

版本号: DP210831

N96 DNAsure Plant Kit

N96新型植物基因组DNA提取试剂盒

(离心板型)

目录号: DP337

产品内容

| 产品组成 | DP337 (2 plates) |
|---|---------------------|
| 缓冲液LP1 (Buffer LP1) | 100 ml |
| 缓冲液LP2 (Buffer LP2) | 40 ml |
| 缓冲液LP3 (Buffer LP3) | 84 ml |
| 漂洗液PW (Buffer PW) | 50 ml |
| 洗脱缓冲液TE (Buffer TE) | 60 ml |
| RNase A (10 mg/ml) | 1.25 ml |
| 半裙边96孔过滤板 (N96 Filtration Plate (H)) | 2块 |
| 半裙边96孔吸附板CB3 (N96 Plate CB3 (H)) | 2块 |
| 96孔深孔板(N96 Well Plate) | 6块 |
| 封口膜(Plate Cover) | 12张 |

储存条件

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

产品简介

本试剂盒采用可以特异性结合DNA的离心吸附板和独特的缓冲液系统，提取多种植物组织中的基因组DNA。离心吸附板中采用的硅基质材料为本公司新型材料，高效、专一吸附DNA，可有效去除杂质蛋白。提取的基因组DNA片段大，纯度高，质量稳定可靠。

使用本试剂盒回收的DNA可适用于各种常规操作，包括酶切、PCR、文库构建、Southern杂交等实验。

产品特点

简单快速：1h内即可获得高质量的基因组DNA。

广泛：适用于各种植物组织。

纯度高：获得的DNA可直接用于PCR、酶切、杂交等分子生物学实验。

注意事项 请务必在使用本试剂盒之前阅读此注意事项。

1. 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。
2. 缓冲液LP1可能发黄，并不影响提取效果。
3. 若缓冲液LP1或LP2有沉淀析出，可在37℃水浴溶解，摇匀后使用。
4. 所有离心步骤均为使用台式离心机，室温下离心。

操作步骤（离心法）

使用前请先在缓冲液LP3和漂洗液PW中加入无水乙醇，加入体积请参照瓶上的标签。

1. 处理材料：

取植物新鲜组织100 mg或干重组织30 mg，加入液氮充分碾磨。往研磨好的每个样本中加入400 μ l缓冲液LP1和6 μ l RNase A(10 mg/ml)，旋涡振荡1 min，室温放置10 min。

注意：为避免组织还潮，当样本量大时，可提前按上述比例预混缓冲液LP1和RNase A。

-
2. 加入130 μ l缓冲液LP2, 充分混匀, 旋涡振荡1 min。
 3. 12,000 rpm(\sim 13,400 \times g)离心5 min。
 4. 将上述离心后的上清液, 转移至96孔过滤板, 96孔过滤板置于96孔深孔板上, 加盖封口膜。3600 rpm(\sim 2,130 \times g)离心10 min, 收集滤液至96孔深孔板。

注意: 如果有未研磨彻底的植物组织或可能造成堵孔的大的碎片, 请不要转移至96孔过滤板, 否则有堵孔的危险。

5. 加入滤液1.5倍体积的缓冲液LP3(例如500 μ l的滤液加750 μ l缓冲液LP3) (**使用前请检查是否已加入无水乙醇**), 加盖封口膜, 立即充分振荡混匀15 s(或用排枪吹打混匀), 此时可能会出现絮状沉淀。
6. 将上一步所得溶液和絮状沉淀都加入一个96孔吸附板CB3中(吸附板已放置在96孔深孔板), 加盖封口膜。3600 rpm(\sim 2,130 \times g)离心5 min, 倒掉废液, 96孔吸附板CB3重新放回96孔深孔板。
7. 向96孔吸附板CB3中加入600 μ l 漂洗液PW(**使用前请先检查是否已加入无水乙醇**), 加盖封口膜。3600 rpm(\sim 2,130 \times g)离心5 min, 倒掉废液, 将96孔吸附板CB3重新放回96孔深孔板。
8. 向96孔吸附板CB3中加入600 μ l漂洗液PW, 加盖封口膜。3600 rpm(\sim 2,130 \times g)离心5 min, 倒掉废液。

注意: 如果吸附板膜呈现绿色, 向96孔吸附板CB3中加入500 μ l 无水乙醇, 3600 rpm (\sim 2,130 \times g)离心5 min, 倒掉废液, 将96孔吸附板CB3放回96孔深孔板。

9. 将96孔吸附板CB3放回96孔深孔板中, 3600 rpm(\sim 2,130 \times g)离心5 min, 倒掉废液。将96孔吸附板CB3置于室温放置数分钟, 以彻底晾干吸附材料中残余的漂洗液。

注意: 这一步的目的是将吸附板中残余的漂洗液去除, 漂洗液中乙醇的残留会影响后续的酶反应(酶切、PCR等)实验。

10. 将96孔吸附板CB3转入一个干净的96孔深孔板中, 向吸附膜的中间部位悬空滴加50-200 μ l 洗脱缓冲液TE, 室温放置2-5 min, 3600 rpm(\sim 2,130 \times g)离心8 min, 将溶液收集到96孔深孔板中。
-



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
- 在线专家客服
- 微信直播课堂
- 最新优惠活动

注意：为增加基因组DNA的得率，可将离心得到的溶液再加入吸附板CB3中，室温放置2 min，3600 rpm (~2,130×g)离心8 min。洗脱缓冲液体积不应少于50 μl，体积过小影响回收效率。洗脱液的pH值对于洗脱效率有很大影响。若用ddH₂O做洗脱液应保证其pH值在7.0-8.5范围内，pH值低于7.0会降低洗脱效率；且DNA产物应保存在-20℃，以防DNA降解。

操作步骤（负压法）

若采用负压法进行提取，步骤1至步骤3操作同离心法。

4. 正确连接负压装置，将96孔过滤板CS置于负压装置上，下面放置一个新的96孔深孔板，将负压压力调节至40-70 kpa；将上述离心后的上清液，转移至96孔过滤板CS，打开负压装置开关，抽滤2 min。
5. 向收集滤液的96孔深孔板加入滤液1.5倍体积的缓冲液LP3（例如500 μl的滤液加750 μl缓冲液LP3）（使用前请先检查是否已加入无水乙醇），排枪抽打混匀。
6. 将96孔过滤板CS从负压装置上取下，96孔吸附板CB3置于负压装置上，下面放置废液槽，将上一步骤的所有液体及沉淀转移至96孔吸附板CB3，打开负压装置开关，抽滤5 min。
7. 向96孔吸附板CB3中加入600 μl 漂洗液PW（使用前请先检查是否已加入无水乙醇），打开负压装置开关，抽滤2 min。
8. 向96孔吸附板CB3中加入600 μl 漂洗液PW，打开负压装置开关，抽滤5 min。
9. 关掉负压装置开关，清理废液槽，将96孔吸附板CB3室温放置3 min。
10. 96孔吸附板CB3置于负压装置上，下面放置一个新的96孔深孔板，向吸附膜的中间部位悬空滴加50-200 μl洗脱缓冲液TE，室温放置2-5 min，打开负压装置开关，抽滤3-5 min。