

BW-MPD1511 质粒大量提取试剂盒（磁珠法）

目录

产品组成	2
产品简介	2
保存条件	2
实验前准备工作	2
实验前需准备的材料	3
安全信息	3
实验步骤	3
24A 自动化提取 SOP	6
购买须知	8
附录	9

产品组成

Catalog#	BW-MPD1511-A00-00	BW-MPD1511-A00-01	BW-MPD1511-A00-02	BW-MPD1511-A00-03
Preps	2	10	25	50
Plasmid beads	2 mL	8.5mL	21 mL	41 mL
Buffer A1	15 mL	55 mL	130 mL	255 mL
Buffer B1	15 mL	55 mL	130 mL	255mL
Buffer C1	15 mL	65 mL	155 mL	310 mL
Buffer KB	20 mL	100 mL	230 mL	455 mL
DNA Wash Buffer*	8 mL	24 mL	54 mL	100 mL
RNase A (20 mg/mL)	200 µL	550 µL	1.4 mL	2 x 1.4 mL
Elution Buffer	10 mL	45 mL	110 mL	210 mL
User Manual	1	1	1	1

*DNA Wash Buffer: 使用前请将 32 mL (BW-MPD1511-A00-00)或 96 mL (BW-MPD1511-A00-01)或 216 mL (BW-MPD1511-A00-02)或 400 mL (BW-MPD1511-A00-03) 96-100%乙醇加入至每个 DNA Wash Buffer 瓶内。

产品简介

质粒大提试剂盒（磁珠法）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。纯化后的 DNA 可用于下游应用，如酶切图谱、文库筛选、测序、基因治疗和基因接种等。

本试剂盒适用于快速高效提取 150 mL 菌液的质粒 DNA。本产品可以匹配自动化平台，如 Allsheng Auto-Pure 24A。

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℃），长期储存于 4℃。Plasmid beads 可常温运输，需 4℃ 保存。其余试剂及用品可保存于室温（15-25℃）。

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: 使用前将提供的所有 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℃ 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。

- **Buffer C1:** 低于 10°C可能形成沉淀，使用前请于 37°C水浴加热溶解。
- **Plasmid 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°C）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°C）
- 高速离心机或 ezFilter 注射器
- 50 mL 磁力架或自动化仪器
- 50 mL 高速离心管

安全信息

Buffer C1中含有酸性物质，使用时应戴手套和防护眼镜。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 100 μ L 菌液到 150 mL LB 培养基（含适量抗生素），37°C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°C，震荡（约 250 rpm）培养 6-8 h。OD600 介于 2.0-3.0 的高拷贝质粒的 150 mL 菌液。
 注：请勿使用保存在 4°C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。
3. 加入 **5 mL Buffer A1**（确保已经加入 RNase A），用移液器或涡旋震荡仪充分悬浮细菌细胞。
 注：充分重悬对于获得最佳产量是至关重要的。
4. 加入 **5 mL Buffer B1**，必须轻轻地反转 5-10 次以混匀（不要涡旋），室温静置 10 min

以内，裂解液整体表现为粘稠状态。如有必要，期间可再颠倒混匀数次。

注：Buffer B1 若产生沉淀，须在 37℃ 加热，使沉淀溶解后再使用。

- 加入 **2 mL Buffer C1**，立即手动震荡 5-10 次混匀，之前粘稠状态消失，产生白色沉淀。

注：若混合物仍然呈团块、褐色、粘稠状，一定要混合均匀，需要更充分混匀来完全中和。

- 清除裂解液沉淀有两种选择：

高速离心机：将裂解液移入高速离心管，室温 11000 rpm 离心 10 min。将清澈的裂解液转移到 50 mL 离心管中(避免漂浮沉淀物)。

ezFilter 注射器：将裂解液直接倒入 60 mL 过滤注射器筒内。将注射器插入放置在架子上的干净的 50 mL 离心管(自备)。让细胞裂解液静置 10 min。白色的沉淀物应该浮在上面。将过滤注射器筒置于 50 mL 离心管上，轻轻插入柱塞将已清除的溶出液排出至离心管，当感觉到较大阻力时停止，部分溶出液可能残留在絮凝沉淀中，不要强迫残留的溶出液通过过滤器。

