1



1 微生物群落胞内/胞外吸附/胞外游离水环境 DNA 的分离提取

- 2 Isolation and Extraction of Intracellular, Absorbed-extracellular and Free-
- 3 extracellular Environmental DNA from Aquatic Microbial Community
- 4 赵泽, 鞠峰*

5

- 6 1 浙江省海岸带环境与资源研究重点实验室,工学院,西湖大学,杭州,浙江;
- 7 2 前沿技术研究所,浙江西湖高等研究院,杭州,浙江。
- 8 *通讯作者邮箱: jufeng@westlake.edu.cn

9

- 10 摘要: 胞外 DNA 是位于微生物细胞膜外的 DNA 片段,来自于微生物的主动/被动排放
- 11 或细胞裂解,作为微菌落的结构成分发挥着重要的作用。本实验流程通过过滤、洗脱再
- 12 过滤的二级处理将环境水体中微生物组的胞内/胞外吸附/胞外游离 DNA 分离,并且在十
- 13 六烷基三甲基溴化铵(CTAB)提取 DNA 的方法上进行优化,实现大体积水样中微量胞外
- 14 游离/胞外吸附 DNA 的分离提取,并且适用于不同类型环境样品。该方案得到的胞内/胞
- 15 外吸附/胞外游离 DNA 可用于下游的 PCR、qPCR、标记基因扩增子测序、宏基因组测
- 16 序等相关分析。胞内 DNA 适用于探究微生物群落结构与功能; 胞外吸附/胞外游离环境
- 17 DNA (eDNA) 适用于水环境生物多样性评估、生物入侵预警与防治以及濒危物种保护。
- 18 **关键词**: 胞外游离 DNA,胞外吸附 DNA,胞内 DNA,CTAB

19

- 20 材料与试剂
- 21 材料:
- 22 1. 15 ml 离心管 (CORNING, CentriStar, catalog number: 430790)
- 23 2. 50 ml 离心管 (CORNING, CentriStar, catalog number: 430828)
- 24 3. 1.5 ml 离心管 (AXYGEN, catalog number: MCT-200-C)
- 25 4. 2 ml 离心管 (AXYGEN, catalog number: MCT-150-C)
- 26 5. 0.2 μm 聚碳酸酯微孔滤膜 (Millipore, Isopore, PC Membrane, 47mm, catalog
- number: GTTP04700)

28

- 29 试剂:
- 1. CTAB (Solarbio, catalog number: C8440)

Copyright © 2020 The Authors; exclusive licensee Bio-protocol LLC.



- 2. Tris (Solarbio, Ultra Pure Grade, catalog number: T8060)
- 32 3. Tris-HCl (Sigma, BioUltra, for molecular biology, catalog number: 93363)
- 4. EDTA (Solaibio, Biotechnolongy Grade, catalog number: E8030)
- 34 5. 苯酚-氯仿-异戊醇 (Solarbio, catalog number: P1012-100)
- 35 6. 氯仿-异戊醇 (Solarbio, catalog number: P1014-100)
- 36 7. 异丙醇 (Acros, catalog number: 447080010)
- 37 8. 氯化钠 (Sigma, for molecular biology, catalog number: S3014)
- 38 9. 氢氧化钠 (Sigma, catalog number: 71687)
- 10. PBS 缓冲液(Thermo Fisher, catalog number: C10010500BT)
- 40 11. 无水乙醇 (Sigma)
- 12. FastDNA Spin Kit for Soil (Qiagen)
- 13. UltraPure DNase/RNase-Free Distilled Water (Thermo, catalog number:
- 43 10977023)
- 44 14. Qubit 检测试剂 (Thermo)
- 45 15. CTAB 提取液 (pH 8.0) (见溶液配方)
- 46 16. 高盐 TE buffer (pH 8.0) (见溶液配方)
- 47 17. TE buffer (pH 8.0) (见溶液配方)
- 48 18. Tris-HCI-EDTA 提取液 (pH 8.0) (见溶液配方)
- 49 19. 苯酚-氯仿-异戊醇 (见溶液配方)
- 50 20. 氯仿-异戊醇 (见溶液配方)

52 仪器设备

51

- 53 1. 剪刀
- 54 2. 镊子
- 55 3. 真空过滤器 (台湾洛科六联过滤器, MultiVac610-MS)
- 56 4. 真空泵 (GAST, DOA-P504-BN)
- 57 5. 移液枪 (Eppendorf, 0.5-10 μl, 2-20 μl, 10-100 μl, 20-200 μl, 100-1000 μl, 0.5-5 ml)
- 58 6. 移液吸头 (QSP, 10 μl, 20 μl, 100 μl, 200 μl, 1000 μl, 5 ml)
- 59 7. 高速冷冻离心机 (Eppendorf, Centrifuge 5810R)



