

# EasyPure® Genomic DNA Kit

## 常规基因组DNA提取试剂盒

使用前请仔细阅读说明书

目录号: EE101

版本号: Version 2.0

保存: 在15°C-30°C温度下干燥保存一年。

### 产品说明

本试剂盒采用酶解法裂解细胞, 利用硅胶膜离心柱特异地吸附DNA, 适用于从多种材料(动物细胞、动物组织、鼠尾、大肠杆菌、酵母)中高效地提取基因组DNA。提取的DNA适用于酶切、PCR、Southern Blot等实验。

### 特点

- 提取速度快, 提取量高(高达15 µg)。
- 裂解条件温和, 无需对材料进行物理破碎, 减少了细胞裂解过程中对基因组DNA的损伤。
- 纯度高, 离心柱高效, 特异吸附DNA。去除蛋白质、盐类、脂类等杂质, 有效地保持基因组DNA的完整性。

### 试剂盒组成

Component	EE101-01/11 (50 rxns)	EE101-02/12 (200 rxns)
Lysis Buffer 2 (LB2)	6 ml	24 ml
Binding Buffer 2 (BB2)	28 ml	110 ml
Clean Buffer 2 (CB2)	15 ml	60 ml
Wash Buffer 2 (WB2)	12 ml	2×22 ml
Elution Buffer (EB)	25 ml	80 ml
RNase A (20 mg/ml)	1 ml/-	4×1 ml/-
Proteinase K (20 mg/ml)	1 ml	4×1 ml
Genomic Spin Columns with Collection Tubes	50 each	200 each

### 样品要求

Material	Amount
Mammalian Cell	1-5×10 <sup>6</sup> cell
Mammalian Tissues	≤25 mg
Mouse Tail	0.5 cm sections
<i>E.coli</i> Cells	≤2×10 <sup>9</sup> cell
Yeast Cells	≤5×10 <sup>7</sup> cell

### 操作步骤

使用前加不同体积100%乙醇到CB2和WB2。

Component	EE101-01/11 (50 rxns)	EE101-02/12 (200 rxns)
Clean Buffer 2 (CB2)	15 ml	60 ml
Wash Buffer 2 (WB2)	48 ml	2×88 ml

所有离心均在室温下进行。

#### 1、材料处理

##### • Mammalian Cells

- 对于贴壁细胞, 从培养盘移去培养液, 用胰蛋白酶或其他方法收集细胞, 250×g, 离心5分钟, 弃上清。
- 对于悬浮细胞, 收集细胞, 250×g, 离心5分钟, 弃上清。
- 加入100 µl溶液LB2, 充分混匀, 悬浮细胞。

如果需要去除RNA, 可以加入20 µl RNase A于样品中, 室温孵育2分钟。

- 加入20 µl Proteinase K于样品中, 涡旋混匀, 室温孵育2分钟。



#### • Mammalian Tissues

提前准备55°C水浴或金属浴

- (a) 将 $\leq 25$  mg (脾 $\leq 10$  mg)切碎的动物组织置于一无菌的1.5 ml离心管中。
- (b) 加入100  $\mu$ l LB2和20  $\mu$ l Proteinase K (确保组织完全进入离心管中)。
- (c) 55°C孵育直至完全裂解(大约3小时, 因组织不同而异, 鼠尾大约6-8小时, 可以过夜裂解, 每小时颠倒2-3次)。

如果需要去除RNA, 可以加入20  $\mu$ l RNase A于样品中, 室温孵育2分钟。

- (d) 12,000 $\times$ g离心5分钟, 转移上清于一无菌的离心管中。

#### • E. coli Cells

提前准备55°C水浴或金属浴

- (a) 取细菌培养液1-5 ml, 12,000 $\times$ g离心1分钟, 尽量吸净上清。
- (b) 向菌体沉淀中加入100  $\mu$ l LB2和20  $\mu$ l Proteinase K, 振荡至菌体彻底悬浮。
- (c) 55°C孵育15分钟。

如果需要去除RNA, 可以加入20  $\mu$ l RNase A于样品中, 室温孵育2分钟。

#### • Yeast Cells

□ 提前准备37°C, 55°C水浴或金属浴

□ 自备新鲜山梨醇Buffer (1 M sorbitol, 10 mM EDTA, 14 mM  $\beta$ -mercaptoethanol)

□ 自备lyticase

- (a) 收集酵母细胞( $\leq 5 \times 10^7$ 细胞), 12,000 $\times$ g离心1分钟, 尽量吸净上清。
- (b) 向菌体沉淀中加入500  $\mu$ l 山梨醇Buffer, 15 units lyticase, 37°C水浴孵育1小时。
- (c) 5,000 $\times$ g离心10分钟, 弃上清。
- (d) 向菌体沉淀中加入100  $\mu$ l LB2和20  $\mu$ l Proteinase K, 振荡至菌体彻底悬浮。
- (e) 55°C孵育45分钟。
- (f) 12,000 $\times$ g离心5分钟, 转移上清于一无菌的离心管中。

如果需要去除RNA, 可以加入20  $\mu$ l RNase A于样品中, 室温孵育2分钟。

2、加入500  $\mu$ l BB2, 立即涡旋5秒钟, 室温孵育10分钟。

3、将全部的溶液加入离心柱中, 12,000 $\times$ g离心30秒, 弃去流出液。

4、加入500  $\mu$ l溶液CB2 (使用前请先检查是否加入无水乙醇), 12,000 $\times$ g离心30秒, 弃去流出液。

5、加入500  $\mu$ l溶液WB2 (使用前请先检查是否加入无水乙醇), 12,000 $\times$ g离心30秒, 弃去流出液。

6、重复步骤5一次。

7、12,000 $\times$ g离心2分钟, 彻底去除残留的WB2。

8、将离心柱置于一干净的离心管中, 在柱的中央加入50-200  $\mu$ l 预热EB (60°C-70°C), 或去离子水(pH>7.0)室温静置1分钟, 12,000 $\times$ g离心1分钟, 洗脱DNA。

9、为得到更多的DNA, 进行第二次洗脱, 在柱的中央加入50-200  $\mu$ l预热EB (60°C-70°C), 或去离子(pH>7.0)室温静置1分钟, 12,000 $\times$ g离心1分钟, 洗脱DNA。洗脱出的DNA于-20°C保存。

#### 注意事项

- 样品用量不宜过多, 以免影响提取效果。
- 尽量切碎组织, 以免影响裂解效果; 完全裂解后, 裂解液呈粘稠状, 非凝胶状。
- 为保证所提取DNA的质量, 使用新鲜的材料, 避免反复冻融; DNA的质量取决于材料的种类, 保存的时间等。
- 使用无菌离心管和枪头, 避免DNase污染。
- 第二次洗脱可以使用相同的离心管或不同的离心管。

本产品仅供研究, 不用于临床诊断。

版本号: V2.0-202306

服务电话 +86-10-57815020

服务邮箱 complaints@transgen.com

