

版本号: DP240924

Order: 010-59822688

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

1

Magnetic Animal Tissue Genomic DNA Kit

磁珠法动物组织基因组DNA提取试剂盒

目录号: DP341

产品内容

产品组成	DP341-01 (50 preps)	DP341-02 (200 preps)	DP341-03 (1000 preps)
组织消化液GHA(Buffer GHA)	12 ml	50 ml	5×50 ml
缓冲液GHB(Buffer GHB)	20 ml	80 ml	5×80 ml
缓冲液GDA(Buffer GDA)	25 ml	90 ml	5×90 ml
漂洗液PWD(Buffer PWD)	20 ml	2×40 ml	5×2×40 ml
Proteinase K	1 ml	4×1 ml	5×4×1 ml
磁珠悬浮液G (MagAttract Suspension G)	2×1 ml	6×1 ml	5×6×1 ml
洗脱缓冲液TB(Buffer TB)	15 ml	60 ml	5×60 ml

选配试剂

RNaseA(100 mg/ml)(TIANGEN, 目录号: RT405-12)

储存条件

该试剂盒所有组分置于室温(15-30°C)干燥条件下,可保存15个月。若溶液产生沉淀,使用前可在37°C水浴中预热10 min以溶解沉淀,不影响效果。

产品简介

本试剂盒采用具有独特分离作用的磁珠和独特的缓冲液系统,从动物组织样品中分离纯化高质量基因组DNA。独特包埋的磁珠在一定条件下对核酸具有很强的亲和力,而当条件改变时,磁珠会释放吸附的核酸,从而达到快速分离纯化核酸的目的。整个过程不涉及有机试剂,安全、便捷,提取的基因组DNA片段大,纯度高,质量稳定可靠,尤其适合高通量工作站的自动化提取。

使用本试剂盒纯化的DNA可适用于各种常规操作,包括酶切、PCR、荧光定量PCR、文库构建、Southern杂交、芯片检测和高通量测序等实验。

产品特点

简便快捷: 直接裂解, 无需孵育时间, 1 h内即可获得高质量的基因组DNA。

高 通 量: 可整合移液法自动化仪器和磁棒法自动化仪器进行高通量提取实验。

安全低毒: 无需酚/氯仿等有机试剂。

纯 度 高:获得的DNA纯度高,可直接用于芯片检测、高通量测序等实验。

提取得率

样本		最适提取量	DNA得率(μg)
鼠	脑	25 mg	20-30 μg
	心脏	25 mg	20-30 μg
	肝脏	25 mg	30-50 μg
	脾脏	25 mg	50-70 μg
	肺	25 mg	50-70 μg
	肾脏	25 mg	30-50 μg
	尾	大鼠0.3 cm 小鼠0.6 cm	50-80 μg
其他组织类型	肌肉组织	50 mg	5-10 µg
	鱼	50 mg	5-10 µg
	虾	50 mg	5-10 μg
	贝	30 mg	30-50 μg
微量样本	口腔拭子	1	0.2-1 μg
	干血斑	3片3×3 mm	0.2-1 μg

注意事项 请务必在使用本试剂盒之前阅读此注意事项。

- 1. 本产品适用于手工提取或自动化仪器整合。
- 2. 自备试剂: 异丙醇. 乙醇。
- 3. 样品应避免反复冻融,否则会导致提取的DNA片段较小且提取量也下降。
- 4. 若缓冲液GHB中有沉淀,可在37℃水浴中重新溶解,摇匀后使用。
- 5. 如需去除RNA残留,需自备RNaseA(100 mg/ml)溶液(TIANGEN,目录号: RT405-12)。
- 6. 本试剂盒提供的缓冲液GDA(Buffer GDA)规格适用于手动提取操作,搭配自动化仪器时,请联系天根销售购买该组分(TIANGEN,目录号:RK179-02)。

操作步骤

使用前请先在缓冲液GDA和漂洗液PWD中加入无水乙醇,加入体积请参照瓶子上的标签。

一、手工操作步骤

- 1. 取动物组织10-50 mg, 尽量剪成小块,加入200 μl组织消化液GHA和20 μl Proteinase K,使用电动匀浆机研磨约10 sec至组织研磨充分。
 - 匀浆后仍有肉眼可见的组织块的样本、建议65°C消化30 min至消化完全:
 - 2) 对于匀浆充分的样本。可以省去65℃消化的步骤:
 - 3) 对于鼠尾样本,建议于56℃消化过夜:

注意: 样本消化完成后,如果有组织碎片,建议12,000 rpm离心1 min去除残留杂质。

注意:如果需要去除RNA,加入4 µl RNaseA室温放置10 min (TIANGEN,目录号:RT405-12)。

- 2. 加入300 µl缓冲液GHB, 振荡混匀。
- 3. 将离心管置于75℃, 孵育15 min, 期间颠倒混匀3回, 每回3-5次。
- 4. 室温放置5 min。
- 5. 加入350 μl异丙醇,振荡混匀10 sec。
- 6. 加入30 µI磁珠悬浮液G,振荡混匀1 min,共静置9 min,每3 min振荡混匀1 min。

注意:为了确保磁珠彻底重悬,请在使用前振荡混匀。

对于口腔拭子和干血斑等基因组DNA含量少的样本,建议使用15 µl的磁珠;

对于肌肉组织等基因组DNA含量中等的样本、建议使用20 ul的磁珠;

对于鼠的脾脏等基因组DNA含量高的样本,建议使用30 µI的磁珠。

- 7. 将离心管放置于磁力架上静置30 sec,磁珠完全吸附后,小心吸去液体。
- 8. 加入700 µl缓冲液GDA (使用前请先检查是否已加入无水乙醇),振荡混匀30 sec。
- 9. 将离心管放置于磁力架上静置30 sec, 磁珠完全吸附后, 小心吸去液体。

注意:如果对于DNA纯度要求更高,可以重复步骤8和9一次。

- 10. 加入700 μl漂洗液PWD (使用前请先检查是否已加入无水乙醇), 振荡混匀30 sec。
- 11. 将离心管放置于磁力架上静置30 sec, 磁珠完全吸附后, 小心吸去液体。
- 12. 重复步骤10和11一次。
- 13. 将离心管于磁力架上, 室温晾干10-15 min。

注意:乙醇残留会抑制后续的酶反应,所以晾干时要确保乙醇挥发干净。但也不要干燥 太长时间,以免难以洗脱DNA。

- 14. 将离心管从磁力架上取下,加入100-200 µl洗脱缓冲液TB,振荡混匀,置于56℃,孵育 10 min,期间颠倒混匀3回,每回3-5次。
- 15. 将离心管放置于磁力架上静置2 min,磁珠完全吸附后,小心将DNA溶液转移至一个新离心管中,并于适当条件保存。

二、移液法自动化仪器提取步骤

准备工作及注意事项

- 1. 本产品可整合Hamilton Microlab STAR、Beckman Coulter Biomek® FX和Capitalbio LabKeeper等移液法自动化仪器进行高通量基因组提取工作。
- 2. 组织样本的处理:同手丁法样本处理,消化完成后转入96孔深孔板内。
- 3. 磁珠稀释液的配制:按照30 µI磁珠悬浮液G加入70 µI异丙醇的比例混合,混合后每个样本用量为100 µI。
- 4. 对于Hamilton Microlab STAR类的仪器,有放置2 ml离心管的板位,可以不使用异丙醇来稀释磁珠,异丙醇的加入体积仍为350 μl。每个离心管可以放入1 ml左右的磁珠,吸取磁珠前吹打混匀5次,直接进行30 μl磁珠的分液操作,分液完成后将磁珠管盖盖好保存。
- 5. 对于动物脾脏、肝脏和肾脏等DNA含量丰富的样本,建议裂解后加入异丙醇吹打混匀5次以后,再加入磁珠进行混匀,避免磁珠聚集后不易进行充分的漂洗。
- 6. 考虑仪器设定温度和96孔板内的实际温度有一定的偏差,在裂解和洗脱时建议仪器设定温度比实际使用温度高出10℃。

提取步骤

- 1. 在96深孔板(自备)中加入200 µl处理好的组织样本。
- 2. 每孔加入300 µl缓冲液GHB, 吹吸6次。
- 3. 将深孔板置于75℃, 孵育15 min, 振荡混匀。
- 4. 将加热模块温度调至25°C,继续振荡5 min。
- 5. 每孔加入270 µI的异丙醇, 吹吸6次, 然后振荡混匀5 min。
- 6. 每孔加入100 µI磁珠稀释液,吹吸6次,然后振荡混匀10 min。
- 7. 将深孔板放置于磁力架上静置2 min. 磁珠完全吸附后, 吸去液体。
- 8. 将深孔板从磁力架上取下,加入100 μl缓冲液GDA,振荡混匀2 min。然后再加入600 μl缓冲液GDA,吹吸6次,然后振荡混匀2 min。
- 9. 将深孔板放置于磁力架上静置30 sec, 磁珠完全吸附后, 吸去液体。

