

版本号: DP210831

Order: 010-59822688

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

Magnetic Swab DNA Kit

磁珠法口腔拭子基因组DNA提取试剂盒

目录号: DP703

产品内容

产品组成	DP703-01 (50 preps)	DP703-02 (200 preps)
组织消化液GHA(Buffer GHA)	50 ml	200 ml
缓冲液GHC(Buffer GHC)	20 ml	80 ml
去蛋白液PD(Buffer PD)	120 ml	2 x 240 ml
漂洗液PWD(Buffer PWD)	20 ml	40 ml
蛋白酶K(Proteinase K)	500 µl	2 x 1 ml
磁珠悬浮液G (MagAttract Suspension G)	500 μl	2 x 1 ml
洗脱缓冲液TB(Buffer TB)	15 ml	30 ml

选配试剂及工具

口拭子保存液(目录号: RK112); 拼插式磁力架(目录号: OSE-MF-01)

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,能够从口腔拭子、咽拭子以及漱口水等多种口腔样本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,磁珠释放吸附的核酸,能够达到快速分离纯化核酸的目的。整个过程安全、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、文库构建、 Southern杂交等实验。

产品特点

- 1. 本试剂盒即可满足手工提取也可适用于多种高通量平台批量提取。
- 2. 适用于口腔拭子、咽拭子以及漱口水等多种口腔样本。
- 3. 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、文库构建、Southern杂交等实验。

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,否则会导致提取的核酸片段较小目提取量降低。
- 2. 若缓冲液GHC中有沉淀,可在室温中重新溶解,摇匀后使用。
- 3. 如果样本不能及时提取,可保存在口拭子保存液中(目录号: RK112),长期保存不会 影响提取效果。
- 4. 该产品手工提取可配合拼插式磁力架(目录号: MF-01)。
- 5. 如需使用其他自动化平台提取, 请与TIANGEN联系获取相应方案。

提取步骤

使用前请先在缓冲液GHC中加入异丙醇;漂洗液PWD中加入无水乙醇,加入体积请按照瓶上的标签。

1. 处理材料:

1) 口腔拭子样本提取

将在面颊内擦拭过的拭子转移到2 ml离心管中,加入500 μ l组织消化液GHA。加入10 μ l Proteinase K溶液,涡旋10 sec混匀,65°C放置15-30 min,每隔10 min涡旋混匀数次。 取出300 μ l进行后续实验。

2) 咽拭子样本提取

将在咽部擦拭过的拭子转移到5 ml离心管中,加入1 ml-2 ml的组织消化液GHA,颠倒混匀。在提取前取出300 μ l的样品,加入10 μ l Proteinase K溶液,涡旋10 sec混匀,65°C 放置30 min,每隔10 min涡旋混匀数次。

3) 唾液样本提取

按照要求取出唾液样本,加入等体积的组织消化液GHA,颠倒混匀。在提取前取出300 μ l 的样品,加入10 μ l Proteinase K溶液,涡旋10 sec混匀,65°C放置30 min,每隔10 min 涡旋混匀数次。

注意:如果样本已经保存在其他厂家的样品保存液里,加入样品1/2体积的组织消化液GHA和10 μl Proteinase K溶液,涡旋10 sec混匀,65℃放置15-30 min,取出300-350 μl进行后续实验。提取咽拭子样本和唾液样本时,若组织消化液GHA不足,需另行购买。

- 2. 每管加入600 μl缓冲液GHC **(使用前请先检查是否已加入异丙醇)**,抽打混匀或振荡混匀。
- 3. 每管加入10 µI磁珠悬浮液G, 抽打混匀或振荡混匀12 min。

注意: 为了确保磁珠彻底重悬,请在使用前振荡混匀。

- 4. 将离心管放置于磁力架上静置30 sec, 待磁珠完全吸附时小心去除液体。
- 5. 将离心管从磁力架上取下,加入900 µl去蛋白液PD,抽打混匀或振荡混匀3 min。
- 6. 将离心管放置于磁力架上静置30 sec, 待磁珠完全吸附时小心去除液体。
- 7. 将离心管从磁力架上取下,加入900 µl去蛋白液PD,抽打混匀或振荡混匀3 min。
- 8. 将离心管放置于磁力架上静置30 sec, 待磁珠完全吸附时小心去除液体。

- 9. 将离心管从磁力架上取下,加入900 μI漂洗液PWD (使用前请先检查是否已加入无水乙醇),抽打混匀或振荡混匀3 min。
- 10. 将离心管放置于磁力架上静置30 sec, 待磁珠完全吸附时小心去除液体。
- 11. 将离心管放置于磁力架上, 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。

- 12. 将离心管从磁力架上取下,加入50-100 μl洗脱液缓冲TB,抽打混匀或振荡混匀,置于 56°C,孵育10 min,期间颠倒混匀3次或振荡混匀。
- 13. 将离心管放置于磁力架上静置2 min, 待磁珠完全吸附时小心将DNA溶液转移至收集管中,并于适当条件保存。



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
 - 147 VIII 244
- 全线产品查询

- 在线专家客服
- 微信直播课堂
- 最新优惠活动

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