

(DP334) 干血斑基因组 DNA提取试剂盒操作指南

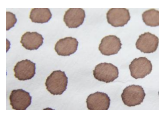
——干血斑

天根生化科技(北京)有限公司

版本号: 20170328

### 实验准备

- 1. 干血斑 打孔器 (3 mm)
- 2. 无水乙醇
- 3. 移液器及配套无菌枪头(10 μl, 200 μl, 1ml)
- 4. 涡旋振荡器,金属浴/水浴,台式离心机









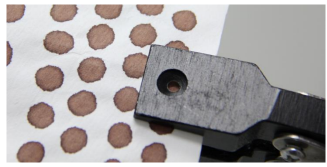


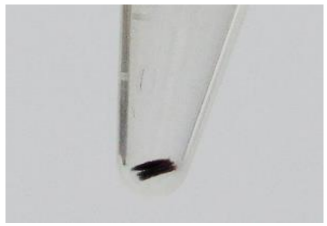
### 实验准备-试剂盒准备

使用前先在漂洗液PW和GD中加入无水乙醇,加入体积请参照瓶上的标签。



## Step 1





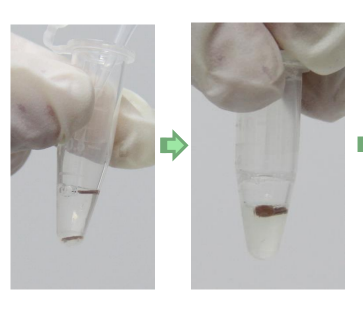
取三片3 mm的样品到1.5 ml的离心管中。

## Step2



加入200 µl的缓冲液GA。

## Step 3







加入20 µl

涡旋震荡10 sec

Proteinase K溶液

混匀

56℃孵育1 h

期间每10 min涡旋10 sec

# Step 4



加入200 µl的缓冲液GB, 震荡10 sec充分混匀



70℃孵育10 min,期间每3 min涡旋10 sec。孵育结束后简短离心以去除管盖内壁的液滴。

### Step 5



加入100 µl的无水乙醇。如果室温 超过25℃,请将乙醇置冰上预冷。 轻轻颠倒混匀样品,室温放置5 min, 简短离心以去除管盖内壁的液滴。



#### Step 6



将上一步所得溶液都加到一个吸附柱CR2中(吸附柱放入收集管中), 12,000 rpm (~13,400×g)离心30 sec,弃废液,将吸附柱CR2放回收集管中。

#### Step 7







12,000 rpm (~13,400×g)离心30 sec,弃废液, 将吸附柱CR2放回收集管中。。

向吸附柱CR2中加入500 μl缓冲液GD (使用前请先检查是否已加入无水乙醇),

#### Step 8







12,000 rpm (~13,400×g)离心30 sec,弃废液, 将吸附柱CR2放回收集管中。

向吸附柱CR2中加入700 μl 漂洗液PW (使用前请先检查是否已加入无水乙醇)

#### Step 9







12,000 rpm (~13,400×g)离心30 sec,弃废液。

向吸附柱CR2中加入500 μl 漂洗液PW (使用前请先检查是否已加入无水乙醇)

#### Step 10



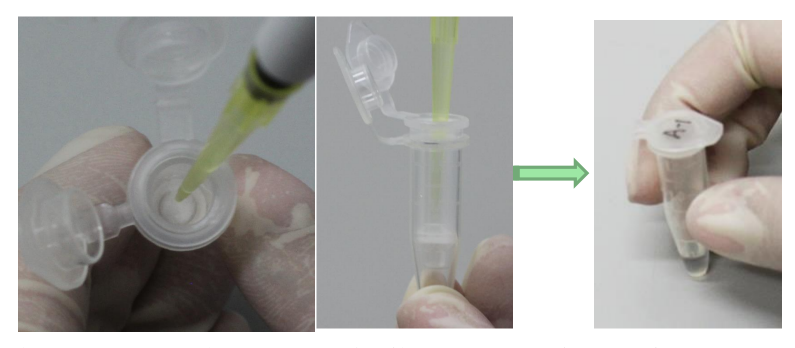
将吸附柱CR2放回废液收集管中, 12,000 rpm (~13,400×g)离心2 min, 倒掉废液。



吸附柱CR2室温放置2-5 min 彻底晾干吸附材料中残余的漂洗液。

注意:漂洗液中乙醇的残留会影响后续的酶反应(酶切、PCR等)实验。

#### Step 11



将吸附柱CR2转入试剂盒内的1.5 ml离心管中,向吸附膜中间位置悬空滴加20-50 μl 洗脱缓冲液TB,室温放置2 min, 12,000 rpm(~13,400×g)离心2 min, 将溶液收集 到离心管中。