

# 通用基因组DNA小量提取试剂盒

(使用说明书 Ver.1.1.2)

## 产品特点

- ◆ 可从固体组织、生物体液、细胞、头发等复杂来源的样品中提取到高纯度的基因组DNA。
- ◆ 获得的基因组DNA产量高、纯度好，可以直接用于酶切、PCR、高通量测序等敏感的分子生物学实验。

产品货号：

TD468-10 (10次反应)

TD468-50 (50次反应) TD468-200 (200次反应)



扫描二维码了解更多产品信息

# 目录Contents

|      |   |
|------|---|
| 产品组份 | 1 |
| 注意事项 | 1 |
| 产品特性 | 1 |
| 样品来源 | 2 |
| 溶液制备 | 2 |
| 操作步骤 | 2 |
| 附录A  | 3 |
| 附录B  | 4 |
| 附录C  | 5 |
| 附录D  | 5 |
| 附录E  | 6 |
| 组件查询 | 7 |

## 产品组份

| 试剂盒组成      | 10次   | 50次   | 200次    | 保存    |
|------------|-------|-------|---------|-------|
| 蛋白酶K       | 5mg   | 20mg  | 4*20mg  | -20°C |
| 蛋白酶K保存液    | 500μl | 1.2ml | 4*1.2ml | -20°C |
| 通用消化液      | 4ml   | 20ml  | 70ml    | 室温    |
| 基因组DNA结合液  | 5ml   | 25ml  | 85ml    | 室温    |
| 基因组DNA洗涤液1 | 6ml   | 30ml  | 2*50ml  | 室温    |
| 基因组DNA洗涤液2 | 10ml  | 50ml  | 200ml   | 室温    |
| 基因组DNA洗脱液  | 2ml   | 10ml  | 50ml    | 室温    |
| 2号C-XLR纯化柱 | 10个   | 50个   | 200个    | 室温    |
| 2ml收集管     | 20个   | 100个  | 400个    | 室温    |

## 注意事项

- ◇ 售出后一年内产品质量可以保证。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。
- ◇ 环境温度低时基因组通用消化液或者基因组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使用。

## 产品特性

- ◇ 样品种类：固体组织、全血、细胞、毛发、保存在保护剂里的样品等。获得的基因组DNA产量高、纯度好，可以直接用PCR等各种分子生物学实验。不推荐使用此试剂盒提取小DNA或者游离DNA（可使用TD476产品）
- ◇ 基因组DNA大小：一般可回收到大于50kb的基因组DNA。如果样品中存在线粒体DNA，病毒DNA等也会一起提取到。
- ◇ DNA纯度：获得的基因组DNA产量高、纯度好，可以直接用PCR等各种分子生物学实验。一般情况AbS 260/280≥1.8 AbS 260/230≥2.0。
- ◇ 基因组DNA产量：针对哺乳动物组织可从每mg的心脏，脑组织中提取到1-3μg DNA。每mg的肝，肾，肺组织中提取到3-5μg DNA。100μl全血中回收到3μg以上的基因组DNA。
- ◇ 需要的仪器设备：水浴锅或者金属浴（55°C）。微型离心机，涡旋仪。

## 样品来源

### 液体样品

可从≤200μl全血、有核血、血块黄层、唾液、痰、精子、乳汁等样品里提取到总DNA。

- ✧ 对于保存在DNA/RNA保护剂里的液体样品。
- ✧ 有核血液样品，比如禽类血液。
- ✧ 全血，唾液及保存在Guthrie, FTA®上或其他保存纸（卡）上的细胞。
- ✧ 对于从血清血浆中提取病毒DNA，按照生物液体和细胞的操作流程就可以。对于游离DNA的提取，推荐使用游离DNA提取试剂盒（TD476）。
- ✧ 对于提取尿液中细胞的DNA，在3,000xg离心力下离心15分钟富集细胞，在提取之前去除上清，然后按照生物液体及细胞操作步骤操作。