- 60 8. 桌面冷冻离心机 (Eppendorf, Centrifuge 5427R)
- 61 9. 涡旋仪 (IKA, VORTEX2)
- 62 10. 冰箱 (4°C, -20°C)
- 63 11. 水浴锅
- 64 12. 冰盒
- 13. NanoDropTM One/OneC (Thermo)
- 66 14. Qubit 4 (Thermo)
- 67 15. 核酸电泳仪(上海天能, HE120+HE90+EPS300+VE-180)
- 68 16. 紫外凝胶成像系统(上海天能, TON-2500)

70 实验步骤

69

- 71 1. 环境水样采集
- 72 环境水样采集后应尽快低温(冰袋,保温箱)运输至实验室并储存在 4°C 冰箱中。
- 73 注: 建议在水样采集后 24 小时内完成后续水样预处理和 DNA 分离提取。
- 74 2. 环境水样预处理
- 77 注: 不同环境水体中胞外 DNA 的含量不同。河流、湖泊、近岸海水等环境水
- 78 体建议过滤水样 1 L 及以上,远海海水等较为洁净的环境水体需增加过滤水样
- 79 体积。不同环境水体样品建议通过预实验确定合适的过滤体积,以保证提取得
- 80 到的 DNA 满足下游实验要求。
- 81 2.2 准备洁净的 50 ml 离心管,用灭菌剪刀将步骤 2.1 中所得滤膜剪碎并转移到 50
- 82 ml 离心管中,加入 10 ml PBS 缓冲液,室温涡旋 20 min,溶液经新的 0.2 μm
- 滤膜过滤。所得滤膜用于胞内 DNA 的提取, 所得滤液用于胞外吸附 DNA 的提
- 取。
- 85 注: 环境水样预处理后用于胞内 DNA 提取的滤膜可放置于-20 °C 保存直至提
- 86 取。用于胞外吸附/游离 DNA 提取的滤液建议 12 小时内完成提取,不宜长时
- 87 间放置。
- 88 3. 水样胞外游离 DNA 的提取



- 89 注: DNA 提取实验开始前将异丙醇和乙醇放置在 4 ℃冰箱中预冷。
- 90 3.1. 准备 15 个洁净的 50 ml 离心管,在每个离心管中加入步骤 2.1 中所得滤液 20 ml,加入等体积的 CTAB 提取液,充分颠倒混匀。65 °C 水浴 30 min。然 后于 4 °C、10,000 × *g* 下离心 10 min,弃掉上清液。(Zhao 等, 2020; Mao 等, 2014; Zhang 等, 2018)
- 94 注:不同环境水体中胞外游离 DNA 的含量不同,甚至同一环境水体部分采样 95 点之间含量差别也较大。建议通过预实验确定不同环境水体需要处理滤液的 96 合适体积,以保证所得 DNA 满足下游实验需求。我们的实验结果表明,300 97 ml 湖泊水体滤液提取得到约 100-200 ng 胞外游离 DNA。
- 98 3.2. 所得沉淀用 300 µl 高盐 TE buffer 重悬,将所有 50 ml 离心管中的悬浊液全部 转移至 15 ml 无菌离心管中。
- 100 3.3. 向离心管中加入 0.6 体积的冷异丙醇,水样于冰上放置 1 h,然后在 10,000
 101
 × g、4 °C 下离心 15 min,弃掉上清液。
- 3.4. 所得沉淀用 450 μl Tris-HCl-EDTA 提取液重悬,向重悬液中加入等体积的苯
 酚-氯仿-异戊醇,上下颠倒混匀,于 13,000 × g、4 °C 离心 10 min。
- 104 3.5. 取上清液置于新的 2 ml 无菌离心管中, 重复上述操作一次。
- 105 3.6. 用移液枪尽可能吸取上清液,加入等体积的氯仿-异戊醇混合,相同条件下离 106 心。
- 3.7. 取上清液置于新的 2 ml 无菌离心管中,加入氯化钠 (终浓度为 0.2 M) 和冷乙 醇 (终体积为 70%) 沉降 DNA,-20°C 下放置 1 h。然后于 13,000 × g、4°C 离心 15 min,弃掉上清液。
- 112 3.9. 重复上述操作一次。
- 3.10. 将离心管于室温放置 5~10 min 风干沉淀,用 50 μl 65 °C 预热的 TE buffer 溶解沉淀。
- 115 4. 水样胞外吸附 DNA 的分离提取
- 116 按照水样胞外游离 DNA 的提取实验步骤从 2.2 所得滤液中提取胞外吸附 DNA。
- 117 5. 水样胞内 **DNA** 的分离提取



