

Version: AD 4.1 (2024.08.26修订)

SPARKeasy Superpure Mini Plasmid Kit

高纯度质粒小量快速提取试剂盒

(离心柱型)

目录号: AD0102

01/产品组分

序号	组分	50 次 AD0102-A	100 次 AD0102-B	200 次 AD0102-C
1	RNase A (10 mg/mL)	150 μL	250 μL	500 μL
2	溶液 P1	15 mL	25 mL	50 mL
3	溶液 P2	15 mL	25 mL	50 mL
4	溶液 P3	20 mL	35 mL	70 mL
5	去蛋白液 PE	16 mL 第一次使用ī 9.4 mL	31.5 mL 前按说明加指定 18.5 mL	63 mL E量无水乙醇 37 mL
6	漂洗液 WB	20 mL	20 mL×2 前按说明加指定 60 mL×2	25 mL×3
7	洗脱缓冲液 EB	10 mL	15 mL	20 mL
8	吸附柱 AC	50 个	100 个	200 个
9	收集管 (2 mL)	50 个	100 个	200 个

02/保存条件

本试剂盒所有组分室温(15-25℃)保存。

03/产品概述

本试剂盒采用改进 SDS-碱裂解法裂解细胞,30 min 内可完成单个或多个样品的抽提工作,质粒 DNA 在高盐、低 pH 值状态下选择性地结合于离心吸附柱内的硅基质膜上,再通过去蛋白液和漂洗液将杂质和其它细菌成分去除,最后低盐、高 pH 值的洗脱缓冲液将纯净质粒 DNA 从硅基质膜上洗脱。

推荐使用量及产量: 高拷贝质粒推荐使用量 1-5 mL,得率可多达 30 μg; 低拷贝质粒或大于 10 kb 的大质粒,推荐使用量 6-10 mL,



同时按比例增加溶液 P1、溶液 P2、溶液 P3 的用量,其它步骤相同。

04/自备材料

无水乙醇

05/注意事项

请务必在使用本试剂盒之前阅读此注意事项

- ◇ 所有离心操作步骤,均在室温(15-25℃)下进行。
- ◇ 初次使用时,将试剂盒所带的 RNase A 全部加入溶液 P1 后(终浓度 100 μg/mL)置于 4℃保存。如果溶液 P1 中 RNase A 失活, 提取的质粒可能会有微量 RNA 残留,在溶液 P1 中补加 RNase A 即可。
- ◇ 环境温度低时溶液 P2、P3 可能会析出沉淀或出现浑浊,可在 37℃水浴加热帮助恢复澄清,不要剧烈摇晃,以免形成大量的泡沫。
- ◇ 避免试剂长时间暴露于空气中产生挥发、氧化、pH 值变化等影响,各溶液使用后应及时盖紧瓶盖。

06/使用方案

- 1. 取1-5 mL过夜培养的菌液, 12,000 rpm (13,400×g) 离心30 s, 尽可能的倒干上清, 收集菌体。
 - ▲菌液超过1.5 mL时,可多次离心将菌体沉淀收集在同一个离心管中。
- 2. 加250 μL溶液P1 (请先检查是否已加入RNase A!) 重悬菌体沉淀, 吹打或涡旋振荡至彻底悬浮。
 - ▲如果有未彻底混匀的菌块,会影响裂解,导致提取量和纯度偏低。
- 3. 加250 μL的溶液P2, 温和地上下翻转6-8次使菌体充分裂解, 室温放置4 min。
 - ▲温和地混合,不要剧烈震荡,以免基因组 DNA 剪切断裂! **所用时间不应超过 5 min**! 以免质粒受到破坏。此时菌液应变得清亮粘稠,如果菌体少, 很快清亮粘稠后就可以做下一步。
- 加350 μL溶液P3, 立即温和地上下翻转6-8次,充分混匀时会出现白色絮状沉淀。12,000 rpm(13,400×g)离心10 min,小心取上清。
 - ▲加入溶液P3后应该立即温和混匀,以免产生SDS的局部沉淀。
- 5. 将上一步所得上清加入吸附柱AC中(吸附柱放入收集管中), 12,000 rpm(13,400×g)离心30-60 s, 弃废液。
- 6. 可选步骤: 加入500 μL去蛋白液PE (请先检查是否已加入无水乙醇!), 12,000 rpm (13,400×g) 离心30-60 s, 弃废液。
 - ▲此步骤为了去除痕量核酸酶等杂质,如所用菌株为 JM 系列、HB101 等 endA 菌株或野生型菌株,核酸酶含量丰富,应加此步骤;如所用菌株为 XL-1 Blue、Top10 和 DH5α等缺陷型菌株,核酸酶含量低,则可略过此步骤。
- 7. 加入600 μL漂洗液WB (请先检查是否已加入无水乙醇!), 12,000 rpm (13,400×g)离心30 s,弃废液,重复此步骤一遍。
- 8. 将吸附柱AC放回空收集管中,12,000 rpm(13,400×g)离心2 min,尽量除去漂洗液,以免漂洗液中残留乙醇抑制下游反应。



- 9. 取出吸附柱AC, 放入一个干净的离心管中, 在吸附膜的中间部位加50-100 μL洗脱缓冲液EB(洗脱缓冲液事先在65-70℃水浴 中加热效果更好), 室温放置2 min, 12,000 rpm (13,400×g) 离心1 min。如果需要较多量质粒,可将得到的溶液重新加入离 心吸附柱中, 离心1 min。
 - ▲洗脱体积越大,洗脱效率越高。如果需要质粒浓度较高,可以适当减少洗脱体积,但是最小体积不应少于 30 μL,体积过小降低质粒洗脱效率,减 少质粒产量。

07/流程简图



重悬: 250 μL溶液P1, 涡旋混匀, (己加入RNase A)

裂解: 250 μL溶液P2, 温和翻转6-8次, 室温放置4min

中和: 350 μL溶液P3, 立即温和翻转6-8次

13,400×g 离心10 min, 取上清



结合: 上一步上清加入吸附柱AC, 13,400×g 离心30-60 s

弃废液



去蛋白: 加入500 μL**去蛋白液PE**, 13,400×g离心30-60s (选做) 漂洗:加入600 μL**漂洗液WB**(检查是否已加入无水乙醇!)

13,400×g离心30 s,弃废液,重复操作一遍

去残留乙醇: 13,400×g 空甩2 min



洗脱: 加入50-100 μL**洗脱缓冲液EB** 室温放置2 min, 13,400×g离心1 min

08/相关产品

SPARKeasy 细菌基因组DNA快速提取试剂盒 AA0201

AA1904-A RNase A (10 mg/mL)

AC0402 SPARKeasy 改良型细菌RNA快速提取试剂盒

AD0101 SPARKeasy 质粒小量极速提取试剂盒

AD0103 SPARKeasy 无内毒素高纯质粒小量快速提取试剂盒

AD0105 SPARKeasy 无内毒素质粒小提中量提取试剂盒

AD0303 SPARKeasy 无内毒素高纯质粒大量提取试剂盒



AE0101 胶回收/PCR产物纯化试剂盒

AK0601 Spark HiFi Seamless Cloning Kit(1-5个片段)

AK0603 Spark HiFi Seamless Cloning Kit(单片段)

本产品仅用于科学研究!

Tel: 0531-82387577

Web: http://www.sparkjade.com

Support: support@sparkjade.com