### 哺乳动物或昆虫细胞培养物

可从≤5x10<sup>6</sup>细胞内像HeLa细胞、HEK-293细胞、Drosophila等样品里提取到总DNA。

- ✧ 在处理细胞沉淀之前需要去除培养基。（大约在500xg离心力下离心2分钟，取决于细胞类型和体积，然后去除上清）
- ✧ 对于哺乳动物细胞，蛋白酶K的消化时间在55°C下可以减少到5分钟。
- ✧ 对于单层细胞和口腔细胞的制备和收集参看第3页。
- ✧ 对于保存在DNA/RNA保护剂中的样品。参看第4页。

### 固体样品

可从≤25mg尾巴、耳朵、器官活检（脑、肝、心脏、肾、肌肉、胃、膀胱、肠）等样品里提取到总DNA。

- ✧ 可采用55°C过液蛋白酶K消化步骤。
- ✧ 针对保存在DNA/RNA保护剂中的固体组织。
- ✧ 针对头发，毛发等组织。

## 溶液制备

使用前需要添加1060μl保存液到20mg蛋白酶K里，蛋白酶K的终浓度约为20mg/ml，混合之后需要放到-20°C保存。

## 操作步骤

使用基因组DNA洗脱液或其他等渗溶液（如PBS）来重悬培养的细胞沉淀。

（≤1x10<sup>6</sup>细胞使用100μl基因组DNA洗脱液，10<sup>6</sup>-5x10<sup>6</sup>细胞数使用200μl基因组DNA洗脱液）

55°C下的蛋白酶K过夜消化不会影响DNA的完整性。

| 生物液体和细胞   | 固体组织   |
|---|--|
| <p>1. 添加最多200μl的样品到一个离心管中并且添加:</p> <p>200μl通用消化液<br/>20μl蛋白酶K</p> <p>注意: 如果样品不足200μl则需要按照比例调整通用消化液, 蛋白酶K及其基因组DNA结合液的用量。</p> <p>2. 混匀或者涡旋振荡10-15秒然后再55°C下孵育10分钟。</p> <p>3. 混匀1倍体积的基因组DNA结合液到消化的样品中, 混匀或者涡旋振荡10-15秒。<br/>例如: 添加420μl的基因组DNA结合液到420μl消化的样品中。</p> | <p>1. 添加≤25mg的组织到一个离心管里, 并且添加:</p> <p>95μl水<br/>95μl通用消化液<br/>10μl蛋白酶K</p> <p>2. 混匀或者涡旋振荡10-15秒然后再55°C下孵育1-3个小时或者直到组织溶解, 进行下一步之前混匀。<br/>注意: 如果消化后的样品中仍然有不溶解的组织, 需要在≥12,000xg的离心力下离心1分钟, 然后将上清转移到一个干净的离心管中进行下面的操作。</p> <p>3. 混匀2倍体积的基因组DNA结合液到上清中, 混或者涡旋振荡10-15秒。<br/>例如: 添加400μl的基因组DNA结合液到200μl上清中。</p> |
| 4. 将上清转移至2号C-XLR纯化柱中, 2号C-XLR纯化柱套在一个收集管里, 在≥12,000xg离心力下离心1分钟。丢弃盛有滤出液的收集管。  |  |
| 5. 将2号C-XLR纯化柱套在一个新的收集管里, 添加400μl的基因组DNA洗涤液1到2号C-XLR纯化柱中, 在≥12,000xg离心力下离心1分钟。倒掉收集管中的废液。  |  |
| 6. 添加700μl的基因组DNA洗涤液2到2号C-XLR纯化柱中, 在≥12,000xg离心力下离心1分钟。倒掉收集管中的废液。   |  |
| 7. 添加200μl的基因组DNA洗涤液2到2号C-XLR纯化柱中, 在≥12,000xg离心力下离心1分钟。丢弃盛有滤出液的收集管。   |  |
| 8. 将2号C-XLR纯化柱移至干净的1.5m离心管中直接添加≥50μl的基因组DNA洗脱液到纯化柱基质上(洗脱液事先在65-70°C水浴中预热效果更好, 如果是25mg的组织可以添加200μl), 室温下放置2-5分钟, 全速离心1分钟来洗脱基因组DNA。   |  |

