

版本号: NG210831

Order: 010-59822688

Toll-free: 800-990-6057 /400-810-6057 TIANGEN BIOTECH (BEIJING) CO., LTD

1

TIANSeq Fast DNA Library Kit (illumina)

TIANSeq快速DNA文库构建试剂盒 (illumina平台)

目录号: NG102

产品内容

产品组成	NG102-01 (24 rxn)	NG102-02 (96 rxn)
5×ERA Enzyme Mix	240 µl	960 µl
10×ERA Buffer	120 µl	480 µl
TIANSeq DNA Ligase	240 µl	960 µl
5×Ligation Buffer	500 µl	2×1 ml
2×HiFi PCR MasterMix	600 µl	4×600 μΙ
P5/P7 Primers Mix (10 µM each)	120 µl	480 µl
Nuclease-Free ddH ₂ O	1 ml	4×1 ml

储存条件

请将试剂盒置于-30~-15℃保存,避免反复冻融。保质期为一年。

产品简介

TIANSeq Fast DNA Library Kit (illumina) 是专门针对于illumina高通量测序平台所优化的 DNA文库构建试剂盒。本产品可将经超声处理、化学处理、酶处理的片段化双链DNA或小片段DNA的末端修复和3'端dA尾添加在一管内一步完成,同时所得产物无需纯化,可直接用于 adapter的连接。另外,本试剂盒配备的PCR扩增试剂经过专门的优化,扩增所得DNA序列产量高,保真度好、无碱基偏好性。本产品采用一步法的反应流程,省去了多步纯化步骤,整个文库构建流程仅需2.5 hr;文库转化效率更高,可对微量DNA样本进行高效的文库构建。

适用范围: 适用于illumina高通量测序平台DNA文库构建。

适用样本量: 0.25 ng~1 μg DNA。

推荐使用的其他试剂

- 1. TIANSeq Single-Indexed Adapter (illumina) (NG214-01/02/03)
- 2. TIANSeq Size Selection DNA Beads (NG306-01/02/03)

产品特点

- 1. 单管酶促反应,一步完成双链DNA片段的末端修复、dA添加反应。
- 2. PCR富集过程无明显碱基偏好性,测序均一度好。
- 3. 高文库转化效率, DNA样本起始量可低至0.25 ng。

注意事项 请务必在使用本试剂盒之前阅读此注意事项

- 1. 操作过程请注意避免核酸样品和产物之间的交叉污染。
- 2. 请使用不含RNA酶或DNA酶的枪头、EP管进行试验。
- 3. 试验开始前,请清洁操作台,并使用RNA酶及DNA酶清除试剂,如RNase Away (Molecular BioProducts, Inc) 处理台面。确保没有RNA酶和DNA的污染。
- 4. 进行文库扩增前,请确保PCR仪已经调试好并处于稳定的状态。
- 5. 试验前请仔细阅读说明书,如果需要暂停试验,或者无需立即进行下游试验。可根据说明书推荐将试验产物保存于-20℃并安排后续试验。

操作步骤

一、DNA片段化

本试剂盒不包含DNA片段化相关试剂。对于DNA的片段化过程,客户可在超声处理、化 学处理和酶处理等常用方法中选择,具体操作请参考相关产品说明。

二、末端修复/A尾添加

(一) 试验准备:

1. 在开始实验前,需要明确核酸的浓度以及DNA溶解于哪种溶剂中。

注:确定上样DNA浓度至关重要,尤其在上样量低于100 ng时。推荐使用Qubit、Picogreen或者其他染料法对DNA浓度进行准确定量。另外,请确认DNA溶于哪种溶剂,溶剂不同,则采用的处理方式也略有不同。

2. 将各试剂置于冰上,5×ERA Enzyme Mix融化后用手指轻弹后混匀,不要涡旋。其余试剂可短暂涡旋混匀。

(二) 试验步骤

- 1. 当DNA溶解于去离子水、10 mM Tris、Buffer EB或0.1×TE中,请使用如下步骤进行末端修复/A尾添加反应。
 - (1) 照下表设置PCR仪反应程序。开启热盖,热盖温度设置为70℃。

