

版本号: NG170329

Order: 010-59822688

Toll-free: 800-990-6057 /400-810-6057 TIANGEN BIOTECH (BEIJING) CO., LTD

TIANSeq Fast DNA Library Prep Kit (illumina)

TIANSeq快速DNA文库构建试剂盒 (illumina平台)

目录号: NG102

产品内容

产品组成	NG102-01 (24 rxn)	NG102-02 (96 rxn)
5×ERA Enzyme Mix	240 µl	960 µl
10×ERA Buffer	120 µl	480 µl
TIANSeq DNA Ligase	240 µl	960 µl
5×Ligation Buffer	500 μl	2×1 ml
2×HiFi PCR MasterMix	600 µl	4×600 μl
10×P5/P7 Primers Mix	120 µl	480 µl
Nuclease-Free ddH₂O	1 ml	4×1 ml

储存条件

请将试剂盒置于-15~-25℃保存,避免反复冻融。 保质期为一年。

产品简介

TIANSeq Fast DNA Library Prep Kit (illumina) 是专门针对于illumina高通量测序平台所优化的DNA文库构建试剂盒。本产品可将经超声处理、化学处理、酶处理的片段化双链DNA或小片段DNA的末端修复和3'端dA尾添加在一管内一步法完成,同时所得产物无需纯化,可直接用于adapter的连接。另外,本试剂盒配备的PCR扩增试剂经过专门的优化,扩增所得DNA序列产量高,保真度好、无碱基偏好性。本产品采用一步法的反应流程,省去了多步纯化步骤,整个文库构建流程仅需2 hr;文库转化效率更高,可对微量DNA样本进行高效的文库构建。

适用范围: 适用于illumina高通量测序平台DNA文库构建。

适用样本量: 0.25 ng~1 µg DNA。

推荐使用的其他试剂

- 1. TIANSeq Single-Indexed Adapter (Illumina® Platforms) (NG214-01/02/03) .
- 2. BECKMAN Agencourt AMPure XP磁珠。

产品特点

- 1. 单管酶促反应,一步完成双链DNA片段的末端修复、dA添加反应。
- 2. PCR富集过程不存在碱基偏好性,测序均一度好。
- 3. 高文库转化效率, DNA样本起始量可低至0.25 ng。

注意事项 请务必在使用本试剂盒之前阅读此注意事项

- 1. 操作过程请注意避免核酸样品和产物之间的交叉污染。
- 2. 请使用不含RNA酶或DNA酶的枪头、EP管进行试验。
- 3. 试验开始前,请清洁操作台,并使用RNA酶及DNA酶清除试剂,如RNase Away (Molecular BioProducts, Inc) 处理台面。确保没有RNA酶和DNA的污染。
- 4. 进行文库扩增前,请确保PCR仪已经调试好并处于稳定的状态。
- 5. 试验前请仔细阅读说明书,如果需要暂停试验,或者无需立即进行下游试验。可根据说明书推荐将试验产物保存于-20°C并安排后续试验。
- 6. 若使用本公司TIANSeq NGS Library Amplification Module进行DNA片段化,由于该产品所进行的片段化过程为酶促反应,故片段化过程对反应温度、反应时间、体系配制以及DNA上样量等因素较为敏感。强烈推荐用户按照本说明书所述步骤及优化的反应参数(如反应时间等)进行试验。

操作步骤

一、DNA片段化

本试剂盒不包含DNA片段化相关试剂。对于DNA的片段化过程,客户可在超声处理、化学处理和酶处理等常用方法中选择,具体操作请参考相关产品说明。

二、末端修复/A尾添加

(一) 试验准备:

1. 在开始实验前,需要明确核酸的浓度以及DNA需溶解于哪种溶剂中。

注:确定上样DNA浓度至关重要,尤其在上样量低于100 ng时。推荐使用Qubit、Picogreen或者其他染料法对DNA浓度进行准确定量。另外,请确认DNA溶于哪种溶剂,溶剂不同,则采用的处理方式也略有不同。

2. 将各试剂置于冰上,5×ERA Enzyme Mix融化后用手指后轻弹混匀,不要涡旋。其余试剂可短暂涡旋混匀。

(二) 试验步骤

- 1. 当DNA溶解于去离子水、10 mM Tris、Buffer EB或0.1×TE TE中,请使用如下步骤进行 片段化/末端修复/A尾添加反应。
 - (1) 照下表设置PCR仪反应程序。开启热盖,热盖温度设置为70℃。

反应步骤	反应温度	反应时间
1	4°C	1 min
2	20°C	30 min
3	65°C	30 min
4	4°C	保持温度

(2) 取1个的200 µl薄壁管,并按下表配制反应体系,冰上操作,各组分加入后,请轻柔吸打混匀,注意不要涡旋。

组分名称	体积(μl)
10 × ERA buffer	5
DNA sample	Х
Nuclease-Free ddH ₂ O	35-X
Total	40

- 注:对于多个反应,请计算所需试剂的总体系并在此基础上增加体系10%,以避免因溶液转移过程中因挂壁损失而造成分装反应数不足的问题。
- (3) 向步骤(2)的薄壁管中加入10 μ l 5×ERA Enzyme Mix,轻柔吸打6 \sim 8次混匀,注意不要涡旋。

