

版本号: DP250411

Order: 010-59822688

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

TIANgel Purification Kit

琼脂糖凝胶DNA回收试剂盒 (增强型)

(离心柱型)

目录号: DP219

产品内容

产品组成	DP219-02 (50 preps)	DP219-03 (200 preps)
溶胶液PE(Buffer PE)	50 ml	200 ml
漂洗液PW(Buffer PW)	15 ml	50 ml
洗脱缓冲液TB(Buffer TB)	15 ml	30 ml
吸附柱CA5(Spin Columns CA5)	50 个	200 个
收集管(2 ml)(Collection Tubes 2 ml)	50 个	200 个
切胶器(Gel Cutter)	5 个	20 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

本试剂盒采用可以高效、专一结合DNA的硅基质材料和缓冲液系统,从TAE或TBE琼脂糖凝胶上回收DNA片段,同时除去蛋白质、其它有机化合物、无机盐离子及寡核苷酸引物等杂质,回收100 bp-15 kb DNA片段,回收率高达80%,每个离心吸附柱每次可吸附的DNA量为10 μg。

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、测序、文库筛选、 连接和转化等实验。

产品特点

快速: 整个操作过程快速方便, 可缩短至12 min。

多样:可以回收单链、双链DNA片段以及环状质粒DNA。

高效: 独特的离心柱和精心配制的缓冲液, 保证大量回收到高纯度的目的DNA。

注意事项 请务必在使用本试剂盒之前阅读此注意事项。

- 1. 电泳时最好使用新的电泳缓冲液,以免影响电泳和回收效果。
- 2. 如下一步实验要求较高,则应尽量使用TAE电泳缓冲液。
- 3. 所有离心步骤均为使用台式离心机在室温下离心。
- 4. 切胶时,紫外照射时间应尽量短,以免对DNA造成损伤。
- 5. 如果回收率较低,可在胶充分溶解后检测pH值,如pH值大于7.5,可向含有DNA的胶溶液中加10-30 μl 3 M醋酸钠(pH5.2)将pH值调到5-7之间。
- 6. 回收率与初始DNA量和洗脱体积有关,初始量越少、洗脱体积越少,回收率越低。

操作步骤

使用前请先在漂洗液PW中加入无水乙醇,加入体积请参照瓶上的标签。

注意:使用切胶器切胶时,切胶器口对准琼脂糖凝胶中的DNA条带下压切割。切胶完成后,推动中心杆,将胶块推入干净的离心管中。根据凝胶胶孔宽度可进行单次切割和连续切割。具体操作可通过扫描右侧二维码了解。



2. 向胶块中加入3倍体积溶胶液PE(如果凝胶重为0.1 g, 其体积可视为100 μl, 则加入300 μl 溶胶液PE。使用切胶器切割1%的琼脂糖凝胶,单块重量约为0.06 g,实际胶块重量与凝胶浓度及厚度相关),室温15-30°C溶胶5-10 min,其间不断温和地上下翻转离心管,以确保胶块充分溶解(若胶块的体积过大,可事先将胶块切成碎块)。

注意:对于大于5 kb以上的大片段或者是胶浓度大于1.5%的情况下,建议50℃加热溶胶5-10 min;胶块完全溶解后最好将溶液温度降至室温再上柱,因为吸附柱在室温时结合DNA的能力较强。

3. 将上一步所得溶液加入一个吸附柱CA5中 (**吸附柱放入收集管中**), 室温放置2 min, 12,000 rpm (~13,400×g) 离心30 sec, 倒掉收集管中的废液, 将吸附柱CA5放入收集管中。

注意: 吸附柱容积为800 μl, 若样品体积大于800 μl可分批加入。

向吸附柱CA5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) , 12,000 rpm (~13,400×g) 离心30 sec,倒掉收集管中的废液,将吸附柱CA5放入收集管中。

注意:如果回收的DNA是用于盐敏感的实验,例如平末端连接实验或直接测序,建议PW加入后静置2-5 min再离心。

- 5. 重复操作步骤4。
- 6. 将吸附柱CA5放回收集管中,12,000 rpm (~13,400×g) 离心2 min,尽量除尽漂洗液。 将吸附柱CA5置于室温放置2-5 min,彻底地晾干,以防止残留的漂洗液影响下一步的实验。

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。

7. 将吸附柱CA5放到一个干净离心管中,向吸附膜中间位置悬空滴加适量洗脱缓冲液TB, 室温放置2 min。12,000 rpm (~13,400×g) 离心2 min收集DNA溶液。

注意: 洗脱体积不应小于30 μl,体积过少影响回收效率。洗脱液的pH值对于洗脱效率有很大影响。若后续做测序,需使用ddH₂O做洗脱液,并保证其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也可以用缓冲液(10 mM Tris-Cl, pH8.0)洗脱。为了提高DNA的回收量,可将离心得到的溶液重新加回离心吸附柱中,室温放置2 min,12,000 rpm (~13,400×g) 离心2 min,将DNA溶液收集到离心管中。

DNA浓度及纯度检测

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 μg/ml双链DNA、40 μg/ml 单链DNA。

 OD_{260}/OD_{280} 比值应为1.7-1.9,如果洗脱时不使用洗脱缓冲液,而使用 ddH_2O ,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。



方案在手,实验无忧 TIANGEN 分子克隆完整解决方案



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