

广谱植物基因组 DNA 快速提取试剂盒



产品信息:

试剂盒组成	保存	CZ301-01 100 次
RNase A(10mg/ml)	-20℃	300μl×2
缓冲液 AP1	室温	50ml
缓冲液 AP2	室温	20ml
缓冲液 AP3/E	室温	25ml 第一次使用前加入 50ml 乙醇
漂洗液 WB	室温	25ml 第一次使用前加入 100ml 无水乙醇
洗脱缓冲液 EB	室温	10ml×2
Magbead 磁珠	室温	5ml

保存条件: 本试剂盒在室温储存 12 个月不影响使用效果。

产品介绍:

该试剂盒采用磁珠法和新型独特的溶液系统,适合于从植物样品中快速简单地提取基因组 DNA。可快速完成一个或多个 100mg 新鲜或 20mg 干燥的植物样品 DNA 的纯化工作。磁珠在高盐、低 pH 值状态下选择性地结合 DNA,再通过<mark>漂洗液将杂质和</mark> 其它成分去除,最后用低盐、高 pH 值的洗脱缓冲液将 DNA 从磁珠上洗脱,纯化后的 DNA 可直接用于 PCR、酶切和杂交等实验。

产品特点:

- 1.简单快速、无毒无害。
- 2.多次柱漂洗确保高纯度,OD₂₆₀/OD₂₈₀ 典型的比值达 1.7~1.9, 可直接用于 PCR, Southern-blot 和各种酶切反应。

注意事项:

- 1.裂解液 AP1、AP3/E 低温时可能出现析出和沉淀,可以在 37℃水浴几分钟帮助重新溶解(AP3 加入乙醇前可加热,加入乙醇后不可加热)**,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。
- 3.开始实验前将需要的水浴先预热到65℃备用。
- 4.缓冲液 AP3/E 中含有刺激性化合物,操作时要戴乳胶手套,**避免沾染皮肤,眼睛和衣服。若沾染皮肤、眼睛时,要用大量清水** 或者生理盐水冲洗。
- 5.不同来源的植物组织材料中提取DNA 的量会有差异,一般100mg新鲜组织典型产量可达3-25μg。
- **6.洗脱液 EB 不含有螯合剂 EDTA**, 不影响下游酶切、连接等反应。**也可以使用水洗脱**, **但应该确保 pH 大于 7.5**,pH 过低影响 洗脱效率。用水洗脱 DNA 应该保存在一20℃。DNA 如果需要长期保存,可以用 TE 缓冲液洗脱 (10mM Tris-HCl,1mM EDTA,pH 8.0),但是 EDTA 可能影响下游酶切反应,使用时可以适当稀释。

自备试剂: 无水乙醇

操作步骤: (实验前请先阅读注意事项)

提示:

- ⇒ 第一次使用前请先在漂洗液 WB 中加入指定量无水乙醇,充分混匀,加入后请及时在方框打钩标记已加入乙醇,以免多次加入!
- ⇒ 第一次使用前请先在缓冲液 AP3/E 中加入指定量无水乙醇!
- 1. 取适量植物组织(新鲜组织 100mg 或干重组织 20mg)在研钵中加入液氮充分碾磨成细粉。
- 2. 转移细粉到一个 1.5ml 离心管, 不要解冻, 加入 400µl 缓冲液 AP1 和 4µl RNase A(10 mg/ml), 旋涡振荡, 充分混匀帮助裂解。
- 3. 65℃水浴 10 min, 在水浴过程中颠倒离心管 2-3 次, 混合样品。
- 4. 加入 130μl 缓冲液 AP2, 充分混匀, 冰上放置 5 min, 12,000rpm 离心 5-10 min, 小心吸取上清到一个新的 1.5ml 离心管, 注意不要吸到界面物质。
- 5. 计算上清量,加入 1.5 倍体积的 AP3/E (**请先检查是否已加入无水乙醇**!),立即吹打混匀。



- 6. 向混合物(包括可能出现的沉淀)中加入 50ul 的 Magbead 磁珠。
- 7. 将离心管放在合适型号的震荡器上,震荡结合 5 min(或者将离心管颠倒混 5 10 sec)。
 - 注意:设定的震荡速度一定要将磁珠完全震荡起来,让磁珠充分捕获质粒 DNA。
- 8. 将离心管放于磁力架上静置 2 min, 待磁珠完全吸附于离心管的侧壁上后,带着磁力架倒转离心管快速倒掉上清(保持离心管固定在磁力架上),或用移液器吸出上清。
- 9. 加入 500μl 漂洗液 WB (加入无水乙醇!),涡旋震荡 10 sec,使磁珠充分悬浮于漂洗液 WB 中(或者将离心管颠倒混匀 10 sec)。
- 10. 振荡结束后,用手甩,将粘在盖上的磁珠和液滴甩下。
- 11. 将离心管放于磁力架上静置 2 min, 待磁珠完全吸附于离心管侧壁上后,带着磁力架倒转离心管快速倒掉上清(保持离心管固定在磁力架上),或用移液器吸出上清。
- 12. 重复操作步骤 9-11。
- 13. 保持离心管固定于磁力架上,待磁珠完全吸附于离心管侧壁上后,用移液器小心吸掉<mark>管底和管盖上的残</mark>余液体(一旦吸到磁珠,可以打掉液体再让磁铁吸附一下磁珠)。敞开管口室温放置 15 min 以挥发乙醇。也可用电风扇对着离心管口吹风以加速乙醇挥发,以肉眼观察不到离心管底部有液滴残留时为止。乙醇挥发过程中需避免磁珠的过度干燥。
- 14. 从磁力架上小心取下离心管置于普通离心管架上,向每个离心管中加入 50-100μl 的洗脱缓冲液 EB 或去离子水,涡旋震荡保证磁珠完全悬浮于洗脱缓冲液 EB 或去离子水中,室温静止放置 1 min 。
- 15. 将离心管放置在磁力架上静置 2 min, 待磁珠完全吸附于离心管侧壁上后, 用吸头将 40-90ul 液体到一个新的 1.5ml 的离心管中。

注意: 1.不要吸到磁珠; 2.装质粒 DNA 的离心管与带磁珠的离心管一一对应。

BM190906