反应步骤	反应温度	反应时间
1	4°C	1 min
2	20°C	30 min
3	65°C	30 min
4	4°C	保持温度

(2) 取1个新的200 μl薄壁管,并按下表配制反应体系,冰上操作,各组分加入后,请轻柔吸打混匀,注意不要涡旋。

组分名称	体积(μΙ)
10×ERA buffer	5
DNA sample	X
Nuclease-Free ddH₂O	35-X
Total	40

注:对于多个反应,请计算所需试剂的总体系并在此基础上增加体系10%,以避免因溶液转移过程中挂壁损失而造成分装反应数不足的问题。

(3) 向步骤(2)的薄壁管中加入10 μ l 5×ERA Enzyme Mix, 轻柔吸打10次混匀, 注意不要 涡旋。

注: 此步骤需要保持在冰浴中进行。

- (4) 瞬时离心薄壁管,立刻置于已预冷至4°C的PCR仪中,并启动反应程序。
- (5) 当反应程序结束后,将薄壁管从PCR仪中取出并置于冰上。
- (6) 立即进入接头连接步骤。
- 2. 当DNA溶解于其他溶液中时,请确定溶液中的盐离子,尤其EDTA的浓度。EDTA对反应影响较大,如果不确定溶液中EDTA浓度或EDTA浓度较高,推荐使用TIANSeq Size Selection DNA Beads (NG306) 对DNA进行纯化,纯化步骤如下:
 - (1) 将磁珠置于室温平衡20 min。
 - (2) 若DNA溶液体积小于50 µl, 请用无核酸酶的去离子水补足体积至50 µl。
 - (3) 加入1.8×体积(90 μl)完全涡旋混匀的磁珠至DNA溶液中,吸打混匀10次。若DNA溶液体积大于50 μl,请根据DNA溶液的实际体积,加入1.8×体积完全涡旋混匀的磁珠。
 - (4) 室温孵育5 min后,将反应管置于磁力架上5 min。待磁珠完全贴壁后,用移液器小心 吸弃上清。
 - (5) 将反应管置于磁力架上,用200~500 μl(没过磁珠即可) 80%乙醇(现用现配)洗涤磁珠,用移液器轻轻吹打3~5次(不要吹散磁珠)。磁力架上静置30 sec后,用移液器小心吸弃上清。
 - (6) 重复此洗涤步骤一次。
 - (7) 将反应管置于磁力架上,打开离心管盖于室温条件下晾置5~10 min或至磁珠干燥为止。

注: 不要过分干燥磁珠, 否则会造成得率降低。

- (8) 将PCR管从磁力架中取出,加入32.5 μl 10 mM Tris-HCI (pH8.0) 进行洗脱,使用 移液器吹打充分混匀10次。室温静置5 min后,置于磁力架上5min,待磁珠完全贴壁 后,转移约30 μl上清至新的离心管中。
- (9) 使用Quibit、Picogreen或其他荧光定量方法测定纯化后的DNA浓度。

三、接头连接

试验准备:

将各试剂置于冰上,TIANSeq DNA Ligase 融化后用手指轻弹混匀,不要涡旋。其余试剂可短暂涡旋混匀。

1. 末端修复/A尾添加反应结束以后,向此50 μI反应体系中加入Y μI的adapter溶液,轻柔吸 打混匀后置于冰上。

注:本试剂盒中不含测序DNA adapter,请参考接头供应商提供的使用条件。推荐使用TIANSeq Single-Indexed Adapter (Illumina) (NG214-01/02/03)。为了达到较高的连接效率,我们推荐反应体系中DNA片段与adapter的摩尔比在1:200至1:10之间,具体可参照NG214产品说明书。

2. 按照下表所示各组分用量配制反应体系,并将配制完成的反应体系轻柔混匀后置于冰上。

组分名称	体积(μl)
5×Ligation Buffer	20
TIANSeq DNA Ligase	10
Nuclease-Free ddH ₂ O	(20-Y)
总体积	(50-Y)

