

# 酵母基因组 DNA 快速提取试剂盒

BMamp Rapid Yeast DNA Kit



# 产品信息:

试剂盒组成	保存	DL121-01 50 次
缓冲液 YB	室温	20ml
结合液 CB	室温	11ml
抑制物去除液 IR	室温	25ml
漂洗液 WB	室温	15ml 第一次使用前加入 60ml 无水乙醇
洗脱缓冲液 EB	室温	15ml
Lyticase 10U/μl	-20℃	<b>2500</b> U
蛋白酶 K(20mg/ml)	室温	1ml
吸附柱 AC	室温	50 个
收集管(2ml)	室温	50 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:

该试剂盒采用 DNA 吸附柱和独有的溶液系统,适合于从多种来源的酵母培养物中快速简单地提取基因组 DNA。酵母细胞经 lyticase 处理去除细胞壁后,独特的结合液/蛋白酶 K 迅速裂解细胞和灭活细胞内核酸酶,然后基因组 DNA 在高离序盐状态下选择性吸附于离心柱内硅基质膜,再通过一系列快速的漂洗一离心的步骤,抑制物去除液和漂洗液将细胞代谢物,蛋白等杂质去除,最后低盐的洗脱缓冲液将纯净基因组 DNA 从硅基质膜上洗脱。纯化的 DNA 产物可直接用于 PCR、酶切和杂交等实验。

**菌体浓度检测:**可采用分光光度计或平板培养法检测菌体量,一般对于酿酒酵母,OD600值为1.0时,相当于1-2×107 cells/ml。

# 产品特点:

- 1. 重复性好:离心吸附柱内硅基质膜全部采用进口特制吸附<mark>膜,柱与柱之间吸附量差异</mark>极小。克服了国产试剂盒膜质量不稳定的弊端。
- 2.提取纯度高,OD<sub>260</sub>/OD<sub>280</sub> 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。

3.简单快捷,操作安全。

#### 注意事项:

- 1.结合液 CB 或者抑制物去除液 IR 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,恢复澄清透明后冷却到室温即可使用。
- 2.结合液 CB 和抑制物去除液 IR 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。
- 3.为避免降低活性,方便运输,提供 Lyticase(2500U)为冻干粉状,收到后,可短暂离 心后,加入 0.25 毫升灭菌水溶解配制成 10U/μl,反复冻融可能会降低酶活性,可酌情分装-20℃保存。
- 4.避免试剂长时间暴露于空气中产生挥发、氧化、pH 值变化。
- 5.Sorbitol buffer(1M 山梨醇, 0.1M Na<sub>2</sub>EDTA, 14 mMβ-巯基乙醇)。配制方法:称取 182.2g 山梨醇溶于 600ml 去离子水中,加入 200ml 0.5 M Na<sub>2</sub>EDTA (pH 8.0) ,定容至 1L,溶液 4℃保存。临用前加入β-巯基乙醇至 0.1% 浓度(商品化的β-巯基乙醇摩尔浓度一般为 14M)。
- 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,但应该确保批pH大于 7.5, pH过低影响洗脱效率。用水洗脱 DNA 应该保存在-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、Sorbitol buffer、β-巯基乙醇

# 操作步骤:

## 提示:

- ⇒ 第一次使用前请先在 15ml 漂洗液 WB 中加入 60ml 无水乙醇,充分混匀,加入后请及时在方框打钩标记己加入乙醇,以免多次加入!
- ⇒ 吸取使用量的 Sorbitol buffer 加入 0.1%β-巯基乙醇,回复到室温备用。
- 1.取酵母培养物(不超过 5×10<sup>7</sup> cells), 12,000rpm 离心 30 sec, 尽可能的吸弃上清,收集 菌体。
- 2.酵母细胞壁的破除: 酶法: 向菌体中加入 600μl 山梨醇 buffer, 加入大约 50 U Lyticase 充分混匀。30℃处理 30 min, 4000rpm(~1500×g)离心 10 min, 弃上清, 收集沉淀。
- 注意:以上为 5×10<sup>7</sup>个酵母细胞的 Lyticase 用量,根据酵母的菌株和酵母细胞数量的不同,所用 Lyticase 的浓度和孵育时间应该进行适当调整。如果破壁效果不好导致 DNA 产量低,可以加大 lyicase 用量来提高酶工作浓度,还可以延长消化时间来提高效果,不适



- 合 Lyticase 消化的酵母可选用 Zymolase 或者其它方法如玻璃珠涡旋,煮沸,反复冻融等破碎细胞。
- 3.向沉淀中加入 180 μl 缓冲液 YB 充分重悬细胞团。
- 如果需要去除 RNA,可加 4μl RNase A(10 mg/ml)溶液 (RNA 酶 客户自备),振荡 15 sec,室温放置 5 min。
- 4.加入 20μl 的蛋白酶 K 溶液(20mg/ml), 立刻涡旋振荡充分混匀。
- 5.加入 220µl 结合液 CB, **立刻涡旋振荡充分混匀**, 70℃放置 10 min。
- 注意:加入缓冲液 GB 时可能会产生白色沉淀,一般 70℃放置时会消失,不会影响后续实验。如溶液未变清亮,说明细胞裂解不彻底,可能导致提取 DNA 量少和提取的 DNA 不纯。
- 6.加 220μl 无水乙醇,充分颠倒混匀,此时可能会出现絮状沉淀,<mark>简短离心以去</mark>除管 盖内壁的水珠。
- 7.将上一步混合物(包括可能有的沉淀)加入一个吸附柱 AC 中,(吸附柱放入收集管中)12,000rpm 离心 30-60 sec,倒掉收集管中的废液。
- 8.加入 500<sub>µ</sub>l 抑制物去除液 IR, 12,000rpm 离心 30 sec, 弃废液。
- 9.加入 500μl 漂洗液 WB (请先检查是否已加入无水乙醇!), 12,000rpm 离心 30 sec, 弃掉废液。
- 10.重复操作步骤 9。
- 11.将吸附柱 AC 放回空收集管中,12,000rpm 离心 2 min,将吸附柱置于室温放置数分钟,以彻底晾干吸附材料中残余的漂洗液、以免漂洗液中残留乙醇抑制下游反应。
- 12.取出吸附柱 AC,放入一个干净的离心管中,在**吸附膜的中间部位**加 50-200μl 洗脱 缓冲液 EB (洗脱缓冲液事先在 65-70℃水浴中预热效果更好), 室温放置 2-5 min, 12,000rpm 离心 1 min。将得到的溶液重新加入离心吸附柱中,室温放置 2 min,

12,000rpm 离心 1 min。(注意:**DNA 产物应保存在-20℃,以防 DNA 降解)** 

BM190905