

版本号: DP250318

TIANamp Yeast DNA Kit

酵母基因组DNA提取试剂盒

(离心柱型)

目录号: DP307

产品内容

产品组成	DP307-02 (50 preps)
缓冲液GA (Buffer GA)	15 ml
缓冲液GB (Buffer GB)	15 ml
缓冲液GD (Buffer GD)	13 ml
漂洗液PW (Buffer PW)	15 ml
洗脱缓冲液TE (Buffer TE)	15 ml
Proteinase K	1ml
吸附柱CB3 (Spin Columns CB3)	50 个
收集管 (2 ml) (Collection Tubes 2 ml)	50 个

选配试剂

RNA酶A (100 mg/ml) (客户自备, 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

本试剂盒采用可以特异性结合DNA的离心吸附柱和独特的缓冲液系统，用于提取酵母细胞中的基因组DNA。离心吸附柱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及细胞中其他有机化合物。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。

菌体浓度检测

可采用分光光度计或平板培养法检测菌体量，一般对于酿酒酵母，OD₆₀₀值为1.0时，相当于1-2×10⁷ cells/ml。

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. 若缓冲液GA或GB中有沉淀，可在37°C水浴中重新溶解，并摇匀后使用。
3. 所有的离心步骤均为使用台式离心机在室温下进行。

需要自备的试剂

溶壁酶A（客户自备，10 U/μl，TIANGEN，目录号：RT410-12）

操作步骤

使用前请先在缓冲液GD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. 取酵母细胞（最多不超过 5×10^7 cells），12,000 rpm (~13,400×g) 离心1 min，尽量吸除上清（菌液较多时可以通过几次离心将菌体沉淀收集到一个离心管中）。
2. 酵母细胞壁的破除：

酶法：用600 μ l复合酶缓冲液LY（客户自备，TIANGEN，目录号：RT410-12）彻底重悬菌体，加入2 μ l溶壁酶A（客户自备，10 U/ μ l，TIANGEN，目录号：RT410-12），37°C孵育15 min。4,000 rpm (~1500×g) 离心10 min，弃上清，收集沉淀。
注意：以上为 5×10^7 酵母细胞的溶壁酶A用量，根据酵母的菌株和酵母细胞数量的不同，所用溶壁酶A的浓度和孵育时间应该进行适当调整。
3. 向沉淀中加入200 μ l缓冲液GA重悬沉淀，充分混匀。

如果需要去除RNA，可加入4 μ l RNA酶A (100 mg/ml) 溶液（客户自备，TIANGEN，目录号：RT405-12），振荡15 sec，室温放置5 min。
4. 加入20 μ l蛋白酶K溶液，混匀。
5. 加入220 μ l缓冲液GB，充分颠倒混匀，70°C放置10 min，溶液应变清亮，简短离心以去除管盖内壁的水珠。

注意：加入缓冲液GB时可能会产生白色沉淀，一般70°C放置时会消失，不会影响后续实验。如溶液未变清亮，说明细胞裂解不彻底，可能导致提取DNA量少和提取的DNA不纯。
6. 加220 μ l无水乙醇，充分颠倒混匀，此时可能会出现絮状沉淀，简短离心以去除管盖内壁的水珠。
7. 将上一步所得溶液和絮状沉淀都加入一个吸附柱CB3中（吸附柱放入收集管中），12,000 rpm (~13,400×g) 离心30 sec，倒掉废液，将吸附柱CB3放入收集管中。
8. 向吸附柱CB3中加入500 μ l缓冲液GD（使用前请先检查是否已加入无水乙醇），12,000 rpm (~13,400×g) 离心30 sec，倒掉废液，将吸附柱CB3放入收集管中。
9. 向吸附柱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），12,000 rpm (~13,400×g) 离心30 sec，倒掉废液，将吸附柱CB3放入收集管中。
10. 重复操作步骤9。



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

11. 将吸附柱CB3放回收集管中，12,000 rpm (~13,400×g) 离心2 min，倒掉废液。将吸附柱CB3置于室温放置2-5 min，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柱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。

12. 将吸附柱CB3转入一个干净的离心管中，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，12,000 rpm (~13,400×g) 离心2 min，将溶液收集到离心管中。

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柱中，室温放置2 min，12,000 rpm (~13,400×g) 离心2 min。洗脱缓冲液体积不应少于50 μ l，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°C，以防DNA降解。

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。回收得到的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。

OD₂₆₀/OD₂₈₀比值应为1.7-1.9，如果洗脱时不使用洗脱缓冲液，使用ddH₂O，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。