



BW-MPD1222 无内毒素质粒小提 试剂盒 II(磁珠法)

目录

产品组成	2
产品简介	2
保存条件	,=\')'
实验前准备工作	
	> 3
安全信息	3
实验步骤	3
20A 自动化提取 SOP	5
32A 自动化提取 SOP	7
24A 自动化提取 SOP	10
购买须知	13

产品组成

Catalog#	BW-MPD1222-A00- 00	BW-MPD1222-A00 -01	BW-MPD1222-A00 -02	
Preps	50	250	1000	
Plasmid-L Beads	3.7 mL	17.7 mL	70.5 mL	
Buffer A1	30 mL	130 mL	2 x 255 mL	
Buffer B1	30 mL	130 mL	2 x 255 mL	
Buffer N3	10 mL	40 mL	160 mL	
Buffer RET	30 mL	130 mL	2 x 225 mL	
Buffer KB	55 mL	255 mL	2x 500 mL	
DNA Wash Buffer*	24 mL	2 x54 mL	4 x 100 mL	
Endofree Elution Buffer	20 mL	80 mL	310 mL	
RNase A (20 mg/mL)	150 μL	750 μL	2 x1.5 mL	
User Manual	1	1	1	

^{*} DNA Wash Buffer: 使用前请将 96 mL (BW-MPD1222-A00-00)或 216 mL (BW-MPD1222-A00-01)或 400 mL (BW-MPD1222-A00-02) 96-100%乙醇加入至每个 DNA Wash Buffer 瓶内。

产品简介

该试剂盒是采用磁珠与质粒 DNA 的可逆性吸附系统,允许 DNA 和磁珠高效结合,而蛋白质和其他污染物在一定条件下被清除。核酸很容易用无菌水或洗脱缓冲液洗脱。

无内毒素(EZgene™ EndoFree)系统使用一种特殊配方的缓冲液,从细菌裂解液中清除内毒素。经纯化后的质粒内毒素水平<10 EU/μg 内毒素。纯化后的无内毒素 DNA 可用于各种下游应用,如内毒素敏感细胞系的转染、原代培养细胞或微注射。

本试剂盒用于快速高效提取<15 mL 菌液的质粒 DNA,最高产量可达到 60 μg。本产品可匹配多种自动化核酸提取仪,如 Allsheng Auto-Pure 20A。

保存条件

本试剂盒自生产之日起可保存 12 个月。RNase A 可储存于室温(15-25 $^{\circ}$ C),长期储存于 4 $^{\circ}$ C。 Plasmid-L Beads 可常温运输,长期保存于 4 $^{\circ}$ C。其余试剂及用品可保存于室温(15-25 $^{\circ}$ C)。

实验前准备工作

通过检查本用户手册,准备好所有组件和所有必要的材料,熟悉每一步,并特别注意以下几点。

- RNase A: 20 mg/mL,使用前需将提供的所有 RNase A 瞬时离心。实验前可将 RNase A 加入 Buffer A1 中混匀后使用,并于 4℃保存。
- Buffer B1: 低于室温时会沉淀,请于 37°C水浴加热至沉淀完全溶解,溶液澄清。使用后

保证 Buffer B1 瓶盖拧紧。

- Plasmid-L Beads: 使用前需充分涡旋混匀。建议根据自身使用情况进行分装,避免反复 开盖和涡旋降低磁珠磁性,磁珠碎片增加。
- DNA Wash Buffer:使用前请加入瓶身相应的96-100%乙醇至每个DNA Wash Buffer 瓶内。
- 若收集管不适合高速离心机转子,或无高速离心机,可以进行低速离心后,再用过滤器 过滤来收集裂解上清液。
- 在室温下(15-25℃)进行所有离心操作。