3. 将此配制好的(50-Y)μl连接反应液加入至第1步准备的反应液中,轻柔吸打混匀10次后 置于预设温度为20℃的金属浴或PCR仪中反应15 min。

注:此步骤如果使用PCR仪进行反应,PCR仪热盖温度设定为≤40°C。

- 4. 接头连接产物的纯化推荐使用TIANSeq Size Selection DNA Beads(NG306),向反应产物中加入1×体积(100 μl)磁珠进行纯化,具体步骤如下:
 - (1) 将磁珠置于室温平衡20 min。
 - (2) 涡旋使磁珠充分悬浮,加入100 µl磁珠至步骤3的连接产物中,充分吸打混匀10次。
 - (3) 室温孵育5 min后,将反应管置于磁力架上5 min。待磁珠完全贴壁后,用移液器吸弃上清。

- (4) 将反应管置于磁力架上,用200~500 μl(没过磁珠即可) 80%乙醇(现用现配)洗涤磁珠,用移液器轻轻吹打3~5次(不要吹散磁珠)。磁力架上静置30 sec后,用移液器小心吸弃上清。
- (5) 重复此洗涤步骤一次。
- (6) 将反应管置于磁力架上,打开离心管盖于室温条件下晾置5~10 min或至磁珠干燥为止。

注: 不要过分干燥磁珠, 否则会造成得率降低。

(7) 将PCR管从磁力架中取出,加入22.5 μl 10 mM Tris-HCI(pH8.0)进行洗脱,使用 移液器吹打充分混匀10次。室温静置5 min后,置于磁力架上5min,待磁珠完全贴壁 后,转移约20 μl上清至新的离心管中,用于后续的PCR富集实验。

注:如果连接产物无需进行PCR富集,可在步骤(7)中加入12.5 μl的10 mM Tris-HCl (pH 8.0) 洗脱DNA,并转移10 μl纯化后的DNA用于后续的试验反应。如不立即使用,请将样品冻存于-20°C保存

- (8) 如进行DNA长度分选,加入102.5 μl 无核酸酶去离子水进行洗脱。并转移约100 μl上清至新的离心管中,用于后续的DNA片段长度分选。
- **5. DNA长度片段分选操作步骤:** DNA片段长度的分选推荐使用TIANSeq Size Selection DNA Beads(NG306),请参考表2中两步分选过程中的磁珠添加比例进行操作。如果使用其它磁珠,请按照磁珠说明书推荐的分选比例进行操作。

文库		磁珠添加	
插入片段大小	连接接头后 片段大小	第一次 筛选比例	第二次 筛选比例
250 bp	370 bp	0.6×	0.1×
300bp	420 bp	0.55×	0.1×
350 bp	470 bp	0.53×	0.1×
400 bp	520 bp	0.5×	0.1×
450 bp	570 bp	0.47×	0.1×
500 bp	620 bp	0.45×	0.1×

表2 片段长度分选推荐磁珠用量

以插入片段大小为250bp的情况为例,使用磁珠进行纯化,具体步骤如下:

- (1) 将磁珠置于室温平衡20 min。
- (2) 涡旋使磁珠充分悬浮,按表2第一次筛选比例加入0.6×体积磁珠(60 μl)至100 μl纯化产物中,充分吸打混匀。

- (3) 室温孵育5 min后,将反应管置于磁力架上5 min。待磁珠完全贴壁后,用移液器小心转移上清液至一个新的含有0.1×体积(10μl)磁珠的离心管中并立即吹打混匀至少10次。转移上清时注意不要吸到磁珠。
- (4) 室温孵育5 min后,将反应管置于磁力架上5 min。待磁珠完全贴壁后,用移液器吸弃上清。
- (5) 将反应管置于磁力架上,用200~500 µl(没过磁珠即可) 80%乙醇(现用现配)洗涤磁珠,用移液器轻轻吹打3~5次(不要吹散磁珠)。磁力架上静置30sec后,用移液器小心吸弃上清。
- (6) 重复此洗涤步骤一次。
- (7) 将反应管置于磁力架上,打开离心管盖于室温条件下晾置5~10 min或至磁珠干燥为止。 注: 不要过分干燥磁珠,否则会造成得率降低。
- (8) 将PCR管从磁力架中取出,加入22.5 μl 10 mM Tris-HCl(pH8.0)进行洗脱,使用移液器吹打充分混匀10次。室温静置5 min后,置于磁力架上5min,待磁珠完全贴壁后,转移约20 μl上清至新的离心管中,用于后续的PCR富集实验。