## 附录A

### 单细胞层样品提取

以下步骤是针对从 $5 \times 10^6$ 以内的细胞单层而设计的。虽然细胞类型和培养环境不同, 但此操作步骤兼容高密度和低密度的生长细胞。

用胰蛋白酶消化或者从培养板等容器中刮下贴壁细胞。在500xg下离心5分钟细胞悬液, 去除上清液, 用1ml的PBS重悬细胞沉淀并将细胞悬液移至一个离心管中。在500xg下离心5分钟细胞悬液。去除上清液, 之后按照生物液体及细胞的操作步骤进行操作。

以下表格为细胞量的参考，实际情况会根据不同的细胞类型而不同

| 培养容器    | 孔或瓶的表面积                 | 细胞数                   |
|---------|-------------------------|-----------------------|
| 96孔培养板  | 0.32-0.6cm <sup>2</sup> | 4-5x10 <sup>4</sup>   |
| 24孔培养板  | 2cm <sup>2</sup>        | 1-3x10 <sup>5</sup>   |
| 12孔培养板  | 4cm <sup>2</sup>        | 4-5x10 <sup>5</sup>   |
| 6孔培养板   | 9.5cm <sup>2</sup>      | 0.5-1x10 <sup>6</sup> |
| T25培养瓶  | 25cm <sup>2</sup>       | 2-3x10 <sup>6</sup>   |
| T75培养瓶  | 75cm <sup>2</sup>       | 0.6-1x10 <sup>7</sup> |
| T175培养瓶 | 175cm <sup>2</sup>      | 2-3x10 <sup>7</sup>   |

### 口腔脱落细胞及其拭子

提取口腔细胞可以通过漱口或者口腔拭子等方式。

- 漱口提取方法：用10-20ml盐溶液或者漱口水剧烈的漱口30秒。漱的越剧烈，获得的细胞会越多。将盐溶液吐到一个50ml的离心管中，在1,500RPM的转速下离心5分钟。去除上清，但不要影响细胞沉淀。之后按照生物液体及细胞的操作步骤进行操作。
- 口腔拭子提取方法：在收集细胞之前用清水漱口。用口腔拭子刷脸颊内侧15秒（约20下），确保覆盖了脸颊内侧的所有区域。将拭子放在一个干净的离心管内用200μl通用消化液与200μl基因组DNA洗脱液的混合液清洗拭子。添加20μl的蛋白酶K混匀，然后在55°C下孵育10分钟。然后从生物液体及细胞操作步骤的第3步进行操作。

## 附录B

### 保存在DNA/RNA保护剂 (EZshield®) 中的样品

DNA/RNA保护剂 (EZshield®) 可以在常温下稳定DNA和RNA，方便样品的运输，无需冰箱或者冷链运输，并有效裂解细胞灭活样品中的病毒。相关产品信息可与我公司联系。（TR110/TR120）

### 生物液体及细胞培养物

- 添加20μl的蛋白酶K到400μl含有样品的保护剂中。
- 混匀或者涡旋10-15秒在室温下孵育20分钟。
- 然后从生物液体及细胞操作步骤的第3步进行操作。

### 固体组织

- 添加150μl的通用消化液和10μl蛋白酶K到每300μl含有样品的保护剂中。

- 混匀或者涡旋10-15秒并在55°C下孵育1-3小时。

注意：55°C下过夜操作也是可以的，并且可以增强消化的效果和DNA的回收量。

- 添加1倍体积的基因组DNA结合液到消化的样品中，混匀或者涡旋10-15秒。
- 从主操作步骤的第4步开始进行接下来的操作。（第3页）

## 附录C

### 有核血液样品

- 添加10 $\mu$ l的有核血液样品到以下混合液中：

|              |             |
|--------------|-------------|
| 通用消化液        | 200 $\mu$ l |
| 蛋白酶K         | 20 $\mu$ l  |
| 基因组DNA洗脱液或TE | 200 $\mu$ l |

