

一、试剂盒组成、储存、稳定性

| 试剂盒组成 | 保存 | 20 次 (DP2601) | 50 次 (DP2602) |
|-----------|-------|------------------------|----------------|
| 平衡液 | 室温 | 10 ml | 25 ml |
| RNase A | -20°C | 60μl(10mg/ml) | 150μl(10mg/ml) |
| 溶液 P1 | 4°C | 6ml | 15 ml |
| 溶液 P2 | 室温 | 6ml | 15 ml |
| 溶液 P3 | 室温 | 8 ml | 20 ml |
| 去蛋白液 PE | 室温 | 11 ml | 27 ml |
| 漂洗液 WB | 室温 | 6ml 第一次使用前按说明加入定量乙醇 | 15ml |
| 洗脱缓冲液 EB | 室温 | 15 ml | 15ml |
| 吸附柱 AC | 室温 | 20 个 | 50 个 |
| 纯化柱 ED | 室温 | 20 个 | 50 个 |
| 收集管 (2ml) | 室温 | 20 个 | 50 个 |

..

本试剂盒在室温储存 18 个月不影响使用效果。

注意事项

1. 第一次使用时，将试剂盒所带全部的 RNase A 加入溶液 P1 后（终浓度 100ug/ml）置于 4°C 保存。如果溶液 P1 中 RNase A 失活，提取的质粒可能会混杂有微量 RNA 残留，这时可在溶液 P1 中补加 RNase A 即可。
2. 第一次使用前请先在 15ml 漂洗液 WB 中加入 45ml 无水乙醇，充分混匀，加入后请及时在方框打钩标记已加入乙醇，以免多次加入！
3. 环境温度低时溶液 P2 中 SDS 可能会析出浑浊或者沉淀，可在 37°C 水浴加热几分钟，即可恢复澄清，不要剧烈摇晃，以免形成过量的泡沫。
4. 避免试剂长时间暴露于空气中产生挥发、氧化、PH 值变化，各溶液使用后应及时盖紧盖子。

六、疑难解答 (Trouble shooting)

| 出现的问题 | 可能的原因 | 建议解决方法 |
|-----------------------|--|---|
| 质粒DNA产量低 | 培养基中忘加抗生素，非质粒转化细胞过度生长 | 确保固体，液体培养基中都加入了适当的抗生素。 |
| | 细菌培养时间太长，老化细菌开始裂解 | 接种过夜培养板的新鲜单菌落于加了合适抗生素的培养基中培养 12-16 个小时。 |
| | 使用了低拷贝数质粒 | 建议使用高拷贝数质粒，低拷贝数质粒应该适当加大处理体积。 |
| | 细菌培养时间过短，菌液内细菌浓度过低 | 细菌培养到[A ₆₀₀]吸光值为 2-4 的时候收集菌体。 |
| | 细菌细胞裂解不完全 | 使用建议的菌体处理量处理菌体，不要过量；涡旋或者吹打，确保菌体充分重悬于溶液 P1 中，不应该见到未散开的细菌团块；加入裂解液 P2 裂解后，应该是粘稠和透明的。 |
| 质粒 DNA 产量使用分光光度计定量不准确 | 分光光度计定量常常偏高，使用琼脂糖电泳/EB 染色定量。 | |
| | 洗脱效率不高 | 请阅读实验步骤 9 和注意事项 6 |
| | | |
| 未提取到质粒DNA | 漂洗液 WB 中忘记加无水乙醇 | 第一次实验时，在漂洗液 WB 中加入指定量无水乙醇。 |
| | 质粒洗脱液含有较多乙醇，琼脂糖电泳/EB 染色定量时质粒 DNA 漂出上样孔 | 确保已经做了步骤 9，将离心吸附柱的乙醇残留去除；或者适当提高上样缓冲液浓度。 |

接前表

| 出现的问题 | 可能的原因 | 建议解决方法 |
|---------------------------|--|--|
| 质粒DNA下游酶切不能切开或者酶切不完全 | 忘记做步骤 8，乙醇抑制了酶切反应 | 做步骤 8，然后空气中晾几分钟，让残留乙醇挥发。 |
| | 一些硅基质膜成分一起洗脱下来，抑制了酶切反应 | 将洗脱的质粒 DNA 溶液 13,000rpm 再离心一分钟，小心取上清使用， |
| 质粒DNA降解，或者无质粒DNA | 核酸酶活性太高 | 确保已经做了步骤 6，使用去蛋白液 PE 去除了核酸酶。 |
| 混杂有基因组DNA污染 | 在裂解时基因组被剪切打断了 | 做步骤 3 时轻柔的通过颠倒混匀， 不要涡旋或者剧烈震荡。 |
| 质粒DNA上缺口或者电泳上超螺旋带前出现变性质粒带 | 裂解步骤 3 时间过长 | 裂解时间不要超过 5 分钟。 |
| 产物中含有RNA污染 | 第一次做实验时候，忘记将RNase A 加入 P1 溶液，RNase A 失活或者起始处理量过量 | 第一次实验前确保将 RNase A 加入了溶液 P1; P1 溶液超过 3 个月的，可加入一些新 RNase A 在溶液 P1; 处理量不要过量；菌体重悬于 P1 溶液后可放置几分钟让 RNase A 充分起作用后再进行下一步。 |

目 录

| | |
|---------------------|---|
| 一、试剂盒组成、储存、稳定性..... | 1 |
| 二、原理简介..... | 2 |
| 三、试剂盒特点..... | 2 |
| 四、注意事项..... | 2 |
| 五、操作步骤..... | 4 |
| 六、疑难解答..... | 6 |