

版本号: DP230630

Order: 010-59822688

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

# TIANprep N96 Plasmid Kit N96 高纯质粒DNA小提试剂盒

(离心板型)

目录号: DP114

#### 产品内容

产品组成	DP114-01 (4 plates)	DP114-02 (24 plates)
平衡液BL (Buffer BL)	240 ml	3×500 ml
溶液P1 (Buffer P1)	125 ml	3×240 ml
溶液P2 (Buffer P2)	125 ml	3×240 ml
溶液P3 (Buffer P3)	160 ml	4×250 ml
去蛋白液PD (Buffer PD)	240 ml	3×500 ml
漂洗液PW (Buffer PW)	3×50 ml	2×500 ml
洗脱缓冲液TB (Buffer TB)	60 ml	240 ml
TIANRed	700 ul	4×1 ml
RNase A (10 mg/ml)	1.25 ml	6×1.25 ml
半裙边96孔吸附板CP3 (N96 Plate CP3(H))	4个	24个
半裙边96孔过滤板	4个	24个
(N96 Filtration Plate(H))		
96孔深孔板(N96 Well Plate)	16个	96个
250 ml试剂瓶		1个
封口膜 (Plate Cover)	16张	96张
透气膜 (Permeation)	5张	25张

#### 储存条件

该试剂盒置于室温(15-30°C)干燥条件下,可保存15个月。若溶液产生沉淀, 使用前可在30°C水浴中预热10min以溶解沉淀,不影响效果。溶液P1加入RNase A后,应置于2-8°C保存,可稳定保存6个月。单独包装的RNase A可在室温保存15个月。

#### 产品简介

通过96孔吸附板特异性地结合溶液中的质粒DNA。96孔吸附板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、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. 96孔板细菌培养方法: 将含相应抗生素的培养基加入96孔深孔板中,每孔添加1.0-1.3ml 培养基且挑取单克隆摇菌,加盖透气膜封板以防污染,在220-280 rpm 37℃条件下培养 20-24 h。
- 溶液P1使用前先加入RNase A (请分批配制,每125 ml P1加入1.25 ml RNase A (10 mg/ml),可用于4板提取反应),混匀,置于2-8℃保存。
- 3. 每次使用前取50 ml漂洗液PW并加入200 ml 无水乙醇摇匀后使用。
- 4. 使用前先检查平衡液BL、溶液P2和P3是否出现浑浊,如有混浊现象,可置于37℃水浴中加热几分钟,即可恢复澄清。溶液P2和P3使用后应立即盖紧盖子。
- 5. 所有离心步骤均为室温下进行离心。
- 6. 提取的质粒量与细菌的培养浓度、宿主菌、质粒拷贝数等因素有关。
- 7. 实验前使用平衡液处理吸附板,可以充分激活硅基质膜,提高得率。
- 8. 用平衡液处理过的吸附板最好当天使用,放置时间过长会影响提取效果。

#### TIANRed使用方法

TIANRed是一种颜色指示剂,用以指示整个操作的正确性,不影响任何下游实验且对人体无害。为可选试剂,客户根据需求选择是否添加。

使用方法:若选择添加,则在使用之前按TIANRed:P1=1:200进行添加,颠倒混匀至完全匀相。在使用时添加TIANRed的P1溶液为红色;添加P2之后红色完全变为紫色说明充分裂解:再添加P3溶液之后匀相状态为黄色说明中和复性充分。

#### 操作步骤:用户可以选择离心法或负压法。

#### (一) 离心法

- 平衡96孔吸附板:将96孔吸附板CP3和96孔深孔板叠放在一起,向吸附板中每孔加入500 μl的平衡液BL,3,600 rpm(~2,130×g)离心3 min,倒掉深孔板中的废液,将吸附板重新放在深孔板上。(请使用当天处理过的吸附板)。
- 2. 集菌步骤: 向一个新的96孔深孔板中添加1.0-1.3 ml摇好的菌液 (或者取摇好菌液的96 孔板),加盖封口膜,3,600 rpm(~2,130×g)离心10 min收集菌体,倒掉培养基,倒扣于吸水纸上除去残留的培养基(如果菌体浓度较低,可以重复集菌一次)。
- 3. 向每孔收集好的细菌培养物中加入250 µI溶液P1 (**请先检查是否已加入RNase A**), 加盖封口膜,使用漩涡混合器彻底悬浮菌体。

注意: 若溶液P1添加TIANRed试剂,则此时为红色。

揭去封口膜,向96孔深孔板中每孔加入250 μl溶液P2,加盖新的封口膜,温和地上下翻转6-8次使菌体充分裂解。瞬时离心使封口膜上的水珠落回板中。

注意:温和地混合,不要剧烈震荡,以免打断基因组DNA,若使用TIANRed试剂,完全混匀时颜色为紫色,若裂解不充分会有部分红色残留。混匀后菌液应变得清亮粘稠,所用时间不应超过5 min,以免质粒受到破坏。

