

# 组织基因组DNA提取试剂盒

产品货号: 26400

产品规格: 50T

### 产品简介:

本试剂盒是用于提取组织基因组DNA的试剂盒,采用了独特的细胞裂解系统,由细胞裂解液裂解细胞释放基因组DNA,再结合DNA制备膜技术纯化基因组DNA。本试剂盒具有高效、快速、方便之特点,组织细胞裂解后,提取操作仅需20min便可完成,提取得到的基因组DNA可用于PCR反应、Southern杂交以及RAPD、AFLP、RFLP等多种分子生物学实验。

## 操作流程:

## 实验前的准备

- 1. 准备56℃水浴。
- 2. 溶液GL若出现沉淀,请于65°C加热溶解,待恢复至室温后使用。
- 3. 漂洗液WB在首次使用前,请添加56ml的100%乙醇(50T),混合均匀。
- 4. 洗脱结合于DNA制备膜上的基因组DNA时,将洗脱液或灭菌蒸馏水加热至65℃使用会提高基因组DNA的洗脱效率。

### 操作步骤

- 1. 取2-25mg组织,置于2ml离心管中,用剪刀尽可能地剪成碎块,对于一些质地坚硬的组织也可以进行液氮研磨。
- 2. 加入180μl的溶液GL、20μl的Proteinase K和10μl的RNase A, 充分吸打混匀,于56°C水浴温浴至组织完全裂解,大概需要2-3h,温浴时可时常将样品取出进行震荡以加速裂解。
- 3. 加入200µl的溶液GB和200µl100%乙醇,充分吸打混匀。
- 4. 将吸附柱安置于收集管上,溶液移至吸附柱中,12000rpm离心2min,弃滤液。
- 5. 将500μl的漂洗液WA加入至吸附柱中,12000rpm离心1min,弃滤液。
- 6. 将700μl的漂洗液WB加入至吸附柱中,12000rpm离心1min,弃滤液。(注:请确认漂洗液WB中已经加入指定体积的100%乙醇。请沿吸附柱管壁四周加入漂洗液WB,这样有助于完全冲洗沾附于管壁上的盐分。)
- 7. 重复操作步骤6。
- 8. 将吸附柱安置于收集管上,12000rpm离心2min。
- 9. 将吸附柱安置于新的1.5ml的离心管上,在吸附柱膜的中央处加入50-200μl的灭菌水或洗脱缓冲液EB,室温静置5min。(注:将灭菌蒸馏水或洗脱缓冲液EB加热至65°C使用时有利于提高洗脱效率。)
- 10. 12000rpm离心2min洗脱DNA,如需获得更大收量可将离下液重新加入吸附柱膜的中央或再加入50-200μl的灭菌水或洗脱缓冲液EB,室温静置5min后12000rpm离心2min洗脱DNA。
- 11. 基因组DNA定量。提取到的基因组DNA可通过电泳或吸光度测定以定量。

## 注意事项:

- 1. 基因组DNA需长期保存时,建议用洗脱缓冲液EB溶出。
- 2. 如果发生吸附柱堵塞现象可提高离心力至15000rpm,并适当延长离心时间。
- 3. 如果细胞裂解后过于黏稠,可再添加一次相同体积的溶液GL、Proteinase K和RNase A,继续裂解。

**保存条件:** -20℃, 有效期 12 个月。