实验前需准备的材料

- 96-100%乙醇
- 水浴锅 (65℃)
- 高速离心机
- 磁力架或自动化仪器
- 15 ml 和 1.5 mL 高速离心管

安全信息

Buffer N3和Buffer KB中含有离液盐,与漂白剂结合可能形成活性化合物。不要直接向废料中添加漂白剂或酸性溶液。

实验步骤

- 1. 接种新鲜的菌液到 5-15mL LB 培养基(含适量抗生素), 37℃震荡培养 14-16 h。
- 注:制备初始培养菌液的最佳方法:从新鲜的选择性培养基上挑取新鲜的单菌落至含有适量抗生素的 LB 培养基内,37℃,震荡(约 250 rpm)培养 6-8 h。OD600 介于 2.0-3.0。
- 注:请勿使用保存在4℃的菌液作为初始菌液。
- 注:请勿使用过量菌液。
- 2. 5,000 rpm 离心 10 min,弃上清,将管子倒置于纸巾上,去除残留培养基(尽量除干净)。 注: 残留培养基会导致细胞裂解不良,从而降低 DNA 产量。
- 注:充分重悬对于获得最佳产量是至关重要的。
- 4. 加入 **500 μL Buffer B1**, 必须轻轻地反转 5-10 次以混匀 (不要涡旋), 室温静置 5 min 以内, 裂解液整体表现为澄清。
- 注: 孵育时间不能超过 5min。Buffer B1 若产生沉淀, 须在 37℃加热, 使沉淀溶解后再使用。
- 5. 加入 **150 μL Buffer N3**, 立即手动震荡 5-10 次混匀,产生白色沉淀。
- 注:一定要混合均匀,若混合物仍然呈团块、褐色、粘稠状,需要更充分混匀来完全中和。

- 6. 将裂解液移入高速离心管,室温 12000 rpm 离心 10 min。
- 注: 若沉淀离心不完全,可以再离心 5min; 若没有高速离心机,可低速离心(5000 rpm 左右) 后取相对 澄清的上清液。
- 7. 取步骤 6 中的上清液转移至一个干净的 15 mL 离心管中(避免吸到沉淀),加入 **500 \muL Buffer RET** 和 **500\muL** 异丙醇,混匀得到裂解液混合液。
- 8. 加入 **70 μL Plasmid-L Beads**,涡旋混匀 1 min 左右。室温静置 10 min,期间需手动或涡旋混匀 3-5 次。孵育结束后将离心管置于磁力架上静置 2-3min 左右(确保所有磁珠被吸附即可),弃去上清液,保留磁珠。
- 注: Plasmid-L Beads 使用前需充分涡旋混匀。
- 注: 孵育期间一直混匀有助于提高得率。
- 注:若管上有磁珠残留,可以进行瞬时离心后上磁力架或者保持离心管在磁力架上,整体上下颠倒 2-3 次,使磁珠完全吸附。
- 9. 从磁力架上取下离心管,加入1 mL Buffer KB,涡旋混匀1 min。
- 注: 此步骤可先加入 500 μL Buffer KB,将所有磁珠及液体转移至 1.5 mL 离心管中。再加入 500 μL Buffer KB 洗涤离心管壁上的残留磁珠,然后一并转移到 1.5 ml 离心管中。
- 10. 将离心管置于磁力架上,静置 1 min (确保所有磁珠被吸附即可),弃去上清液,保留磁珠,取下离心管。
- 11. 加入 1 mL DNA Wash Buffer (确保加入 96-100%乙醇), 涡旋混匀 1 min, 结束后将离心管置于磁力架静置 1 min (确保所有磁珠被吸附即可), 弃去上清液, 保留磁珠。**重复此步骤 1 次**。
- 注: DNA Wash Buffer 使用前请加入瓶身相应的 96-100%乙醇。
- 12. 在磁力架上晾干 5-10 min。除残留乙醇,以便获得最佳洗脱。
- 注: 要注意观察磁珠是否过于干燥,过于干燥会影响洗脱效果。
- 13. 从磁力架上取下离心管,加入 **150-300 μL Endofree Elution Buffer** 或者细胞培养水,涡旋混匀 1 min,室温孵育 5 min,期间混匀 1-2 次再上磁力架,静置 3-5 min 左右(确保所有磁珠被吸附即可),吸取澄清的液体(产物)至无菌离心管中,检测后于-20℃或-80℃保存。注:加入洗脱液后65℃孵育 5min,或者进行二次洗脱,提高 DNA 产量。
- 注:为减少磁珠残留,可适当延长吸磁时间,或将取出的产物再放置于磁力加上 2-3 min,进行吸磁,也可通过离心处理。
- 注: 吸取产物时,可少吸取 5-10 µL,以避免将磁珠吸出。
- 如需匹配自动化平台,请联系倍沃技术支持,电话: 400-115-2855。

