

版本号: NG210831

Order: 010-59822688

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

# TIANSeq DNA Fragmentation Module TIANSeq DNA片段化模块

目录号: NG305

## 产品内容

产品组成	NG305-01 24 rxn	NG305-02 96 rxn
5×Frag Enzyme Mix	240 µl	960 µl
10×Frag Buffer	120 µl	480 µl
Nuclease-Free ddH₂O	1 ml	4×1 ml

# 储存条件

请将试剂盒置于-30~-15°C保存,避免反复冻融。保质期为一年。

# 产品简介

TIANSeq DNA片段化模块为高通量测序平台文库构建配套试剂盒,用于文库构建前的大片段DNA片段化。模块利用时间依赖型酶促反应的原理,根据不同的作用时间将双链DNA随机切割成200~500 bp的片段,所得片段为平末端双链DNA片段,5'端基团含有5'-P,3'端基团含有3'-OH,可直接进行后续的dA或adapter添加。通过TIANSeq DNA片段化模块对双链DNA随机的切割,表明本产品不具碱基偏好性,且不同类型切割DNA片段的测序覆盖率与机械切割一致。

适用范围: 为构建NGS文库制备片段化的双链DNA。

适用样本量: 1 ng~1 µg DNA

# 推荐使用的其他试剂

- 1. TIANSeq End Repair/dA-Tailing Module (NG302-01/02)
- 2. TIANseq Fast Ligation Module (NG303-01/02)
- 3. TIANSeq NGS Library Amplification Module (NG304-01/02)

# 产品特点

- 1. 无需特殊仪器设备,通过酶促反应简便快速的片段化双链DNA。
- 2. 使用灵活,通过调整片段化时间,灵活调整DNA片段化长度。
- 3. 反应高效,单个反应体系即可完成1 ng~1 μg DNA样本的片段化。

# 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,确保没有RNA酶和DNA的污染。
- 4. 进行操作前,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) 试验准备:

1. 在开始实验前,明确核酸的浓度及纯度至关重要,推荐DNA上样量为1 ng~1 μg。DNA需溶解于以下溶液中:去离子水、10 mM Tris、Buffer EB或LoTE(0.1×TE)等。

#### 注意:

- 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。
- 请确认DNA溶液中不含阳离子及螯合剂。如果DNA溶解于1×TE或不确定DNA溶液中的EDTA浓度,使用TIANSeq Size Selection DNA Beads(NG306)进行纯化。
- 2. 将各试剂置于冰上,5×Frag 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. 照下表设置PCR仪反应程序。开启热盖,热盖温度设置为70度。

操作步骤	温度	时间
1	4°C	1 min
2	32°C	3-22 min*
3	65°C	30 min
4	4°C	保持

\*注:确切的片段化反应时间需要根据DNA的实际上样量进行优化。下表1中列出100 ngDNA片段化所需的时间。用户可以依据此时间进行调整。调整过程中,我们推荐额外设置一个反应时间延长3 min以及一个缩短3 min的对照,这样有助于确定切割至所需片段大小时所需要的准确反应时间。

表1片段化时间选择表

	片段化时间(min) (32°C)			
DNA主峰大小	200 bp	300 bp	400 bp	500 bp
100 ng DNA上样量	15	8	5	3.5

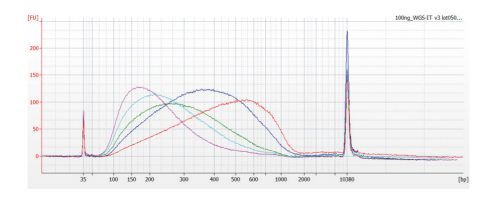


图1. 100 ng大肠杆菌基因组DNA片段化图谱(3~22 min)

2. 在薄壁管中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(µl)
10×Frag Buffer	5
DNA样本	X
Nuclease-Free ddH₂O	(35-X)*
总体积	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. 向薄壁管中加入10 μl 5×Frag Enzyme Mix,轻柔吹打10次,不要涡旋。

注: 此过程需一直处于冰浴中进行。

- 4. 将薄壁管短暂离心,收集溶液至管底后,立即转移至4℃预冷的PCR仪中,启动步骤1中的反应程序。
- 5. 当反应程序结束,PCR仪温度降至4℃后,将薄壁管从PCR仪中取出并置于冰上。立即进行下一步实验操作。



#### TIANGEN 官方微信,专业服务助力科研:

- 可视化操作指南
- 技术公开课合辑
  - 147 VIII 244
- 全线产品查询

- 在线专家客服
- 微信直播课堂
- 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
- 环境微牛物解决方案
- 复杂样本 RNA 解决方案