

版本号: NG240924

Order: 010-59822688

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

1

TIANSeq Size Selection DNA Beads TIANSeq DNA 片段分选磁珠

目录号: NG316

产品内容

产品组成	NG316-01	NG316-02
磁珠结合液MB (Magnetic Beads Binding Buffer MB)	15 ml	4×15 ml
洗脱缓冲液TB(Buffer TB)	15 ml	2×15 ml

自备试剂

80%乙醇,现用现配。

储存条件

该试剂可置于2-8℃保存一年。

产品简介

TIANSeq DNA片段分选磁珠是一款可以用于DNA核酸片段分选和产物回收的纯化产品。

该产品采用高性能磁珠和独特缓冲液体系,通过改变加入磁珠与样本的比例,无需切胶即可实现100 bp-1000 bp的双链及单链DNA片段的分选及纯化。使用本试剂盒可有效去除反应体系中的dNTP、盐离子及有机杂质等,所得DNA片段纯度高,回收效率可达90%以上。可广泛应用于NGS (Next Generation Sequencing) 文库构建中特定长度DNA片段的分选与纯化。

适用范围

高通量测序文库构建中DNA片段的分选及纯化,PCR反应体系、酶切及连接反应体系中DNA的纯化、游离核酸筛选、核酸提取过程中小片段DNA的去除等。

产品特点

高效: DNA片段纯化得率高,效率可达90%。

简便: 无需切胶, 自由选择所分选DNA片段的长度。

兼容: 兼容手工操作或自动化工作站的高通量操作。

注意事项 请务必在使用本试剂盒之前阅读此注意事项。

- 1. 磁珠结合液MB于2-8℃储存,避免冻存,实验前将磁珠结合液MB从2-8℃取出,室温放置 20 min使磁珠平衡至室温。
- 2. 纯化小的DNA片段(≤200 bp),可加入2倍的磁珠结合液MB进行纯化回收,提高回收效率。
- 3. 本试剂盒中所使用的80%乙醇需自行准备,建议现用现配,且在使用80%乙醇进行洗涤的过程中,不要将离心管从磁力架上转移。晾干时,要避免磁珠过分干燥,如果磁珠出现龟裂,提示磁珠过分干燥,此时DNA洗脱效率会降低。

DNA浓度及纯度检测

纯化回收的DNA片段可用Agilent 2100 Bioanalyzer检测浓度与片段大小。

操作步骤

本产品兼容各品牌的DNA、RNA文库构建过程中的DNA片段纯化和分选操作,具体的DNA文库构建流程可参考TIANGEN DNA建库方案(NG101-TIANSeq直接快速DNA文库构建试剂盒或NG102-TIANSeg快速DNA文库构建试剂盒)。

一、DNA片段分选步骤

DNA片段长度分选请参考表1中推荐的两轮分选磁珠用量进行DNA片段分选操作。

表1 DNA片段分选推荐磁珠结合液MB用量

文库片段平均长度(bp)		250~280	300~350	400~450	550~600	650-700
磁珠	第一轮分选	0.8×	0.7×	0.6×	0.5×	0.45×
用量	第二轮分选	0.15×	0.15×	0.15×	0.15×	0.15×

以文库片段大小为400-450 bp的情况为例进行片段分选,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1第一轮分选比例加入0.6×体积(60 μl)磁珠至100 μl纯化体系中. 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,用移液器小心转移上清液至一个新的含有0.15×体积(15 μl)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 μI(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. 重复步骤5一次。

注意: 步骤4、5、6需在磁力架上操作,切勿将离心管从磁力架上移开。

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。

注意: 不要过分干燥磁珠, 否则会造成得率降低。

8. 将离心管从磁力架中取出,加入适量体积洗脱缓冲液TB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5 min,待磁珠完全贴壁后,转移上清至新的 离心管中,用于后续的PCR富集实验。

二、核酸纯化步骤

- 1. 将磁珠置于室温平衡20 min。
- 2. 涡旋使磁珠充分悬浮,吸取适量体积(根据样品情况而定,可参考所能收集到的最小片段条件,加入磁珠)磁珠结合液MB,加入DNA样品中,使用移液器轻柔吸打10次充分混匀。
 - 1) 200 bp以上的目的片段建议使用1×磁珠结合液进行纯化;
 - 2) 200 bp以下的目的片段建议使用2×磁珠结合液进行纯化;
 - 3) RNA样品,建议使用2.2×磁珠结合液纯化。

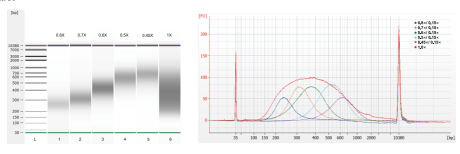
注意: 若核酸样品体积小于50 µl,请用无核酸酶的去离子水补足体积至50 µl。

- 3. 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。
- 将反应管置于磁力架上,用200-500 μI(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. 重复步骤4一次。
- 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。

注意: 不要过分干燥磁珠, 否则会造成得率降低。

7. 将离心管从磁力架中取出,加入适量体积洗脱缓冲液TB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5 min, 待磁珠完全贴壁后,转移上清至新 的离心管中,用于后续实验。

注意:RNA可以用无核酸酶水(客户自备,TIANGEN,目录号:RT121-03)进行洗脱。



用TIANSeq DNA片段分选磁珠按表1的条件对PCR文库富集产物进行分选,得到不同大小的文库,上图为Agilent 2100 Bioanalyzer分析不同大小文库的结果。



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