

# 多功能DNA纯化回收试剂盒

Multifunction DNA Purification Kit



#### 产品信息:

| 试剂盒组成     | 保存 | DH103-01<br>100 次 | DH1 <mark>03-02</mark><br>100 次×2 |
|-----------|----|-------------------|-----------------------------------|
| 溶胶/结合液 DB | 室温 | 50ml              | 100 ml                            |
| 漂洗液 WB    | 室温 | 25ml<br>第一次使用前加入  | 25ml×2<br>100ml 无水乙醇              |
| 洗脱缓冲液 EB  | 室温 | 15ml              | 10ml×2                            |
| 吸附柱 EC    | 室温 | 100个              | 200 个                             |
| 收集管(2ml)  | 室温 | 100 个             | 200 个                             |

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:

在高离序盐存在的情况下,DNA 片断选择性的吸附于离心柱内的硅基质膜上,再通过一系列快速的漂洗一离心的步骤,漂洗液将引物、核苷酸、蛋白、酶等杂质去除,最后低盐、高 pH 值的洗脱缓冲液将纯净 DNA 从硅基质膜上洗脱。

## 产品特点:

- 1.离心吸附柱内硅基质膜全部采用进口特制吸附膜,柱与柱之间吸附量差异<mark>极小,可</mark> 重复性好。克服了国产试剂盒膜质量不稳定的弊端。
- 2.使用了优质溶胶液,不含传统溶胶液的碘化钠和高氯酸盐,不抑制回<mark>收后酶切、连</mark>接克降等下游反应。
- 3.独特的溶胶液/结合液配方,将溶胶和结合两种功能统一,因此一个试剂盒可以运用于琼脂糖 DNA 回收、PCR 产物清洁纯化、酶切产物纯化回收等多种情况,节省了需购买多种试剂盒的费用。
- 4.溶胶液/结合液调制成为了黄颜色,便于观察溶胶效果和监测 pH 值变化从而达到最佳结合效果,大大提高回收效率。
- 5.简单快速、使用方便。

## 适用范围:

适用于琼脂糖凝胶 DNA 回收、PCR 反应产物纯化回收、酶切产物 DNA 片断



纯化回收、探针标记后纯化回收、DNA 样品浓缩等。

#### 注意事项:

- 1.所有的溶液应该是澄清的,如果环境温度低时溶液可能形成沉淀,此时不应该直接 使用,可在37℃水浴加热几分钟,即可恢复澄清。使用前应该恢复到室温。
- 2.储存于低温(4℃或者-20℃)会造成溶液沉淀,影响使用效果,因此运输和储存均在 室温下(15℃-25℃)进行。
- 3.避免试剂长时间暴露于空气中产生挥发、氧化、pH 值变化,各溶液使用后应及时盖 紧盖子。
- 4.溶胶液/结合液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,要立即用大量清水或者生理盐水冲洗。回收纯化的 DNA 片段一般在 100bp 到 40kb 之间,过长、过短片段的回收效率迅速降低。
- 5.回收 DNA 的量和起始 DNA 的量、洗脱体积、DNA 片断大小有关。一般 1-20μg, 100bp-5kb 的 DNA 片段, 回收率可高达 85%-95%。
- 6.切胶回收时,紫外灯观察对 DNA 片段有损坏作用,应该尽可能使用能量低的长波紫 外线,并且尽可能的缩短紫外线下处理的时间。
- 7.pH 值≤7.5 时,吸附膜吸附 DNA 的效率最高。如果切下来的凝胶中含有电泳缓冲液 太多,造成溶胶后溶胶液 pH 偏高,会导致回收率降低。溶胶后,如果溶胶液依旧 保持黄色,说明 pH 正常:如果变成橘红色或者淡紫色,说明 pH 偏高,可在胶充分 溶解后加 5-10ul 3M 醋酸钠 (pH5.2) 将 pH 值调到 5-7 (黄色)。
- 8.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 片段应该保存在 -20℃。DNA 片段如果需要长期保存,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:

**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, 加入后请及时打 钩标记已加入乙醇,以免多次加入!

#### 1.琼脂糖凝胶 DNA 回收:

- 1) 在长波紫外灯下, 用于净刀片将所需回收的 DNA 条带切下, 尽量切除不含 DNA 的凝胶,得到凝胶体积越小越好。
- 2) 将切下的含有 DNA 条带凝胶放入 1.5ml 离心管, 称重。
- 3) 加 3 倍体积溶胶/结合液 DB。(**凝胶重为 100mg,则加入 300ml 溶胶液)如果凝** 胶浓度大于2%,应加入6倍体积溶胶液。



- 4) 56℃水浴放置 10min(或直至胶完全溶解)。每 2-3min 涡旋震荡一次帮助加速溶解。
- 5) 将上一步所得溶液加入吸附柱 EC 中(吸附柱放入收集管中), 室温放置 1min,12,000rpm 离心 30-60sec, 倒掉收集管中的废液。
- 6)加入 500μl 漂洗液 WB (**请先检查是否已加入无水乙醇!**),12,000rpm 离心 30sec, 弃掉废液。
- 7) 重复操作步骤 6。
- 8) 将吸附柱 EC 放回空收集管中,12,000rpm 离心 2min,尽量去除漂洗液,以免漂洗液中残留乙醇抑制下游反应。
- 9) 取出吸附柱 EC, 放入一个干净的离心管中, 室温放置数分钟。
- 10)在吸附膜的中间部位滴加洗脱缓冲液 EB(洗脱缓冲液事先在 65-70℃水浴中加热效果更好),室温放置 2min,12,000rpm 离心 1min。如果需要较多量 DNA,可将得到的溶液重新加入吸附柱中,离心 1min。(注意:洗脱体积不应小于 30μl,体积过少影响回收效率)

#### 2.PCR 产物或者酶切片段等 DNA 纯化:

- 1)每100µlPCR 扩增后体系或者酶切后体系加入500µl 溶胶/结合液 DB, 充分混匀。 (如果初始体系小于100µl, 请事先用双蒸水调整至100µl)。
- 2) 将上一步所得溶液加入吸附柱 EC 中(吸附柱放入收集管中),室温放置 1min,12,000rpm 离心 30-60sec,倒掉收集管中的废液。
- 3) 从此步骤开始和琼脂糖凝胶 DNA 回收的操作步骤 6-10 完全一致,请参见琼脂糖凝胶 DNA 回收的操作步骤 6-10。

BM191220