注：该试剂盒不提供 ezFilter 注射器，如有需要可向 Biomiga 单独购买。

注：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，或低速离心后再用 60 mL Filter syringe 过滤裂解液，或直接采用过滤法。

注：采用过滤器过滤上清液会有部分的损耗。

- 取步骤 5 中的上清液（最多 11 mL）转移至一个干净的 15 mL 离心管中（避免吸到沉淀），加入 **4 mL Buffer C1** 和 5 mL 无水乙醇混匀，再加入 **800 μ L Plasmid Beads**，涡旋混匀 1 min 左右。

注：Plasmid Beads 使用前需充分涡旋混匀。

- 混匀后室温静置 5-10 min，期间需手动或涡旋混匀 3-5 次，之后上磁力架静置 1-2 min 左右（确保所有磁珠被吸附即可），弃去上清液，保留磁珠。

- 从磁力架上取下离心管，加入 **9 mL Buffer KB**，涡旋混匀 1 min，之后上磁力架静置 1 min（确保所有磁珠被吸附即可），弃去上清液，保留磁珠。

- 从磁力架上取下离心管，加入 **9 mL DNA Wash Buffer**(确保已经加入 96-100%乙醇)，涡旋混匀 1 min，之后上磁力架静置 1 min（确保所有磁珠被吸附即可），弃去上清液，保留磁珠。

注：DNA Wash Buffer 使用前请加入瓶身相应的 96-100%乙醇。

- 从磁力架上取下离心管，加入 9 mL 无水乙醇，涡旋混匀 1 min，之后上磁力架静置 1 min（确保所有磁珠被吸附即可），弃去上清液，保留磁珠。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。

- 从磁力架上取下离心管，加入 **1-4 mL Elution Buffer**（65℃ 水浴锅预热）或者细胞培养水，涡旋混匀 1 min，65℃ 水浴锅孵育 5 min，期间混匀 2 次再上磁力架，静置

2-5 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：洗脱体积小，用 50 mL 离心管吸磁可能不方便。可将步骤中的磁珠及液体吹打混匀后转移至合适的离心管以及磁力架进行后续操作。如果离心管壁上有残留磁珠，可以再加入部分洗脱液漂洗，然后一并转移到离心管中。

注：适当延长吸磁时间或者离心，可以减少磁珠的残留情况。

注：如有必要可进行二次洗脱，可更完全的洗脱质粒，提高 DNA 产量。

如需购买预装版试剂盒以及自动化平台匹配，请拨打联系电话：400-115-2855。

24A 自动化提取 SOP

适配 Allsheng Auto-Pure 24A

1. 取 150 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。

注：每一孔的总体积不能超过 10000 μL ，否则可能溢出。一个样本需要分成两个孔进行自动化。

表 1. 24 孔板设置

24 孔板 编号	对应仪 器板位	样本/试剂	体积 (μL)	预分装版试剂盒说明	非预分装版试剂说明
banding	1	Buffer C1	2000	已分装，无需用户自行加入	先加入裂解液和 C1，再加入 100%无水乙醇混匀。
		预处理混合液	2500	客户需自行加入	
		100%无水乙醇	2500	客户需自行加入	
xici	3	Beads	400	已分装，无需用户自行加入	注：Beads 在使用前需涡旋混匀 1min，充分混匀磁珠，以确保加入各孔无差异。
Wash 1	4	Buffer KB	5000	已分装，无需用户自行加入	首次使用 DNA Wash Buffer 时，需加入瓶身上对应的无水乙醇。
Wash 2	5	DNA Wash Buffer	5000	已分装，无需用户自行加入	
Wash 3	6	100%无水乙醇	5000	客户需自行加入	磁棒套必须放平稳。
		磁棒套	/	磁棒套必须放平稳。	
Elute	8	Elution Buffer	2000	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 700 μL Elution Buffer 进行洗脱。