- 取步骤 2.2 中过滤所得滤膜,按照 DNA 提取试剂盒 (FastDNA Spin Kit for Soil) 的
- 119 说明书提取胞内 DNA。
- 120 6. DNA 的浓度检测
- 用 NanoDrop™ One/OneC 超微量核酸蛋白定量仪检测胞内/胞外吸附/胞外游离
- 122 DNA 的浓度和纯度, 进一步采用 Qubit 4 荧光剂精准检测 DNA 浓度。
- 123 7. DNA 的质量检测
- 124 用 1%的琼脂糖凝胶电泳检测 DNA 的质量,在紫外凝胶成像仪上需观察到清晰的
- 125 目标 DNA 条带。
- 126 8. DNA 样品的储存与下游分析
- 127 通过上述步骤获取的 DNA 样品可储于-20°C,或直接用于后续的 PCR、qPCR、
- 128 扩增子测序、宏基因组测序等相关分析。

130 失败经验

129

- 131 1. 选用洁净的材料和试剂,严格无菌操作
- 133 菌操作,选用无菌、无核酸酶的高纯试剂和材料,从而避免提取过程造成的胞外 DNA
- 134 的污染和降解。
- 135 2. 重复提取积累经验
- 136 由于胞外 DNA 的含量较低,使用该方法提取的过程中经常不能直接观察到 DNA 沉
- 137 淀的存在,需要明确离心沉淀后沉淀附着的位置,通过反复提取熟练提取流程,优
- 138 化提取操作,前几次的提取失败是较为正常的结果。
- 139 注: 对于 50 ml 和 15 ml 离心管, 建议将离心管标签区域背向轴心放置(图 1A),
- 140 对于 1.5 ml 离心管,建议将管盖连接处背向轴心放置(图 1C),离心管沉淀附着位
- 141 置见沉淀模拟示意图(图1B)。









142

143 图 1: A. 50 ml 离心管放置示意图; B. 50 ml 离心管沉淀模拟示意图; C. 1.5 ml 离

- 144 心管放置示意图
- 145 3. 合理规划实验时间
- 146 此方法提取胞外 DNA 所需时间较长 (8 h 以上的时间),实验开始前请做好相关准备
- 147 工作,合理规划实验时间,避免由于时间问题中断实验。
- 148 4. 空白对照设置
- 149 由于胞外 DNA (特别是胞外游离 DNA) 在环境水样中含量较低,在 DNA 分离提取
- 150 过程中可能会存在的微量微生物污染会对实验结果产生影响,所以建议在 DNA 分
- 151 离提取过程中设置空白对照以检测是否存在污染问题。建议可以用 UltraPure
- DNase/RNase-Free Distilled Water 替代环境水样作为空白对照组,进行 DNA 分离
- 153 提取全流程操作。空白对照组提取 DNA 后,进行 DNA 浓度检测 DNA 浓度应为零,
- 154 进行琼脂糖凝胶电泳检测应无条带出现,以排除分离提取操作中污染的发生。

155

156

溶液配方

- 157 1. CTAB 提取液 (pH 8.0)
- 158 50 mM Tris
- 159 10 mM EDTA
- 160 1% CTAB
- 161 2. 高盐 TE buffer (pH 8.0)
- 162 10 mM Tris-HCl
- 163 0.1 mM EDTA
- 164 1 M NaCl



- 165 3. TE buffer (pH 8.0)
- 166 10 mM Tris-HCl
- 167 0.1 mM EDTA
- 168 4. Tris-HCI-EDTA 提取液 (pH 8.0)
- 169 10 mM Tris-HCl
- 170 0.1 mM EDTA
- 171 5. 苯酚-氯仿-异戊醇
- 172 25:24:1, vol/vol/vol (可购买成品试剂)
- 173 6. 氯仿-异戊醇
- 174 24:1, vol/vol/vol (可购买成品试剂)

175

- 176 致谢
- 177 本实验得到国家自然科学基金青年基金 (51908467)的资助。
- 178 感谢西湖大学环境微生物组和生物技术实验室的全体成员的建议和帮助。
- 179 感谢天津大学近海环境安全实验室的全体成员的建议和帮助。

180

181 参考文献

- Zhao, Z., Zhang, K., Wu, N., Li, W., Xu, W., Zhang, Y. and Niu, Z. (2020). Estuarine sediments are
 key hotspots of intracellular and extracellular antibiotic resistance genes: A high-throughput
- 184 <u>analysis in Haihe Estuary in China.</u> *Environ Int* 135: 105385.
- 185 2. Mao, D., Luo, Y., Mathieu, J., Wang, Q., Feng, L., Mu, Q., Feng, C. and Alvarez, P. J. (2014).
- Persistence of extracellular DNA in river sediment facilitates antibiotic resistance gene propagation.
- 187 Environ Sci Technol 48(1): 71-78.
- 188 3. Zhang, Y., Niu, Z., Zhang, Y. and Zhang, K. (2018). Occurrence of intracellular and extracellular
- antibiotic resistance genes in coastal areas of Bohai Bay (China) and the factors affecting them.
- 190 Environ Pollut 236: 126-136.