- 用吸头上下吹打混匀。在55°C下孵育20分钟：

- 添加1倍体积的基因组DNA结合液到消化的样品中，用吸头上下吹打混匀或者涡旋。在进行下述操作前，确保样品完全匀浆。

注意：用移液器上下吹打混匀确保样品完全匀浆是有必要的。涡旋振荡可辅助增强效果。

- 将混合液转移至2号C-XLR纯化柱中，2号C-XLR纯化柱套在一个收集管里，在 $\geq 12,000 \times g$ 离心力下离心1分钟。丢弃盛有滤出液的收集管。
- 将2号C-XLR纯化柱套在一个新的收集管里，添加400 $\mu$ l的基因组DNA洗涤液1到2号C-XLR纯化柱中，在 $\geq 12,000 \times g$ 离心力下离心1分钟。倒掉收集管中的废液。
- 添加700 $\mu$ l的基因组DNA洗涤液2到2号C-XLR纯化柱中，在 $\geq 12,000 \times g$ 离心力下离心1分钟。倒掉收集管中的废液。
- 添加200 $\mu$ l的基因组DNA洗涤液2到2号C-XLR纯化柱中，在 $\geq 12,000 \times g$ 离心力下离心1分钟。丢弃盛有滤出液的收集管。
- 将2号C-XLR纯化柱移至干净的1.5ml离心管中直接添加 $\geq 50 \mu$ l的基因组DNA洗脱液到纯化柱基质上（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，全速离心1分钟来洗脱基因组DNA。

## 附录D

### 头发、毛发等相关样品

- 需要用到新鲜制备的DTT（未提供）进行溶液的配置，提取 $\leq 25 \text{ mg}$ 的样品配置比如下：

|               |            |
|---------------|------------|
| 无DNase/RNase水 | 90 $\mu$ l |
| 通用消化液         | 90 $\mu$ l |
| DTT (1M)      | 10 $\mu$ l |
| 蛋白酶K          | 10 $\mu$ l |

- 混匀或者涡旋10–15秒并在55°C下孵育1–3小时。

注意：55°C下过夜操作也是可以的，并且可以增强消化的效果和DNA的回收量。

- 添加400 $\mu$ l的基因组DNA结合液到消化的样品中，混匀或者涡旋振荡10–15秒。在 $\geq 12,000 \times g$ 离心力下离心1分钟沉淀不溶的物质。
- 将混合物（上清）转移至2号C-XLR纯化柱中，2号C-XLR纯化柱套在一个收集管里，在 $\geq 12,000 \times g$ 离心力下离心1分钟。丢弃盛有滤出液的收集管。
- 将2号C-XLR纯化柱套在一个新的收集管里，添加400 $\mu$ l的基因组DNA洗涤液1到2号C-XLR纯化柱中，在 $\geq 12,000 \times g$ 离心力下离心1分钟。倒掉收集管中的废液。

6. 添加700 $\mu$ l的基因组DNA洗涤液2到2号C-XLR纯化柱中，在 $\geq 12,000 \times g$ 离心力下离心1分钟。倒掉收集管中的废液。
7. 添加200 $\mu$ l的基因组DNA洗涤液2到2号C-XLR纯化柱中，在 $\geq 12,000 \times g$ 离心力下离心1分钟。丢弃盛有滤出液的收集管。
8. 将2号C-XLR纯化柱移至干净的1.5ml离心管中直接添加250 $\mu$ l的基因组DNA洗脱液到纯化柱基质上（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，全速离心1分钟来洗脱基因组DNA。

