

操作手册

细菌/真菌 DNA 微量提取试剂盒

Catalog No. TD607-50 (50 次反应)

Highlights

- 可在 20 分钟内快速从真菌，细菌等样品中提取到微生物的基因组 DNA。
- 获得的基因组 DNA 产量高、纯度好，可以直接用于酶切、PCR、测序等分子生物学实验。
- 无需使用有机变性剂和蛋白酶 K。
- 此产品仅供科研使用。

产品组成:

试剂盒组成	保存	50 次
裂解管	室温	50 个
裂解液	室温	40 ml
基因组 DNA 裂解液	室温	100ml
基因组 DNA 洗涤液 1	室温	15 ml
基因组 DNA 洗涤液 2	室温	50 ml
基因组 DNA 洗脱液	室温	20 ml
3 号柱 F	室温	50 个
1 号柱	室温	50 个
收集管 (2ml)	室温	150 个

Note –售出后一年内产品质量是可以保证。试剂已经过大量的常规检测来保证其可操作性。此产品仅供研究并且需要由专业人员来使用。试剂盒中的部分试剂是有刺激性的。请带好手套和防护眼镜。

注意事项:

1. 环境温度低时基因组 DNA 裂解液或者基因组 DNA 洗涤液 1 可能出现析出和沉淀，可以在 37°C 水浴几分钟帮助重新溶解，**恢复澄清透明后冷却到室温**即可使用。
2. 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。

特性:

- **样品:** 可有效的从 10-20mg (湿重) 以内的真菌或者细菌中提取到 DNA。等同于大约 10^8 细菌细胞或者 10^7 酵母细胞。
- **DNA 纯度:** 获得的基因组 DNA 产量高、纯度好，可以直接用 PCR，高通量测序等各种分子生物学实验。
- **基因组 DNA 大小:** 一般经过震荡后，可回收得到 40 kb 大小左右的基因组 DNA。如果样品中含有病毒 DNA 或者线粒体 DNA 的化也会一起回收得到。
- **基因组 DNA 回收情况:** 可从 20 μ l (最少 10 μ l) 洗脱液中可回收得到 5 μ g 左右的基因组 DNA。

- **操作温度:** 室温 (15-30°C)。

操作步骤:

可选步骤: 添加 β 巯基乙醇到 DNA 结合液中, 终浓度为 0.5% 例如: 500 μ l 到 100ml 的基因组 DNA 裂解液中。

1. 将已重悬在 200 μ l 纯净水或者缓冲液 (例如 PBS) 中约 10-20mg (湿重) 的真菌或细菌细胞添加到裂解管中, 然后添加 750 μ l 的裂解液到裂解管中, 在涡旋仪上最大速下振荡 5 分钟以上混匀。(如果使用高频振荡器时间可以适当缩短, 推荐使用我公司高频破碎仪)
2. 将裂解管在 10,000 x g 的离心力下离心 1 分钟。
3. 将上一步所得上清 400 μ l 加到 3 号柱 F 中, 3 号柱 F 套在一个收集管里, 在 8,000 x g 的离心力下离心 1 分钟。丢弃过滤柱。
4. 添加 1200 μ l 的基因组 DNA 裂解液到上一步的收集管中充分混匀。
5. 将 1 号柱套在一个新的收集管里。
6. 从步骤 4 中吸取 800 μ l 混合液加到 1 号柱中, 在 10,000 x g 下离心 1 分钟, 倒掉收集管中废液。
7. 重复步骤 6。
8. 1 号柱套在一个新的收集管内, 添加 200 μ l 的基因组 DNA 洗涤液 1 到 1 号柱中, 在 $\geq 10,000$ x g 下离心 1 分钟。无需倒掉收集管中的废液, 即可直接进行下一步。
9. 添加 500 μ l 的基因组 DNA 洗涤液 2 到 1 号柱中, 在 $\geq 10,000$ x g 下离心 1 分钟。
10. 将 1 号柱移至干净的 1.5ml 离心管中直接添加 20 μ l (最少 10 μ l) 的基因组 DNA 洗脱液到柱基质上 (洗脱液事先在 65-70°C 水浴中预热效果更好), 室温下放置 2-5 分钟, 在 $\geq 1,000$ x g 下离心 1 分钟来洗脱基因组 DNA。