三、文库PCR富集

- 将2×HiFi PCR MasterMix和P5/P7 Primers Mix (10 μM each)置于冰上融化, 2×HiFi PCR MasterMix轻弹颠倒混匀, P5/P7 Primers Mix (10 μM each)可短暂涡旋混匀。
- 2. 按下表设置PCR仪反应程序,开启热盖,温度设置于105℃。

步骤	温度	时间	循环数
1	98°C	2 min	1
2	98°C	20 sec	
3	60°C	30 sec	6-12*
4	72°C	30 sec	
5	72°C	1 min	1
6	4℃保持温度	1	

*注:请根据DNA的质量和上样量确定PCR循环数。一般而言,对于100 ng、10 ng、1 ng 文库起始DNA,在进行PCR富集时分别需要扩增6、10、12个循环。如果在PCR富集之前经过片段长度筛选步骤(size-selection),则建议在原有基础上再增加2~4个循环;如果DNA质量较差(比如提取于FFPE样品),则建议在原有基础上再增加1~3个循环。

3. 按照下表配制PCR体系、注意此步骤需干冰浴中操作。

组分名称	体积(μl)
2×HiFi PCR MasterMix	25
P5/P7 Primers Mix (10 µM each)	5
总体积	30

4. 将纯化后的带有adapter的文库连接产物20 μl转移至PCR管中,加入30 μl步骤3中配制好的PCR反应液,轻柔吸打10 次混匀。

注: 配制反应体系时, 请全程将反应管置于冰上进行操作。

- 5. 瞬时离心后将PCR反应管置于PCR仪内,按步骤2的反应程序进行扩增。
- 6. 当PCR样品温度降至4°C,将PCR产物取出并使用1×体积(50 μI)TIANSeq Size Selection DNA Beads(NG306)磁珠进行纯化。
 - (1) 将磁珠置于室温平衡20 min。
 - (2) 涡旋使磁珠充分悬浮,加入50 µl磁珠至PCR扩增产物中,充分吸打混匀10次。
 - (3) 室温孵育5 min后,将反应管置于磁力架上5 min。待磁珠完全贴壁后,用移液器小心 吸弃上清。
 - (4) 将反应管置于磁力架上,用200~500 μl(没过磁珠即可) 80%乙醇(现用现配)洗涤磁珠,用移液器轻轻吹打3~5次(不要吹散磁珠)。磁力架上静置30 sec后,用移液器小心吸弃上清。
 - (5) 重复此洗涤步骤一次。
 - (6) 将反应管置于磁力架上,打开离心管盖于室温条件下晾置5~10 min或至磁珠干燥为止。

注: 不要过分干燥磁珠, 否则会造成得率降低。

- (7) 将PCR管从磁力架中取出,加入22.5 µl 10 mM Tris-HCl (pH8.0) 进行洗脱,使用 移液器吹打充分混匀10次。室温静置5 min后,置于磁力架上5min,待磁珠完全贴壁 后,转移约20 µl上清至新的离心管中。
- 7. 上机测序前可使用凝胶电泳、qPCR定量或者Agilent生物分析仪对DNA文库质量进行鉴定。纯化后得到的DNA文库可保存于-20°C。

8



TIANGEN 官方微信,专业服务助力科研:

- 可视化操作指南在线专家客服
- 技术公开课合辑
 - 微信直播课堂
- 全线产品查询
- 最新优惠活动

坚持 "CUSTOMER FIRST"理念 秉承"质量为天,服务为根"宗旨!

TIANGEN为您提供从样本处理, 核酸纯化到下游检测的整体解决方案

科研试剂

- 样本保护与处理
- 磁珠法外泌体系列
- 基因组 DNA 提取
- 质粒提取
- 总 RNA 提取
- DNA 产物纯化 / 胶回收
- PCR 系列

- NGS 文库制备
- 表观遗传学
- RT-PCR 系列
- 荧光定量 PCR 系列
- 克隆和点突变
- DNA 分子量标准
- 蛋白表达和检测

科研解决方案

- 快速分子克隆整体解决方案
- 基因表达分析快速解决方案
- 环境微生物解决方案
- 复杂样本 RNA 解决方案