## 附录E

### 保存在保存卡（纸）上的样品

将保存在Guthre, FTA或其他类似的样品保存卡（纸）上的样品通过合适的穿孔器打孔，将裁切的介质添加到我公司的裂解管中（需额外购买），并且添加裂解液（需额外购买），简单涡旋匀浆后进行下述操作。

1. 添加保存卡（纸）到裂解管中，添加400 $\mu$ l裂解液。
2. 拧紧盖子放到合适的振荡器中最大速度下震荡。
3. 在 $\geq 12,000 \times g$ 离心力下离心裂解管1分钟。
4. 针对裂解管里的裂解物添加以下混合物:

|       |             |
|-------|-------------|
| 通用消化液 | 360 $\mu$ l |
| 蛋白酶K  | 40 $\mu$ l  |

5. 混匀并在55°C下孵育10-15分钟。
6. 在10,000 $\times g$ 离心力下离心裂解管1分钟。将400 $\mu$ l上清移至一个干净的离心管里。
7. 添加800 $\mu$ l的基因组DNA结合液到离心管内混匀。
8. 转移600 $\mu$ l上述混合物到转移至2号C-XLR纯化柱中，2号C-XLR纯化柱套在一个收集管里，在 $\geq 12,000 \times g$ 离心力下离心1分钟。
9. 倒掉收集管中的废液并且重复步骤8。
10. 将2号C-XLR纯化柱套在一个新的收集管里，添加400 $\mu$ l的基因组DNA洗涤液1到2号C-XLR纯化柱中，在 $\geq 12,000 \times g$ 离心力下离心1分钟。倒掉收集管中的废液。
11. 添加700 $\mu$ l的基因组DNA洗涤液2到2号C-XLR纯化柱中，在 $\geq 12,000 \times g$ 离心力下离心1分钟。倒掉收集管中的废液。
12. 添加200 $\mu$ l的基因组DNA洗涤液2到2号C-XLR纯化柱中，在 $\geq 12,000 \times g$ 离心力下离心1分钟。丢弃盛有滤出液的收集管。
13. 将2号C-XLR纯化柱移至干净的1.5ml离心管中直接添加250 $\mu$ l的基因组DNA洗脱液到纯化柱基质上（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，全速离心1分钟来洗脱基因组DNA。

## 组件查询

| 组件名称       | 货号           | 规格     | 规格    |
|------------|--------------|--------|-------|
| 蛋白酶K       | TD3001-2-A   | 5mg    | -20°C |
|            | TD3001-2-B   | 20mg   |       |
| 蛋白酶K保存液    | TD3001-2-C   | 500μl  | -20°C |
|            | TD3001-2-D   | 1.2 ml |       |
| 通用消化液      | TD4068-4-4   | 4 ml   | 室温    |
|            | TD4068-4-20  | 20 ml  |       |
|            | TD4068-4-70  | 70 ml  |       |
| 基因组DNA结合液  | TD4068-3-5   | 5 ml   | 室温    |
|            | TD4068-3-25  | 25ml   |       |
|            | TD4068-3-85  | 85ml   |       |
| 基因组DNA洗涤液1 | TD3004-5-6   | 6ml    | 室温    |
|            | TD3004-5-30  | 30 ml  |       |
|            | TD3004-5-50  | 50 ml  |       |
| 基因组DNA洗涤液2 | TD3004-2-10  | 10ml   | 室温    |
|            | TD3004-2-50  | 50 ml  |       |
|            | TD3004-2-200 | 200 ml |       |
| 基因组DNA洗脱液  | TD3004-3-2   | 2ml    | 室温    |
|            | TD3004-3-10  | 10 ml  |       |
|            | TD3004-3-50  | 50 ml  |       |
| 2号C-XLR纯化柱 | TC1104-10    | 10个    | 室温    |
|            | TC1104-50    | 50个    |       |
| 2ml收集管     | TC1001-20    | 20个    | 室温    |
|            | TC1001-50    | 50个    |       |
|            | TC1001-200   | 200个   |       |