5. 揭去封口膜,向96孔深孔板中每孔加入350 μl溶液P3,加盖新的封口膜,立即温和地上下翻转6-8次使其充分混匀。

注意:溶液P3加入后应立即混合,避免产生局部沉淀。若使用了TIANRed试剂,完全混匀应从紫色变为黄色。

- 6. 将96孔过滤板和一个新的96孔深孔板叠放在一起,取750 μl上步得到的裂解溶液转入对应的96孔过滤板中(过滤板的承载量为750 μl),3,600 rpm(~2,130×g)离心5 min。
- 7. 将过滤液全部转入第1步平衡好的96孔吸附板CP3中(**96孔吸附板CP3叠放在收集废液的 96孔深孔板上**),3,600 rpm(~2,130×g)离心5 min,倒掉深孔板中的废液,将吸附板重 新放在深孔板上。
- 8. 可选步骤: 向吸附板CP3每孔中加入500 μl去蛋白液PD, 3,600 rpm(~2,130×g) 离心5 min. 倒掉深孔板中的废液, 将吸附板重新放在深孔板上。

注意:如果宿主菌是 $end\ A^+$  宿主菌( $TG1,\ BL21,\ HB101,\ JM$ 系列等) , 这些宿主菌含有大量的核酸酶,易降解质粒DNA,强烈推荐采用此步。

如果宿主菌是 $end A^-$ 宿主菌( $DH5\alpha$ , TOP10等),这步可省略。

- 向96孔吸附板CP3每孔中加入700 μI漂洗液PW (请先检查是否已加入无水乙醇)
  3,600 rpm(~2,130×g)离心5 min,倒掉收集板中的废液。
- 10. 重复操作步骤9。
- 11. 将96孔吸附板CP3叠放在96孔深孔板上,置于3,600 rpm(~2,130×g)离心10 min,目的是将吸附板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。

12. 将吸附板CP3放入新的96孔深孔板中,使用排枪向96孔CP3吸附膜的中间部位悬空滴加 80-100  $\mu$ l洗脱缓冲液 TB或 ddH<sub>2</sub>O(pH≥7.5),室温放置5-6min,3,600 rpm( $\sim$ 2,130×g)离  $\sim$ 10 min将质粒溶液收集到收集板中。

注意:通常100 μI的洗脱液在洗脱后能回收到平均55 μI的DNA产物。为增加核酸的得率,可以适当增加洗脱液的体积(比如采用120 μI洗脱液进行洗脱)。此外,洗脱液的 pH值对于洗脱效率有很大影响。若用ddH<sub>2</sub>O做洗脱液应保证其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-30~-15°C,以防DNA降解。

#### (二) 负压法

- 1. 平衡96孔吸附板CP3: 将96孔吸附板CP3放入负压装置中,每孔加入500 μl的平衡液 BL, 开启并调节负压,抽掉吸附板中的溶液。(**请使用当天处理过的吸附板**)
- 2. 以下步骤同(一)离心法中的第2-5步骤操作方法。
- 3. 接(一)离心法第5步骤之后,将96孔过滤板和第1步平衡好的96孔吸附板CP3叠放后置于负压装备上,过滤板每一个孔需对应吸附板的每一个孔。

注意: 此步操作应按照各种品牌的负压装置要求进行操作。

- 4. 取上步得到的裂解溶液750 μl左右,转入对应的96孔过滤板中(过滤板的承载量为750 μl),调节负压抽干溶液。
- 5. 可选步骤: 向吸附板CP3每孔中加入500 μl去蛋白液PD, 调节负压抽干溶液。

注意: 如果宿主菌是end  $A^+$  宿主菌(TG1, BL21, HB101, JM系列等), 这些宿主菌含有大量的核酸酶,易降解质粒DNA,强烈推荐采用此步。如果宿主菌是end  $A^-$ 宿主菌( $DH5\alpha$ , TOP10等),这步可省略。

- 6. 向96孔吸附板CP3每孔中加700 µl 漂洗液PW , 调节负压抽干溶液 。
- 7. 重复步骤6。
- 8. 使用最大负压继续抽10 min,以彻底抽干吸附材料中残余的漂洗液。若柱尾仍然含有水 珠用吸水纸吸干即可。
- 9. 将吸附板CP3放入一个新的96孔深孔板中,使用排枪向96孔CP3吸附膜的中间部位悬空滴加80-100 μl洗脱缓冲液 TB或ddH₂0(pH≥7.5),室温放置5-6 min, 3,600 rpm (~2,130×q)离心10 min将质粒溶液收集到深孔板中。

#### DNA浓度及纯度检测

DNA可用琼脂糖凝胶电泳和紫外分光光度计检测浓度与纯度。

DNA应在OD<sub>260</sub>处有显著吸收峰,OD<sub>260</sub>值为1相当于大约双链DNA 50 μg/ml、单链DNA 40 μg/ml。OD<sub>260</sub>/OD<sub>280</sub>比值应为1.7-1.9。



#### 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

## 坚持 "CUSTOMER FIRST"理念 秉承"质量为天,服务为根"宗旨!

### TIANGEN为您提供从样本处理, 核酸纯化到下游检测的整体解决方案

#### 科研试剂

- 样本保护与处理
- 磁珠法外泌体系列
- 基因组 DNA 提取
- 质粒提取
- 总 RNA 提取
- DNA 产物纯化 / 胶回收
- PCR 系列

- NGS 文库制备
- 表观遗传学
- RT-PCR 系列
- 荧光定量 PCR 系列
- 克隆和点突变
- DNA 分子量标准
- 蛋白表达和检测

#### 科研解决方案

- 快速分子克隆整体解决方案
- 基因表达分析快速解决方案
- 环境微生物解决方案
- 复杂样本 RNA 解决方案