注: 此步骤需要保持在冰浴中进行。

- (1) 瞬时离心薄壁管, 立刻置于已预冷至4°C的PCR仪中, 并启动反应程序。
- (2) 当反应程序结束后,将薄壁管从PCR仪中取出并置冰上。
- (3) 即进入接头连接步骤。
- 2. 当DNA溶解于其他溶液中时,请确定溶液中的盐离子,尤其EDTA的浓度。EDTA对反应 影响较大,如果不确定溶液中EDTA浓度或EDTA浓度较高,请使用AMPure® XP 磁珠对 DNA进行纯化。纯化步骤如下:
 - (1) 若DNA溶液体积小于50 µl,请用无核酸酶的去离子水补足体积至50 µl。
 - (2) 加入90 μl (1.8倍体积) 完全涡旋混匀的Agencourt AMPure XP磁珠至DNA溶液中,吸打混匀。若DNA溶液体积大于50 μl,请根据DNA溶液的实际体积,加入1.8倍体积完全涡旋混匀的Agencourt AMPure XP磁珠。
 - (3) 室温孵育5 min后,将反应管置于磁力架上2~4 min收集磁珠,小心去除上清液。
 - (4) 用200 μl 80%乙醇洗涤磁珠,将反应管置于磁力架上收集磁珠,弃去上清。重复此洗涤步骤一次。
 - (5) 将反应管置于磁力架上,打开离心管盖于室温条件下晾置10 min或至磁珠干燥为止。
 - (6) 加入45 μl 10 mM Tris-HCl (pH8.0) 使磁珠完全悬浮后,置磁力架上2 min。待磁珠贴壁后小心转移42.5 μl上清至新的离心管。
 - (7) 使用Quibit、Picogreen或其他荧光定量方法测定纯化后的DNA浓度。

二、接头连接

1. 片段化/末端修复/A尾添加反应结束以后,向此50 µl反应体系中加入Y µl的adapter溶液, 轻柔吸打混匀后置冰上。

注意:本试剂盒中不含测序DNA adapter,请参考接头供应商提供的使用条件。推荐使用TIANSeq Single-Indexed Adapter (Illumina® Platforms) (NG214-01/02/03)。为了达到较高的连接效率,我们推荐反应体系中DNA片段与adapter的摩尔比在10:1至200:1之间。

2. 按照下表所示各组分用量配制反应体系,并将配制完成的反应体系轻柔混匀后置于冰上。

组分名称	体积(μl)
5×Ligation Buffer	20
TIANSeq DNA Ligase	10
Nuclease-Free ddH₂O	(20-Y)
总体积	(50-Y)

3. 将此配制好的(50-Y)µl连接反应液加入至第1步准备的反应液中,轻柔吸打混匀,置于 20°C 中反应15 min。

注意:此步骤如果使用PCR仪进行反应,请不要启动热盖。

- 4. (无需进行片段分选)向反应产物中加入0.8×体积(80µl) Agencourt AMPure XP磁珠进行纯化,具体步骤如下:
 - (1) 将AMPure[@]XP磁珠置于室温平衡20 min。
 - (2) 涡旋使磁珠充分悬浮,加入80 µl Agencourt AMPure XP磁珠至步骤3溶液中,充分吸打混匀。
 - (3) 室温孵育5 min,将反应管置于磁力架上1~2 min。待磁珠完全贴壁后,用移液器吸弃上清。
 - (4) 向反应管内加入200 μl 80%乙醇,轻轻震荡混匀,洗涤磁珠,并用磁力架回收磁珠, 弃上清。
 - (5) 重复洗涤步骤(4)一次。
 - (6) 将含有磁珠的反应管置磁力架上,开盖室温放置 $5{\sim}10$ min,至晾干。
 - 注: 不要过分干燥磁珠, 否则会造成得率降低。

- (7) 加入25.5 μl 10mM Tris-HCI (pH 8.0) 至离心管内并使用移液器轻轻吸打磁珠至充分 悬浮。将反应管放置于磁力架上1~2 min,只使磁珠完全贴壁后,转移约23.5 μl上清 至新的离心管中,用于后续的PCR富集实验。
 - 注:如果连接产物无需进行PCR富集,可在步骤(7)中加入12.5 µl的10 mM Tris-HCl (pH 8.0)洗脱DNA,并转移10 µl纯化后的DNA用于后续的试验反应。如不立即使用,请将样品冻存于-20℃保存。
- 5. (进行片段分选)请参考表2中两步筛选过程中的磁珠添加比例进行操作。

