

FavorFilter™ Plasmid Extraction Maxi Kit

Cat. No.: FAPD3050 (2回分) / FAPD3051 (10回分)

本製品は研究用です v 202505

※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。

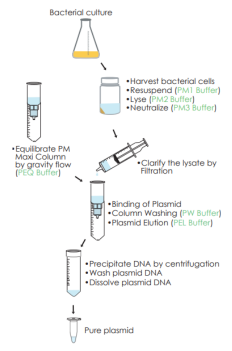
下表と異なる場合は型番とロット番号をご記載の上、メール(technical@chiyoda-s.jp)にてご請求ください。

● キットの内容

	FAPD3050 (FAFTE 000)	FAPD3051 (FAFTE 001-1)
	(2 preps)	(10 preps)
PEQ Buffer	30 ml	135 ml
PM1 Buffer*	42 ml	215 ml
PM2 Buffer	42 ml	215 ml
PM3 Buffer	42 ml	215 ml
PW Buffer	65 ml	270 ml+60 ml
PEL Buffer	32 ml	215 ml
RNase A Solution	180 μ Ι	900 <i>µ</i> I
FavorFilter Maxi Cartridges	2 pcs	10 pcs
PM Maxi Columns	2 pcs	10 pcs
*添加する RNase A Solution 量		
PM1 Buffer	168 μ Ι	860 <i>µ</i> I

● 基本情報

構成	陰イオン交換樹脂カラム、フィルター
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 Solution は受け取り次第、-20℃で保管してください。
- 2. PM1 Buffer に RNase A Solution を加え、十分に混和し、4°Cで保管してください。
- 3. PM2 Buffer に沈殿物が見られる場合、37℃の湯せんで温めて沈殿物を溶かしてください。
- 4. 操作を始める前に PM3 Buffer を 4℃に冷やしてください。

● 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)と適合する遠心チューブ
- 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分間遠心分離し、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、ろ液を捨てます。

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またはボルテックスで再懸濁させます。
- 5. 16 ml の PM2 Buffer を加え、5 回転倒混和します。
 - DNA の剪断を防ぐため、ボルテックスはしないでください。
- 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 回転倒混和します。(ボルテックスはしないでください)
 - 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. ライセートを FavorFilter Maxi Cartridge に移します。沈殿物を浮遊させるために、室温で 10 分間インキュベートします。
 - 目詰まりを起こさず、確実にろ過をするために、必ず 10 分間のインキュベートしてください。
- 9. カートリッジの先端からキャップを外してプランジャーをゆっくりと挿入し、ライセートをろ過します。ろ液は新 しい 50 ml チューブに入れます。

プラスミド DNA の結合

- 10. 混合液の半分を平衡化した PM Maxi Column に移します。自然落下させ、ろ液を捨てます。
- 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、ろ液を捨てます。

溶出

13. PM Maxi Column を新しい 50ml チューブ(非付属品)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 倍量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。
 - 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。
- 15. 4°C、≥5,000×gで30分間遠心分離します。(4°C、15,000~20,000×gで20分間が望ましい)

プラスミド DNA の洗浄と溶解

- 16. 上清を慎重に取り除き、ペレット化したプラスミドに 5 ml の室温の 70%エタノールを加えます。
- 17. 4°C、≥5,000×gで10分間遠心分離します。
- 18. 上清を慎重に取り除き、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。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)します。
- 19. ペレット化したプラスミドを適量(≥300 µ I)の TE または ddH₂O に溶解させます。
 - ・ 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し	・ 使用する細菌細胞の数が多すぎる。	
ていない	・ PM3 Buffer の添加後は、転倒混和で沈殿物を溶解してください。	
	・ 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 ペレットの再溶解が不十分。	
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℃で保管してください。	
	・ 細菌が高濃度の場合、サンプル量を減らしてください。	
ゲノム DNA が混入してい	・ 過剰の細胞を使用しないでください。	
る	・ PM2 Buffer および PM3 Buffer の添加後は、ゲノム DNA の切断を防ぐため、	
	穏やか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ドに	・ 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。	
過剰な塩が含まれている		