



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 <u>第一次使用前加入 50ml 乙醇</u>
漂洗液 WB	室温	25ml <u>第一次使用前加入 100ml 无水乙醇</u>
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，再通过漂洗液将杂质和其它成分去除，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 -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研磨成细粉。
 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匀 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 500ul 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，用移液器小心吸掉管底和管盖上的残余液体（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 50-100ul 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