

## FavorPrep™ Plasmid Extraction Maxi Kit

Cat: FAPDE 000-Maxi(2 回分)/ FAPDE 003(10 回分)/ FAPDE 003-1(20 回分) 本製品は研究用です v 202504

※本取扱説明書は RNase A 付属量の変更後の製品に対応しています。(2025 年 5 月以降順次切り替え) 必ず、お手元にある製品の RNase A Solution の容量をご確認ください。

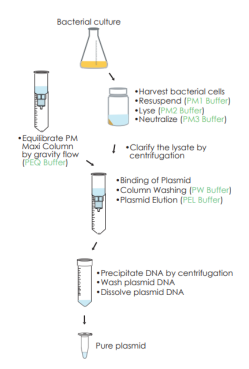
下表と異なる場合は型番とロット番号をご記載の上、メール(technical@chiyoda-s.jp)にてご請求ください。

## ● キットの内容

	FAPDE 000-Maxi	FAPDE 003	FAPDE 003-1
	(2 preps)	(10 preps)	(20 preps)
PEQ Buffer	30 ml	135 ml	270 ml
PM1 Buffer*	42 ml	215 ml	215 ml×2
PM2 Buffer	42 ml	215 ml	215 ml×2
PM3 Buffer	42 ml	215 ml	215 ml×2
PW Buffer	65 ml	270 ml +60 ml	270 ml×2+120 ml
PEL Buffer	32 ml	215 ml	215 ml×2
RNase A Solution	180 μΙ	900 μΙ	900 μI×2
PM Maxi Column	2 pcs	10 pcs	20 pcs
*添加する RNase A 量			
PM1 Buffer	168 μΙ	860 μΙ	860 μΙ

## ● 基本情報

構成	陰イオン交換樹脂カラム	
サンプル量	120~240 ml (high-copy number/low-copy number)	
プラスミドサイズ	3 kbp∼150 kbp	
結合量	1.5 mg/Maxi Column	







## ● 重要事項

- 1) RNase A はお客様の手元に届き次第、-20℃で保存してください。
  - ※RNase A (lyophilized) は調製が必要です。対応する取扱説明書をご確認ください。
- 2) PM1 Buffer に RNase A を加えてください。十分に混和し、PM1 Buffer を 4℃で保管してください。
- 3) PM2 Buffer に沈殿物が見られる場合、37℃の湯せんで Buffer を温めて沈殿物を溶かしてください。
- 4) 操作前に、PM3 Buffer を 4℃に冷やしてください。

### ● その他用意するもの

- 1) 50ml チューブ
- 2) 冷却機能付き高速遠心機 (≥5,000×g) と遠心チューブ
- 3) イソプロパノール
- 4) 70%エタノール
- 5) TE Buffer もしくはddH2O

## ● 操作 ※操作前に「重要事項」をよくお読みください。

#### 培養細菌の回収

1. 4°C、4,500~6,000×gで10分遠心分離し、培養細菌を回収します。上清を捨てます。

#### PM Maxi Column の平衡化

- 2. PM Maxi Column を 50 ml チューブに取り付けます。
- 3. 10 ml の PEQ Buffer を加えます。カラムが空になるまで静置して平衡化し、ろ液は捨てます。

#### 細胞溶解とライセートの中和

- 4. 16 ml の PM1 Buffer (RNase A 添加)を加え、細胞をピペッティングかボルテックスで再懸濁させます。
- 16 ml の PM2 Buffer を加え、5 回ほど転倒混和します。
   \* DNA の剪断を防ぐため、ボルテックスはしないでください。
- 6. ライセートが透明になるまで室温で 5 分間インキュベートします。
- 7. 16 ml の冷やした PM3 Buffer を加え、すぐに 10~15 回ほど転倒混和します。 (ボルテックスはしないでください)
  - メモ:ライセートが最適な濃度か確認してください。PM1, PM2, PM3 の Buffer 量は培養液量によって増やす 必要があります。
    - 例)培養液量 120~240 ml: PM1 16 ml, PM2 16 ml, PM3 16 ml 培養液量 240~480 ml: PM1 32 ml, PM2 32 ml, PM3 32 ml