20A 自动化提取 SOP

适配 Allsheng Auto-Pure 20A

- 1. 取 5-15 mL 菌液, 按照前面的**步骤 3-6** 进行操作得到裂解液混合液。
- 2. 取 7 连孔板,按照下表 1 加入样本和试剂至板中。若为非预装版试剂盒,以下试剂都需自行加入。

注: 孔 1 的总体积不能超过 3000 μL, 其余孔位的总体积不能超过 1000 μL, 否则可能溢出。一个样本一个孔。

孔板每	对应	样本/试剂	体积	预分装版试剂盒说明	非预装版试剂说明
列名称	孔位	1774/ 4(7)	(µL)	1火刀 农伙 欧川 皿 见勿	ALIXAXIX MANY 66-71
		上清液	全部	尽量取澄清的裂解液;再	1912
Binding	孔1	异丙醇	500	加入异丙醇。	依次加入 RET、澄清的裂解液和
		Buffer RET	500	已分装,无需用户自行加	异丙醇混匀。
Beads	孔 2	Plasmid-L Beads	35	已分装,无需用户自行加入	注: Beads 在使用前需涡旋混匀 1 min, 充分混匀磁珠, 以确保加入
Beaus		磁珠保存液(或 ddH ₂ O)	65	已分装,无需用户自行加 入	各孔无差异
Wash 1	孔 3	Buffer KB	1000	已分装,无需用户自行加 入	/
Wash 2	孔4	DNA Wash Buffer	1000	已分装,无需用户自行加 入	首次使用需加入瓶身上对应的异 丙醇
Wash 3	孔 5	DNA Wash Buffer	1000	已分装,无需用户自行加 入	首次使用需加入瓶身上对应的异 丙醇
Elution	孔7	Endofree Elution Bufferr	200	已分装,无需用户自行加 入	洗脱体积可根据具体要求调整。至 少加入 60 μL Elution Buffer 进行洗 脱。

表 1.7 连孔板设置

- 3. 启动仪器,在仪器中放置好新的洁净磁棒套,并将装有样品和试剂的7连板安放至仪器中对应的板位上。
- 4. 执行程序请参考表 2。(该程序设定仅供参考)
- 5. 待程序完成后收集产物:取出 7 连孔板,吸取 Elute 板 (孔 7) 内的提取产物至无菌离心管中,检测后于-20℃或-80℃保存。

表 2. 提取程序

步骤	名称	孔位	混合 时间 (min)	吸磁 时间 (s)	等待 时间 (min)	容积 (μL)	混合 速度 (1-10)	温度 (°C)	混合位置 (0-100%)	混合幅度 (1-100%)	吸磁位置 (0-100%)	吸磁 速度 (1-10)
1	Mix	1	0.2	-	-	2000	7	OFF		80		
2	Beads	2	0	60	0	100	-	OFF	0	80	0	1
3	Binding	1	5	300	0	2000	7	OFF	0	80	0	1
4	Wash1	3	0.5	120	0	1000	4	OFF	0	80	0	1
5	Wash2	4	0.5	120	0	1000	4	OFF	0	80	0	1
6	Wash3	5	0.5	120	1	1000	4	OFF	0	80	0	1
7	Elute	7	5	180	0	200	6	65	0	80	0	1
8	Drop	2	0.5			100	5	OFF		80		

注: 1、设置升温动作同步; 降温风扇关闭, 降温动作同步。往复吸磁。

2、若对本实验还有疑问请联系倍沃技术支持, 电话: 400-115-2855。

32A 自动化提取 SOP

适配 Allsheng Auto-Pure 32A

试剂盒组分

Catalog#	BW-MPD1220-A32-10	BW-MPD1220-A32-11	BW-MPD1220-A32-12
Preps	1 x 32	10 x 32	20 x 32
8孔磁棒套	4	40	80
Buffer A1	20 mL	180mL	180mL
Buffer B1	20 mL	180mL	180mL
Buffer N3	10 mL	90 mL	50 mL
Buffer RET	500 μL	500 μL	500 μL
Buffer V	900 μL	900 μL	900 μL
DNA Wash Buffer	1mL	1mL	1mL
RNase A (20 mg/mL)	160 μL	700 μL	1.4 mL
EndoFree Elution Buffer	200 μL	200 μL	200 μL
User Manual	1	, i	1

