

PCR 产物纯化回收试剂盒

PCR product purification and recovery kit



产品信息:

试剂盒组成	保存	DH102-01	DH102-02
		100 次	100 次×2
结合液 BB	室温	50ml	100ml
漂洗液 WB	室温	25ml	25ml×2
		第一次使用前加入 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—离心的步骤, 去蛋白液和漂洗液将引物、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极小, 可重复性好。克服了国产试剂盒膜质量不稳定的弊端。
2. 使用了优质结合液, 不含传统结合液的碘化钠和高氯酸盐, 不抑制回收后酶切、连接克隆等下游反应。
3. 结合液调制成为了黄颜色, 便于监测 pH 值变化从而达到最佳结合效果, 大大提高回收效率。
4. 简单快速、使用方便。

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。

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. 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。
5. 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。
6. 回收 DNA 的量和起始 DNA 的量，洗脱体积，DNA 片断大小有关。一般 1-20 μ g，100bp-5kb 的 DNA 片段，回收率可达 95%。
7. pH 值 \leq 7.5 时，吸附膜吸附 DNA 的效率最高。如果待纯化产物含有碱性物质过多，造成和结合液混和后 pH 偏高，会导致回收率降低。混和后，如果结合液依旧保持黄色，说明 pH 正常；如果变成橘红色或者淡紫色，说明 pH 偏高，可加 5-10 μ l 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 7.5pH** 过低影响洗脱效率。用水洗脱，DNA 片段应该保存在 -20 $^{\circ}$ C。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. 每 100 μ l PCR 扩增后体系或者酶切后体系加入 500 μ l 结合液 BB，充分混匀。(如果初始体系小于 100 μ l，请事先用双蒸水调整至 100 μ l)。
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. 加入 500 μ l 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。
4. 重复操作步骤 3。
5. 将吸附柱 EC 放回空收集管中，12,000rpm 离心 2min，尽量除去漂洗液，以免漂洗液中残留乙醇抑制下游反应。
6. 取出吸附柱 EC，放入一个干净的离心管中，室温放置数分钟。
7. **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 $^{\circ}$ C 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:洗脱体积越大，洗脱效率越高。如果需要 DNA 浓度较高，可以适当减少洗脱体积，但是最小体积不应少于 30 μ l，体积过小降 DNA 洗脱效率，减少产量。)

BM191220