效的方法，可快速提取酵母细胞中的质粒。通过离心吸附柱特异性地结合溶液中的质粒DNA。离心吸附柱中采用的硅基质材料为本公司新型材料，能够高效、专一的吸附质粒DNA，可去除蛋白及细胞中其他杂质，从而保证提取质粒的纯度。无需使用酚、氯仿等有毒有害试剂。

使用本试剂盒提取的质粒DNA可用于各种分子生物学实验，如酶切、转化、测序、文库筛选、连接和转化等。

注意事项 请务必在使用本试剂盒之前阅读此注意事项

1. 溶液YP1使用前先加入RNaseA (将试剂盒中提供的RNase A全部加入)，混匀，置于2-8°C保存。
2. 使用前先检查平衡液BL、溶液YP2和YP3是否出现浑浊，如有混浊现象，可置于37°C水浴中加热几分钟，即可恢复澄清。
3. 溶液YP2和YP3使用后应立即盖紧盖子。
4. 所有离心步骤均为使用台式离心机室温下进行离心，速度为12,000 rpm (~13,400×g)。
5. 提取的质粒量与酵母菌的培养浓度、质粒拷贝数等因素有关。
6. 实验前使用平衡液处理吸附柱，可以充分激活硅基质膜，提高得率。
7. 用平衡液处理过的柱子最好当天使用，放置时间过长会影响效果。

需要自备的试剂

1. Lyticase (TIANGEN公司有售，目录号：RT410)
2. 山梨醇buffer：用0.1M磷酸钠缓冲液(pH7.4)配制1.2 M山梨醇
0.1M磷酸钠缓冲液(pH7.4)的配制：
77.4ml 0.1mol/L Na₂HPO₄+22.6ml 0.1mol/L NaH₂PO₄

操作步骤

使用前请先在漂洗液PW中加入无水乙醇，加入体积请参照瓶上的标签。

1. 柱平衡步骤：向吸附柱CP2中 (吸附柱放入收集管中) 加入500 μ l的平衡液BL，12,000 rpm (~13,400×g)离心1 min，倒掉收集管中的废液，将吸附柱重新放回收集管中。 (请使用当天处理过的柱子)
2. 取1-5 ml酵母培养物 (不超过5×10⁷酵母细胞)，12,000 rpm (~13,400×g)离心1 min，尽量吸除上清 (菌液较多时可以通过几次离心将菌体沉淀收集到一个离心管中)。
3. 酵母细胞壁的破除：
 - a、酶法：向菌体中加入300 μ l 山梨醇buffer，加入大约50 U Lyticase，充分混匀，并在摇床上220 rpm，30°C处理1 h。4000 rpm(~1500×g)离心10 min，弃上清，收集沉淀。加入250 μ l溶液YP1 (请先检查是否已加入RNase A) 重悬沉淀。
注意：以上Lyticase的用量和处理时间为经验值，根据酵母菌株和酵母细胞数量的不同，所用Lyticase的浓度和孵育时间应该进行适当调整。
 - b、玻璃珠法：向菌体中加入250 μ l溶液YP1 (请先检查是否已加入RNase A) 重悬沉淀，彻底悬浮菌体。加入0.1g直径为0.45-0.55 mm的酸洗玻璃珠，涡旋振荡10 min。
4. 向管中加入250 μ l溶液YP2，温和地上下翻转6-8次使菌体充分混匀，室温放置5-10 min。
注意：温柔混匀，不要剧烈震荡，以免污染基因组DNA。此时菌液应变得清亮粘稠。
5. 向管中加入350 μ l溶液YP3，立即温和地上下翻转6-8次，充分混匀，此时会出现白色絮状沉淀。12,000 rpm (~13,400×g)离心20 min。
注意：YP3加入后应立即混合，避免产生局部沉淀。如果上清中还有微小白色沉淀，可再次离心后取上清。
6. 小心地将上清液加入吸附柱CP2中 (吸附柱放入收集管中)，12,000 rpm (~13,400×g) 离心1 min，倒掉废液，将吸附柱CP2放入收集管中。
7. 向吸附柱CP2中加入500 μ l去蛋白液PD，12,000 rpm (~13,400×g)离心1 min，倒掉废液。



TIANGEN 官方微信，专业服务助力科研：

- 可视化操作指南
- 技术公开课合辑
- 全线产品查询
- 在线专家客服
- 微信直播课堂
- 最新优惠活动



Order: 010-59822688
Toll-free: 800-990-6057 /400-810-6057
TIANGEN BIOTECH (BEIJING) CO., LTD

8. 向吸附柱CP2中加入600 μ l漂洗液PW (请先检查是否已加入无水乙醇)，12,000 rpm (~13,400 \times g)离心1 min，倒掉废液，将吸附柱CP2放入收集管中。

9. 重复操作步骤8。

10. 将吸附柱CP2放入收集管中置于12,000 rpm (~13,400 \times g)离心2 min，目的是将吸附柱中残余的漂洗液去除。

注意：漂洗液中乙醇的残留会影响后续的酶反应（酶切、PCR等）实验。为确保下游实验不受残留乙醇的影响，建议将吸附柱CP2开盖，置于室温放置数分钟，以彻底晾干吸附材料中残余的漂洗液。

11. 将吸附柱CP2置于一个干净的离心管中，向吸附膜的中间部位滴加50-100 μ l洗脱缓冲液EB，室温放置2 min，12,000 rpm (~13,400 \times g)离心2 min将质粒溶液收集到离心管中。

注意：洗脱缓冲液体积不应少于50 μ l，体积过小影响回收效率。洗脱液的pH值对于洗脱效率有很大影响。若后续做测序，需使用ddH₂O做洗脱液，并保证其pH值在7.0-8.5范围内，pH值低于7.0会降低洗脱效率。且DNA产物应保存在-20°C，以防DNA降解。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，再次离心。

补充说明

1. 通常酵母质粒拷贝数都很低，一般通过电泳或者分光光度计法都很难检测到。提取的质粒如果用于下一步实验，通常建议使用量为：

可使用1-5 μ l用作PCR模板。

可使用5-10 μ l用于转化大肠杆菌。

2. 转化大肠杆菌时应使用商业化高转化效率的感受态细胞，如TIANGEN公司的目录号为CB101和CB104等产品。

版本号: DP201101X

TIANprep Yeast Plasmid DNA Kit

酵母质粒提取试剂盒

(离心柱型)

目录号：DP112

产品内容

| 产品组成 | DP112-02 (50 preps) |
|-----------------------------------|------------------------|
| 平衡液BL (Buffer BL) | 30 ml |
| 溶液YP1 (Buffer YP1) | 15 ml |
| 溶液YP2 (Buffer YP2) | 15 ml |
| 溶液YP3 (Buffer YP3) | 20 ml |
| 去蛋白液PD (Buffer PD) | 30 ml |
| 漂洗液PW (Buffer PW) | 15 ml |
| 洗脱缓冲液EB (Buffer EB) | 15 ml |
| RNase A (10 mg/ml) | 150 μ l |
| 吸附柱CP2 (Spin Columns CP2) | 50个 |
| 收集管(2 ml) (Collection Tubes 2 ml) | 50个 |

储存条件

该试剂盒置于室温(15-25°C)干燥条件下，可保存12个月，更长时间的保存可置于2-8°C。2-8°C保存条件下，若溶液产生沉淀，使用前应将试剂盒内的溶液在室温放置一段时间，必要时可在37°C水浴中预热10 min，以溶解沉淀。溶液YP1加入RNase A后，应置于2-8°C，可稳定保存6个月。单独包装的RNase A可在室温保存12个月。