注：预装版的 Elution Buffer 为 2 mL/孔，如果想减少洗脱体积，客户可以自己取出部分 Elution Buffer。

1. 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。
2. 执行程序请参考表 2。（该程序设定仅供参考）
3. 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 $^{\circ}\text{C}$ 或 -80 $^{\circ}\text{C}$ 保存。

表 2. 提取程序

BW-MPD1511 质粒大量提取试剂盒（磁珠法）

步骤	名称	板位	混合时间 (min)	混合幅度 (%)	等待时间 (min)	容积 (uL)	混合速度 (1-10)	温度 (°C)	吸磁段数 (0-5)	循环次数 (1-10)	吸磁速度 (1-10)	第一段吸磁时间(s)	第二段吸磁时间(s)	第三段吸磁时间(s)	第四段吸磁时间(s)	第五段吸磁时间(s)	液面停留 (0-30 s)
1	Load	6	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
2	Mix	1	0.2	80	0	9000	5	OFF	0	1							
3	xici	3	0	80	0	400	5	OFF	1	1	1	20					
4	Binding	1	10	80	0	5000	8	OFF	5	1	1	1	1	1	1	1	0
5	Wash1	4	1	80	0	5000	8	OFF	2	1	1	1	1	-	-	-	0
6	Wash2	5	1	80	0	5000	8	OFF	2	1	1	1	1	-	-	-	0
7	Wash3	6	1	80	2.0	5000	8	OFF	2	1	1	1	1	-	-	-	0
8	Elute	8	5	80	0	2000	8	70	2	4	1	30	30	-	-	-	0
9	Unload	3	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-

注：1、设置为先升温后动作；降温风扇关闭，降温动作同步。

2、若客户改变了洗脱体积则需要改动相应步骤 8 的程序参数，例：洗脱体积 2000 ul，混合速度 4。

3、若对本实验还有疑问请联系 Biomiga 技术支持，电话：400-115-2855。

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.biomiga.com.cn

附录

表 1. 24 通道预装版试剂盒规格及型号目录表

Catalog#	BW-MPD1511-A24 -10	BW-MPD1511-A24 -11	BW-MPD1511-A24- 12	BW-MPD1511-A24 -13
Preps	24 x 1 (24)	24 x 4 (96)	24 x 10 (240)	24 x 20 (480)
24 孔磁棒套*	1	4	10	20
Plasmid beads	400 uL x 24 x 2	400 uL x 24 x 8	400 uL x 24 x 20	400 uL x 24 x 40
Buffer A1	125 mL	485 mL	410 mL x 3	485 mL x 5
Buffer B1	125 mL	485 mL	410 mL x 3	485 mL x 5
Buffer C1	50 mL	195 mL	485 mL	485 mL x 2
Buffer C1 (自动化)	2 mL x 24 x 1	2 mL x 24 x 4	2 mL x 24 x 10	2 mL x 24 x 20
Buffer KB	5 mL x 24 x 2	5 mL x 24 x 8	5 mL x 24 x 20	5 mL x 24 x 40
DNA Wash Buffer	5 mL x 24 x 2	5 mL x 24 x 8	5 mL x 24 x 20	5 mL x 24 x 40
RNase A (20 mg/mL)	1.4 mL	6 mL	14.5 mL	29 mL
Elution Buffer	2 mL x 24 x 2	2 mL x 24 x 8	2 mL x 24 x 20	2mL x 24 x 40
User Manual	1	1	1	1

*24 孔磁棒套包装中附有一块 24 孔深孔板。