

0.1-1ml 凝固血基因组 DNA 提取试剂盒



BMamp Blood Clot DNA Kit

产品信息:

试剂盒组成	保存	DL106-01 (50次)
红细胞裂解液 II	室温	100ml
细胞核裂解液	室温	30ml
蛋白沉淀液	室温	10ml
DNA 溶解液	室温	10ml
过滤柱	室温	50 个
收集管	室温	50 个

保存条件: 本试剂盒在室温储存 18 个月不影响使用效果。

产品介绍:

本试剂盒根据全血特点采用几个快速步骤提取基因组 DNA,特别适合有血块的全血提取。首先凝固血块通过特殊过滤柱充分分散,红细胞裂解液 II 裂解去除不含 DNA的红细胞,细胞核裂解液裂解白细胞释放出基因组 DNA,然后蛋白沉淀液选择性沉淀去除蛋白,最后纯净的基因组 DNA 通过异丙醇沉淀并重溶解于 DNA 溶解液。

产品特点:

- 1.优选的红细胞裂解液,针对有血块的样品,裂解快速完全。
- 2.质量稳定,产量高,OD₂₆₀/OD₂₈₀ 典型的比值达 1.7~1.9,长度可达 50kb-150kb,可直接用于构建文库、PCR、Southern-blot 和各种酶切反应。
- 3.本试剂盒可以很容易的按照比例扩大或者缩小每次处理的全血量。

注意事项:

- 1.环境温度低时细胞核裂解液中某些去污剂成份会析出出现<mark>浑浊或者沉淀,可在 37℃</mark> 水浴加热几分钟,即可恢复澄清**,不要剧烈摇晃**,以免形成过量的泡沫。
- 2.蛋白沉淀液可能出现析出和沉淀,可以在 37℃水浴几分<mark>钟帮助重新</mark>溶解,如果不能 完全溶解,也不影响使用效果,直接取用上层溶液即可。



- 3.避免试剂长时间暴露于空气中产生挥发、氧化、pH 值变化。
- 4.本试剂盒可运用于多种抗凝剂的全血,如EDTA、柠檬酸、肝素抗凝血。其中由于肝素抗凝血的白细胞沉淀团很难打散重悬,影响裂解效果,**建议选用非肝素的抗凝剂**收集血液标本。
- 5.为了最佳效果,最好使用新鲜血液标本或者4℃存放小于3天的标本,不要使用反复 冻融超过3次的标本,否则会严重降低产量。

自备试剂: 异丙醇和 70%乙醇

操作步骤:

- 1.取含血凝块的全血 500μl (或 0.5g) 至过滤柱中, 8,000-12,000rpm 离心 1min, 收集 下液。
- 2.将上述液体转入到一个新的2ml 离心管中,加入1.5ml 红细胞裂解液 Ⅱ,<mark>颠倒 6-8次,</mark> 并倒置轻弹管壁,确保充分混匀。
- 3.室温放置10min (期间应该颠倒轻弹混匀数次帮助裂解红细胞)。
- 4.12,000rpm 离心 20sec, 倒弃红色上清, 并小心的尽可能多的吸弃上清(注意不要吸到管底的细胞团), 留下完整的管底白细胞团和大约 10μl 的残留上清。

离心后如果仍看到大量红色细胞团,应该再加入红细胞裂解液重悬细胞团后重复步骤 3,4。

- 5.涡旋振荡 15sec, 重悬、充分分散白细胞团。
- 6.加入 500μl 细胞核裂解液到重悬的白细胞,迅速有力吹打混匀,以裂解白细胞。由于基因组 DNA 立刻释放出来,混合物会马上变得十分粘稠,立刻停止吹打(以免剪切断基因组 DNA),颠倒旋转离心管 10 次保证裂解液和所有的白细胞接触并裂解。

如果还有肉眼可见团块,可 65℃温育 30-60min(不要超过一小时)至<mark>裂解完全。</mark>

- 7.**可选步骤:** 在裂解物中加入 RNase A (10mg/ml) 至终浓度 30μg/ml, 颠倒 25 次混匀, 37℃温育15 min 去除残留RNA, **然后冷却回室温。**
- 8.加入170µl 蛋白沉淀液后,在**涡旋振荡器上高速连续振荡混匀 25sec**。混匀后可能见到一些小的蛋白团块。
- 9.12,000rpm 离心 5min。这时候应该可以见到管底暗褐色的蛋白沉淀,也可能见到一些蛋白沉淀漂浮在液体表面。
- 10.小心吸取上清(大约 600μl)到一个新的 1.5ml 离心管中。



- 11.加入等体积的室温异丙醇,轻柔颠倒混匀或者直到出现棉絮状(丝状)白色 DNA 沉淀。
- 12.12000rpm 离心 1min,弃上清。
- 13.加入 1ml 的 70%乙醇后,颠倒混匀,12,000rpm 离心 1min,在管底可以见到白色的 DNA 沉淀块,倒弃上清。
- 14.加入 0.5ml 的 70%乙醇, 颠倒几次漂洗 DNA 沉淀, 12,000rpm 离心 1min, 弃上清(沉淀很松,注意不要把 DNA 沉淀倒掉了),倒置后在吸水纸上轻敲几下以控干残留乙醇,还可以用枪头小心吸掉管底沉淀周围和管壁的残留乙醇,空气晾干沉淀几分钟。
- 15.加入50-100μl DNA 溶解液重新溶解 DNA 沉淀,轻弹管壁混匀,可以放置在65℃温育 30-60min(不要超过一小时),也可以在室温或者 4℃放置过夜来重新溶解 DNA,中间可以轻弹管壁帮助溶解DNA。

(注意: DNA 产物应保存在-20℃, 以防 DNA 降解)

BM190510