文库参数		磁珠添加比例		
	初始片段大小	连接接头后片段大小	第一次筛选比例	第二次筛选比例
	50-100 bp	150-200 bp	0.8×	0.1×
	80-150 bp	180-250 bp	0.7×	0.1×
	100-200 bp	200-300 bp	0.6×	0.1×
	200-350 bp	300-450 bp	0.5×	0.1×
	300-550 bp	400-650 bp	0.4×	0.1×
	500-750 bp	600-850 bp	0.3×	0.1×

表2 片段筛选推荐磁珠用量

以初始片段大小为200-350 bp的情况为例,使用Agencourt AMPure XP磁珠进行纯化, 具体步骤如下:

- (1) 将AMPure[@]XP磁珠置于室温平衡20 min。
- (2) 涡旋使磁珠充分悬浮,加入50 μl Agencourt AMPure XP磁珠至步骤3溶液中(100 μl 的连接产物),充分吸打混匀。
- (3) 室温孵育5 min,将反应管置于磁力架上 $1\sim2$ min。待磁珠完全贴壁后,用移液器小心吸取上清并转移至另一1.5 ml EP管中。
- (4) 向上清中加入0.1倍磁珠 (95 µl×0.1 = 9.5 µl), 用枪头吹打混匀;
- (5) 室温孵育5 min,将反应管置于磁力架上 $1\sim 2 \text{ min}$ 。待磁珠完全贴壁后,用移液器吸弃上清。
- (6) 向反应管内加入200 µl 80%乙醇,轻轻震荡混匀,洗涤磁珠,并用磁力架回收磁珠, 弃上清。

- (7) 将含有磁珠的反应管置磁力架上,开盖室温放置5~10 min, 至晾干。
 - 注: 不要过分干燥磁珠, 否则会造成得率降低。
- (8) 加入25.5 μ l 10 mM Tris-HCl (pH 8.0) 至离心管内并使用移液器轻轻吸打磁珠至充分 悬浮。将反应管放置于磁力架上1 \sim 2 min,只使磁珠完全贴壁后,转移约23.5 μ l上清 至新的离心管中,用于后续的PCR富集实验。

三、文库PCR富集

- 1. 将2×HiFi PCR MasterMix和10×P5/P7 Primers Mix置干冰上融化、短暂混匀。
- 2. 按下表设置PCR仪反应程序, 开启热盖, 温度设置于105°C。

步骤	温度	时间	循环数
1	98°C	2 min	1
2	98°C	20 sec	6-12*
3	60°C	30 sec	
4	72°C	30 sec	
5	72°C	1 min	1
6	4°C	保持温度	1

*注:请根据DNA的质量和上样量确定PCR循环数。一般而言,对于100 ng、10 ng、1 ng 文库起始DNA,在进行PCR富集时分别需要扩增6、10、12个循环。如果在PCR富集之前经过片段大小筛选步骤(size-selection),则建议在原有基础上再增加2~4个循环;如果DNA质量较差(比如提取于FFPE样品),则建议在原有基础上再增加1~3个循环。

3. 按照下表配制PCR体系,注意此步骤需于冰浴中操作。

组分名称	体积(µl)
2 x HiFi PCR MasterMix	25
10×P5/P7 Primers Mix	5
总体积	30

- 将纯化后的带有adapter的文库连接产物20 μl转移至PCR管中,加入30 μl步骤3中配制好的PCR反应液,轻柔吸打6~8次混匀。
 - 注:配制反应体系时,请全程将反应管置于冰上进行操作。

- 5. 瞬时离心后将PCR反应管置于PCR仪内,按步骤2反应程序进行扩增。
- 6. 当PCR样品温度降至4°C,将PCR产物取出并使用1×体积(50 μl)Agencourt AMPure XP磁珠进行纯化。
 - (1) 将AMPure[@]XP磁珠置于室温平衡20 min。
 - (2) 涡旋使磁珠充分悬浮,加入80 µl Agencourt AMPure XP磁珠至步骤3溶液中,充分吸打混匀。
 - (3) 室温孵育 $5 \min$,将反应管置于磁力架上 $1\sim 2 \min$ 。待磁珠完全贴壁后,用移液器吸弃上清。
 - (4) 向反应管内加入200 µl 80%乙醇,轻轻震荡混匀,洗涤磁珠,并用磁力架回收磁珠, 弃上清。
 - (5) 重复洗涤步骤(4)一次。

将含有磁珠的反应管置磁力架上,开盖室温晾干10 min至干燥为止。

注: 不要过分干燥磁珠, 否则会造成得率降低。

- (6) 加入32.5 μl 10mM Tris-HCl (pH 8.0) 至离心管内并使用移液器吸打使磁珠充分悬浮。使用磁力架使磁珠充分贴壁后,转移30 μl上清至新的离心管中。
- 7. 上机测序前可使用凝胶电泳、qPCR定量或者Agilent生物分析仪对DNA文库质量进行鉴定。纯化后得到的DNA文库可保存于-20°C。