

实验前准备

1. 使用前，将RNase A全部加入Solution I中并于4度保存。
2. 按下表用无水乙醇稀释DNA Wash Buffer，并于室温保存。

D6904-00: 加入48ml无水乙醇

D6904-01: 加入160ml无水乙醇

D6904-02: 每瓶中加入160ml无水乙醇

离心操作方案

1. 将带有质粒的E.coli 接种于200ml LB/抗生素培养液中，37°C摇床培养12~16 h;
2. 取100-200ml的菌液，室温下3500-5000xg离心10min收集细菌。
3. 倒弃培养基。加入12ml Solution I/RNaseA混和液，漩涡振荡使细胞完全悬浮。
4. 往重悬混和液中加入12ml Solution II，轻轻颠倒混匀10-15次。此操作避免剧烈混匀裂解液且裂解反应不要超过5 min。
5. 加入16ml Solution III，温和颠倒数次至形成白色絮状沉淀。
6. 室温下，12,000xg离心10min。
7. 转移上清液至套有50ml收集管的HiBind DNA结合柱中，室温下， $\leq 5,000 \times g$ 离心3-5min，倒去收集管中的滤液。
8. 把柱子重新装回收集管，加入10ml HB Buffer，按上述条件离心，弃去滤液。
9. 把柱子重新装回收集管，加入15ml DNA Wash Buffer，按上述条件离心，弃去滤液。
注意：浓缩的DNA Wash Buffer在使用之前必须按标签的提示用无水乙醇稀释。
10. (可选)弃去滤液，重复第9步骤一次。
11. 弃去滤液，把柱子重新装回收集管， $\leq 6,000 \times g$ 离心空柱10-15min以甩干柱子基质。
注意：不要忽略此步——这对去除柱子中残留的乙醇至关重要。
12. 把柱子装在干净的50ml离心管上，加入2-3ml Elution Buffer到柱子基质中，静置2min，最高速离心5min洗脱出DNA(不超过8,000x g)。

E.Z.N.A.™ Plasmid Maxi Kit

Cat. No: D6922

简易说明书

快速流程图



订货信息

品名	菌液用量	最大结合力	货号 and 次数	价格
Plasmid Mini Kit I	1-5 mL	30 µg	D6942/3-00(5)	¥50
			D6942/3-01(50)	¥199
			D6942/3-02(200)	¥680
Plasmid Mini Kit II	5-15 mL	70 µg	D6945-00(5)	¥85
			D6945-01(50)	¥495
			D6945-02(200)	¥1800
Plasmid Midi Kit	15-50 mL	250 µg	D6904-01(10)	¥500
			D6904-03(25)	¥1170
			D6904-04(100)	¥4050
Plasmid Maxi Kit	50-250 mL	1.0 mg	D6922-01(5)	¥360
			D6922-02(20)	¥1350

Omega中国区订货/技术支持

www.omegabiotek.com.cn tel:020-32058425 fax:020-32058915