- 1. 取 5-15 mL 菌液,按照前面的**步骤 3-6** 进行操作得到裂解液混合液。
- 2. 取 96 孔深孔板,按照下表 1 加入样本和试剂至板中。若为非预装版试剂盒,以下试剂都需自行加入。

注:每一孔的总体积不能超过1000 µL,否则可能溢出。一个样本需分成两个孔。

表 1.96 孔板设置

孔板每 列名称	对应仪 器板位	样本/试剂	体积 (μL)	预分装版试剂盒说明	非预装版试剂说明			
Binding	1、2/7、 8 列	预处理混合液	<2000	需用户自行加入	依次加入澄清的裂解液和异丙醇 混匀。			
Beads	3/9 列	Buffer V	900	已分装, 无需用户自行 加入	注:Beads 在使用前需涡旋混匀 1 min, 充分混匀磁珠,以确保加入各孔无差 异			
Wash 2	4/10 列	DNA Wash Buffer	1000	已分装,无需用户自行 加入	首次使用需加入瓶身上对应的异丙醇			
Wash 3	5/11 列	DNA Wash Buffer	1000	已分装,无需用户自行 加入	首次使用需加入瓶身上对应的异丙醇			
Elution	6/12 列	Endofree Elution Bufferr	200	已分装,无需用户自行 加入	洗脱体积可根据具体要求调整。至少加入 60 μL Elution Buffer 进行洗脱。			

- 3. 启动仪器,在仪器中放置好新的洁净磁棒套,并将装有样品和试剂的96孔板安放至仪器中对应的板位上。
- 4. 执行程序请参考表 2。(该程序设定仅供参考)
- 5. 待程序完成后收集产物:取出 96 孔板,吸取 Elute 板 (6/12 列) 内的提取产物至无菌离心管中,检测后于-20℃或-80℃保存。



表 2. 提取程序

步骤	名称	孔位	混合 时间 (min)	吸磁 时间 (s)	等待 时间 (min)	容积 (µL)	混合 速度 (1-10)	温度 (°C)	混合位置 (0-100%)	混合幅度 (1-100%)	吸磁位置 (0-100%)	吸磁 速度 (1-10)
1	Mix	1	0.2	-	-	900	5	OFF	0	80		
	Mix	2	0.2	-	-	900	5	OFF	0	80		
2	Beads	3	0.2	15	0	1000	7	OFF	0	80	0	1
3	Binding	1	3	20	0	1000	7	OFF	0	80	0	1
4	Binding	2	2	60	0	1000	7	OFF	0	80	0	1
5	Beads	3	1	30	0	900	7	OFF	0	80	0	1
6	Wash2	4	1	30	0	600	7	OFF	0	80	0	1
7	Wash3	5	1	30	0.5	600	7	OFF	0	80	0	1
8	Elute	6	5	60	0	100	6	65	0	80	0	1
9	Drop	5	0.5			600	5	OFF		80		

- 注: 1、设置升温动作同步; 降温风扇关闭, 降温动作同步。
- 2、若对本实验还有疑问请联系倍沃技术支持, 电话: 400-115-2855。

24A 自动化提取 SOP

适配 Allsheng Auto-Pure 24A

试剂盒组分

Catalog#	BW-MPD1222-A24-10	BW-MPD1222-A24-11	BW-MPD1222-A24-12	BW-MPD1222-A24-13
Preps	24 x 1	24 x 4 (96)	24 x 10 (240)	24 x 20 (480)
24 Well tip comb	1	4	10	20
Plasmid beads	100 uL	100 uL	100 uL	100 uL
Buffer A1	20 mL	80mL	200 mL	400mL
Buffer B1	20 mL	80 mL	200 mL	400mL
Buffer N3	10 mL	40 mL	100 mL	200 mL
Buffer RET	500 uL	500 uL	500 uL	500 uL
Buffer KB	1mL	1mL	1mL	1mL
DNA Wash Buffer	1 mL	1 mL	1 mL	1 mL
RNase A (20 mg/mL)	390 uL	2 x 740 uL	4 x 920 uL	6 x 1.3 mL
Endofree Elution Buffer	200 uL	200 uL	200 uL	200 uL
User Manual	1	1	1	1