240~480ml の細菌を処理する場合は、PM1, PM2, PM3 Buffer を別途購入してください。

PM1 Buffer 中でペレットが完全に懸濁されていることを確認してください。

PM2 Buffer と PM3 Buffer の添加後、サンプル溶液を十分に混ぜてください。





#### ライセートの清澄化

- 8. 4°C、≥5,000×g で 20 分間遠心分離します。(15,000~20,000×g で 15 分間が望ましい) \*上清に浮遊物が残っている場合は、新しい 50 ml チューブに移してこの操作を繰り返してください。
- 9. 上清を新しい 50ml チューブに移します。

#### プラスミド DNA の結合

- 10. サンプル混合物の半分を平衡化した PM Maxi Column に移します。自然落下させ、ろ液は捨てます。
- 11. 残りの半分についてもステップ 10 を繰り返します

#### PM Maxi Column の洗浄

12. 30 ml の PW Buffer を PM Maxi Column に加えます。自然落下させ、ろ液は捨てます。

#### 溶出

13. PM Maxi Column を新しい 50ml チューブ (お客様でご用意ください) に取り付けます。15 ml の PEL Buffer を加え、自然落下させてプラスミドを溶出します。

#### プラスミド DNA の沈殿

- 14. 溶出液に対し 0.75 倍の室温のイソプロパノールを加え、10 回転倒混和します。
  例) 15 ml の溶出液に 11.25 ml のイソプロパノールを加える
- 15. 4°C、≥5,000×g で 30 分間遠心分離します。(15,000~20,000×g で 20 分間が望ましい) メモ:遠心分離前に、溶出液とイソプロパノールが十分に混和していることを確認してください。

#### プラスミド DNA の洗浄と溶解

- 16. 上清を取り除き、ペレット化したプラスミドを 5 ml の室温の 70%のエタノールで洗浄します。
- 17. 4°C、≥5,000×g で 10 分間遠心分離します。
- 18. 上清を取り除き、ペーパータオル上で3分間チューブを反転させ、残留エタノールを除去します。その後、完全に乾くまでペレット化したプラスミドを風乾(もしくは70°Cで10分間インキュベート)させます。
- 19. ペレット化したプラスミドを適量 (≥300 µ I) の TE または ddH<sub>2</sub>O に溶解させます。
  - メモ:上清を取り除く際、DNAペレットを一緒に取り除かないように注意してください。
    - ペレット化したプラスミドが遠心チューブに軽く付着していることを確認してください。
    - ペレット化したプラスミドをチューブから取り除いてしまった場合は、沈殿工程(ステップ 14 以降)を繰り返してください。
    - DNA が完全に溶解されていることを確認してから、濃度を測定してください。





# ● トラブルシューティング

DNA の収量が少ない		
培養細菌が完全に溶	・菌濃度が濃すぎる場合があります。	
菌していない	・PM3 Buffer を添加後、転倒混和で沈殿物を溶解すると回収量を改善できます。	
	・DNA が十分に沈殿していない、または沈澱後十分に回収されていない。	
	・DNA ペレットが少量で溶解するのに不十分。	
精製した DNA がその後のアプリケーションで正しく機能しない		
RNA が混入している	・PM1 Buffer に RNase A が添加されていることを確認してください。	
	・RNase A Solution は−20°Cで保管してください。	
	・細菌濃度が高濃度の場合、サンプル量を減らしてください。	
ゲノム DNA が混入して	・過剰の細胞を使用しないでください。	
いる	・PM2 Buffer および PM3 Buffer の添加後は、ボルテックスせずに混和してください。	
	・5 分以上、溶解(ステップ 6)を行わないでください。	
ペレット化したプラスミ	・ペレット化したプラスミドを 70%エタノールで 2 回洗浄してください。	
ドに過剰な塩が含まれ		
ている		