

旋达R1核酸提取系列

动物组织基因组 DNA 快速提取试剂盒

一、简介

本产品采用独特的溶解系统,可快速地从各种生物样品中快速制备 DNA,便于 PCR 扩增。该方法样品预处理较简单,提取过程无需使用有毒的酚氯仿抽提,也无需进行耗时的醇类沉淀,整个提取过程只需 15-20 min 即可。

二、组成(48测试)

071051M	
组成	含量
Buffer A	25 mL
Buffer B	6mL
离心管 A	1.5 ml×48 支
离心管 B	1.5 ml×48 支
说明书	1份

三、保质期

收到货后, Buffer A 保存于 2-8°C, Buffer B 保存于室温下(15-25°C), 保存期 18 个月。其中, Buffer A 每次使用完毕后,尽量盖紧瓶盖,减少与空气的接触。Buffer A 呈现红色或黄色状态属正常现象,可正常使用。

四、需要准备的材料和工具

- 生理盐水
- 涡旋振荡器
- 无菌均质袋
- 水浴锅/金属浴
- 均质机、研磨棒
- 洁净的镊子和剪刀
- 灭菌离心管和枪头
- 微量移液器(100-1000μL, 10-100μL)

五、操作步骤

- 1. 样品预处理:
 - 1.1 取样要求

对于整块组织样品,剪取样品的中心组织成分 5-10~g; 对于小切块的混合样品,选取若干小块样品,各切块分别剪取其中心组织 1-2~g,混合各组份对于加工样品如肉卷、肉片、肉丸等样品,选取若干片/个组份,混合各组份;对于粉碎加工的肉沫样品,在样品五个不同部位分别称取 1-2~g,混合各组份。

1.2 均质处理

使用均质机或研磨棒对 1.1 中称取的样品进行破碎处理,转移破碎后的样品 5 g 至无菌均质袋中,加入 10 mL 生理盐水进行均质混匀。

2. 基因组 DNA 提取

- 2.1 取1.2 中均质处理后的均质组织 20-30 mg, 转移至离心管A中, 加入 500 μL Buffer A, 震荡混匀, 80℃下 热浴 10-15 min。
- 2.2 热浴完成后,取 10μ L上清液至离心管 B 中,加入 90μ L Buffer B 进行中和混匀,中和后的液体即为 DNA 溶液,可用于后续实验,若暂时不用,应于-20°C储存。

六、企业信息

广州双螺旋基因技术有限公司 网址: www.dhelix.cn 电话: 020-85671013 传真: 020-34037175

地址:广州国际生物岛螺旋四路7号标准产业单元二期第三栋第三层302单元