

版本号: DP240605

Order: 010-59822688

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

TIANamp FFPE DNA Kit

石蜡包埋组织DNA提取试剂盒

(离心柱型)

目录号: DP331

产品内容

产品组成	DP331-02 (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
蛋白酶K(Proteinase K)	1 ml
RNase-Free 吸附柱CR2 (RNase-Free Spin Columns CR2)	50 个
收集管(2ml) (Collection Tubes(2 ml))	50 个

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

本试剂盒采用二甲苯脱蜡方式去除石蜡,应用特殊的裂解条件释放组织切片中的DNA,克服了福尔马林交联造成的抑制效应。该试剂盒通过特异性结合DNA的离心吸附柱和独特的缓冲液系统,将高品质的DNA纯化至小洗脱体积中。所提取的基因组完整性好,纯度高,质量稳定可靠。

使用本试剂盒提取的FFPE DNA可适用于多种下游应用,如PCR和Real-time PCR; SNP基因分析STR基因分析: 药物基因组学研究。

产品特点

样本广泛: 可从福尔马林固定、石蜡包埋组织, 福尔马林等固定液中的组织中分离纯化基因

组DNA。

轻松提取: 轻松提取纯化高品质, 高得率的即用型DNA, 结果重复性好。

稳定可靠: 有效去除污染物和PCR抑制剂。

注意事项 请务必在使用本试剂盒之前阅读此注意事项。

- 1. 拿到样品后要尽快在 4-10%的福尔马林中固定,固定时间以8-24 h内为宜,时间过长导致基因组断裂,影响下游实验。
- 2. 确保包埋前的样品彻底脱水,残留的福尔马林会抑制PCR检测酶的作用。
- 3. 本产品适用于科学实验研究。
- 4. 本产品所提DNA的完整性依赖于样本类型、储存时间以及固定条件。如果甲醛固定时间 过长或样本存放时间过久(>1年)则易导致DNA完整性受损。无法扩出长片段。
- 5. 若缓冲液GA、GB、GD中有沉淀,可在37℃水浴中重新溶解,摇匀后使用。
- 6. 试剂盒中各试剂在使用前应按照说明书要求操作。

操作步骤

第一次使用前应按照试剂瓶标签的说明在缓冲液GD和漂洗液PW中加入无水乙醇! 所有离心步骤均为使用台式离心机在室温下离心。

- 1. 样本处理
 - a. 石蜡切片: 取石蜡切片(5-10 μm厚, 1×1 cm²大小)5-8张。
 - b. 石蜡块: 手术刀刮取约30 mg的组织样本(尽量去除多余的石蜡)。

注意:如果样品表面暴露于空气中,最初刮取的2-3片弃掉不用。

- c. 福尔马林等固定液中的样本: 取30 mg样本,用手术刀切为数块,置于1.5 ml离心管中,加入500 μl PBS(10 mM, pH7.4)涡旋振荡混匀,12,000 rpm(~13,400×g)室温离心1 min,弃上清,重复3次,然后从步骤7开始操作。
- 2. 将石蜡切片或石蜡块样本装于1.5 ml无菌离心管中,加入1 ml二甲苯,剧烈涡旋10 sec。
- 3. 12,000 rpm (~13,400×q) 室温离心2 min, 弃上清。

注意:不要倒掉沉淀。

- 4. 在上述管中加入1 ml无水乙醇, 涡旋混匀10 sec。
- 5. 12,000 rpm (~13,400×g) 室温离心2 min, 弃上清。

注意: 不要倒掉沉淀。

- 6. 室温放置5-10 min, 充分挥发乙醇。
- 7. 加入200 µl缓冲液GA和20 µl蛋白酶K,充分混匀,56°C孵育1 h直至样本完全裂解。
- 8. 置于90℃解育1 h。
- 9. **(可选步骤)** 如果要去除RNA,可以将样品中加入2 μl RNA酶A(100 mg/ml),室温孵2 min后,进行下一步操作。
- 10. 在上管中加入220 µl缓冲液GB涡旋混匀,再加入250 µl无水乙醇,涡旋震荡充分混匀,短暂离心使管壁上的溶液收集到管底。
- 11. 将上一步所得的混合液加入一个吸附柱CR2中8,000 rpm(~6,000×g)室温离心2 min, 倒掉废液. 重新将吸附柱放回收集管中。

注意: 吸附柱最大容量为700 µl, 可将剩余液体重复上述步骤上柱。

12. 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), 8,000 rpm (~6,000×g) 室温离心60 sec, 倒掉收集管中的废液, 将吸附柱放回收集管中。

- 13. 向吸附柱CR2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), 8,000 rpm (~6,000×g) 室温离心60 sec, 倒掉废液, 将吸附柱放回收集管中。
- 14. 重复操作步骤13。
- 15. 将吸附柱CR2放回收集管中, 12,000 rpm (~13,400×g) 离心2 min, 倒掉废液。将吸附柱开盖置于室温放置2-5 min, 以彻底晾干吸附材料中残余的漂洗液。

注意: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。

16. 将吸附柱CR2转入一个干净的离心管中,向吸附膜的中间部位悬空滴加65℃预热的30-100 μ l洗脱缓冲液TE或ddH₂O洗脱,室温放置2-5 min,12,000 rpm(~13,400×g)离心2 min,将收集有DNA的离心管-20℃保存。

注意: 洗脱缓冲液体积不应少于30 μ I,体积过小影响回收效率。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CR2中,室温放置2 min,12,000 rpm (~13,400×g) 离心2 min。洗脱液的pH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。



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