注意:如果对于DNA纯度要求更高,可以重复步骤8和9一次。

- 10. 将深孔板从磁力架上取下,加入100 μl漂洗液PWD,振荡混匀1 min。然后加入600 μl漂洗液PWD,吹吸6次,然后振荡混匀2 min。
- 11. 将深孔板放置于磁力架上静置30 sec, 磁珠完全吸附后, 吸去液体。
- 12. 重复步骤10和11一次。
- 13. 将深孔板置于磁力架上, 37℃晾干5 min。
- 14. 将深孔板从磁力架上取下,加入100-200 μl洗脱缓冲液TB,置于65℃,振荡混匀10 min。
- 15. 将深孔板放置于磁力架上静置2 min,磁珠完全吸附后,小心将DNA溶液转移至收集板中,并于适当条件保存。

三、磁棒法自动化仪器提取步骤

准备工作及注意事项

- 1. 本产品在Thermo KingFisher Flex等自动化仪器上整合成功。
- 2. 组织样本的处理:同手工法样本处理,消化完成后转入96孔深孔板内。
- 3. 将300 μl缓冲液GHB、700 μl缓冲液GDA、700 μl漂洗液PWD和100-200 μl洗脱缓冲液TB 分别加到96孔板相应的位置上,将30 μl磁珠G加入到700 μl缓冲液GDA中。
- 5. 本试剂盒提供的缓冲液GDA(Buffer GDA)规格适用于手动提取操作,搭配自动化仪器时,请联系天根销售购买该组分(TIANGEN,目录号: RK179-02)。

提取步骤

- 1. 将处理好的组织样本加入到含有缓冲液GHB的96孔样品板里。
- 2. 将96孔板置于自动化提取仪中,75°C孵育15 min,期间中速和快速间隔拍打混匀。
- 3. 仪器暂停后,每孔加入350 µl异丙醇,快速拍打混匀5 min。
- 4. 使用磁力套深入到含有磁珠的缓冲液GDA的孔中,快速拍打混匀1 min,吹散磁珠。
- 5. 磁力棒深入到磁力套中, 吸附磁珠3次, 每次20 sec。
- 6. 将磁珠转移到含有组织消化液和缓冲液GHB的孔中,释放磁珠,中速和快速间隔拍打混匀10 min。
- 7. 磁力棒深入到磁力套中, 吸附磁珠3次, 每次20 sec。
- 8. 将磁珠转移到含有第一遍缓冲液GDA的孔中,释放磁珠,快速拍打混匀3 min。
- 9. 磁力棒深入到磁力套中, 吸附磁珠3次, 每次20 sec。
- 10. 将磁珠转移到含有第二遍缓冲液GDA的孔中, 释放磁珠, 快速拍打混匀3 min。
- 11. 磁力棒深入到磁力套中, 吸附磁珠3次, 每次20 sec。
- 12. 将磁珠转移到含有第一遍漂洗液PWD的孔中,释放磁珠,快速拍打混匀3 min。
- 13. 磁力棒深入到磁力套中, 吸附磁珠3次, 每次20 sec。
- 14. 将磁珠转移到含有第二遍漂洗液PWD的孔中, 释放磁珠, 快速拍打混匀3 min。

- 15. 磁力棒深入到磁力套中, 吸附磁珠3次, 每次20 sec。
- 16. 磁力棒吸附磁珠后悬空晾干 5 min。
- 17. 将磁珠转移到含有洗脱缓冲液TB的孔中, 75℃孵育, 快速拍打混匀10 min。
- 18. 磁力棒深入到磁力套中, 吸附磁珠3次, 每次30 sec。
- 19. 将吸附的废弃磁珠转移到含有漂洗液PWD的孔中, 拍打混匀1 min。
- 20. 程序结束后, 小心将DNA溶液转移至收集板, 并于适当条件保存。

DNA浓度及纯度检测

得到的基因组DNA片段的大小与样品保存时间、操作过程中的剪切力等因素有关。得到的DNA片段可用琼脂糖凝胶电泳和紫外分光光度计检测浓度与纯度。

DNA应在OD₂₆₀处有显著吸收峰,OD₂₆₀值为1相当于大约50 μ g/ml双链DNA、40 μ g/ml 单链DNA。

 OD_{260}/OD_{280} 比值应为1.7-1.9,如果洗脱时不使用洗脱缓冲液,而使用去离子水,比值会偏低,因为pH值和离子存在会影响光吸收值,但并不表示纯度低。



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
- 全线产品查询 ● 最新优惠活动

- 在线专家客服
- 微信直播课堂

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