- 1. 取 5-15 mL 菌液,按照前面的**步骤 3-6** 进行操作得到裂解液上清液。
- 2. 取 24 孔深孔板,按照下表 1 加入样本和试剂至板中。若为非预装版试剂盒,以下试剂都需自行加入。

表 1. 孔板设置

96-well plate No.	Plate position	Sample / reagent	Vol. (µL)	Kit description	Note	
		lysate supernatant	lysate supernatant \$\leq \text{1000}		Try to take the clear lysate, and then add buffer RET and	
Binding	1	isopropanol	500	Added by user	isopropanol in turn to get the	
		Buffer RET	500	The reagent has been added, no need for user to add	mixture.	
5/4	3	Plasmid-L Beads	70	The reagent has been added,		
Beads		ddH2O/Elution buffer	30	no need for user to add	/	
Wash 1	4	Buffer KB	1000	The reagent has been added, no need for user to add	/	
Wash 2	5	DNA Wash Buffer	1000	The reagent has been added, no need for user to add	/	
Wash 3	6	absolute ethanol	1000	Added by user	/	
		24 Well tip comb	/	/		
Elution	8	Endofree Elution Buffer	200	The reagent has been added, no need for user to add	Elution volume can be adjusted according to specific	

		requirements, at least 60ul.

- 3. 启动仪器,在仪器中放置好新的洁净磁棒套,并将装有样品和试剂的24孔板安放至仪器中对应的板位上。
- 4. 执行程序请参考表 2。(该程序设定仅供参考)
- 5. 待程序完成后收集产物:取出 24 孔板,吸取 Elute 板 (8号位)内的提取产物至无菌离心管中,检测后于-20℃或-80℃保存。

表 2. 自动化程序设定

步	名称	板	混合	混合	等待	容积	混合	温	吸磁	循	吸	第	第	第	第	第	液面
骤		位	时间	幅度	时间	(uL)	速度	度	段数	环	磁		=	三	四	五.	停留
			(min	(%)	(min		(1-1	(°C)	(0-5)	次	速	段	段	段	段	段	(0-30
))		0)			数	度	吸	吸	吸	吸	吸	s)
										(1-1	(1-1	磁	磁	磁	磁	磁	
										0)	0)	时	时	时	时	时	
												间	间	间	间	间	
												(s)	(s)	(s)	(s)	(s)	
1	Load	3	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-		-	-
2	Mix	1	0.2	80	0	1000	3	OFF	0								
3	Beads	3	0	80	0	100	5	OFF	1	2	1	20	4				
4	Bindin	1	5	80	0	1000	2	OFF	3	2	1	10	15	10	1	-	0
	g																
5	Wash1	4	0.5	80	0	1000	2	OFF	3	2	1	10	10	10	1	-	0
6	Wash2	5	0.5	80	0	1000	2	OFF	3	2	1	10	10	10	-	-	0
7	Wash3	6	0.5	80	4.0	1000	2	OFF	3	2	1	10	10	10	-	-	0
8	Elute	8	5	80	0	150	1	65	1	3	1	30	-	-	-	-	30
9	Drop	6	0.2	-	-	1000	2	-	- <	-	-	-	-	-	-	-	-
10	Unloa	3															
	d									()	-						

注: 1、设置为先升温后动作; 降温风扇关闭, 降温动作同步。

2、若对本实验还有疑问请联系倍沃医学技术支持,再进行实验。

购买须知

根据说明书使用时,本产品应按其标签和倍沃的文献中所述执行。倍沃不提供任何其他类型的明示或暗示,包括但不限于适销性或适合某一特定目的的保证。在选择倍沃时,违反本保证的,倍沃唯一的义务和买方的唯一补救措施是更换产品,倍沃应当没有任何直接或间接的,或使用引起的附带损害,或无法使用它产品的责任。如需技术支持或了解更多产品信息,请致电 400-115-2855 与我们联系,或访问我们的网站

www.beiwobiomedical.com