

版本号: DP210831

Order: 010-59822688

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

1

### **TIANamp Feedstuff Animal DNA Kit**

## 动物源性植物饲料 基因组DNA提取试剂盒

(离心柱型)

目录号: DP323

#### 产品内容

产品组成	DP323-02 (50 preps)	DP323-03 (200 preps)
缓冲液GA(Buffer GA)	30 ml	2×50 ml
缓冲液GB(Buffer GB)	30 ml	2×50 ml
缓冲液GD(Buffer GD)	13 ml	52 ml
漂洗液PW(Buffer PW)	15 ml	50 ml
洗脱缓冲液TE(Buffer TE)	15 ml	60 ml
Proteinase K	1 ml	4×1 ml
吸附柱CB3(Spin Columns CB3)	50个	200个
收集管(2 ml)(Collection Tubes 2 ml)	50个	200个

#### 选配试剂

RNase A(100 mg/ml)(目录号:RT405-12)。

#### 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

本试剂盒采用可以特异性结合DNA的离心吸附柱和独特的缓冲液系统,可从多种动物源性植物饲料中提取基因组DNA。离心吸附柱中采用的硅基质材料为本公司新型材料,高效、专一吸附DNA,可有效去除杂质蛋白及细胞中其他有机化合物。提取的基因组DNA片段大,纯度高,质量稳定可靠。

使用本试剂盒提取的基因组DNA可适用于各种常规操作、包括酶切、PCR等实验。

#### 产品特点

简单快速: 1 h内即可获得高质量的基因组DNA。

**广 泛**: 适用于动物源性植物饲料、多种动物细胞和动物组织等。

纯度高:获得的DNA可直接用于PCR、酶切等分子生物学实验。

#### 注意事项 请务必在使用本试剂盒之前阅读此注意事项。

- 1. 若缓冲液GA或GB中有沉淀,可在37°C水浴中重新溶解,并摇匀后使用。
- 2. 所有离心步骤均为室温下离心。

#### 操作步骤

使用前请先在缓冲液GD和漂洗液PW中加入无水乙醇,加入体积请参照瓶上的标签。

1. 处理材料:

50 mg研磨粉碎的动物源性饲料加入320 µl缓冲液GA,振荡至彻底悬浮。

注意:如果需要去除RNA,可加入4 μl RNase A(100 mg/ml)(客户自备,目录号: RT405-12)溶液,振荡15 sec,室温放置5 min。

- 2. 加入20 µl Proteinase K溶液,混匀。在65°C放置20-30 min,其间混匀样品2-3次。
- 3. 加入340 μl缓冲液GB, 充分颠倒混匀, 65℃放置10 min, 其间混匀样品2-3次。

注意:如果第2、3步中65℃温浴期间离心管底出现沉淀,请将沉淀振荡至彻底悬浮后再进行65℃水浴操作。

4. 12,000 rpm (~13,400×g)离心2 min, 取440 µl上清至新管中。

注意:若所取上清中有可见悬浮颗粒,则无水乙醇应加到上清体积的1/2。例如:取500 µl上清,加入250 µl 无水乙醇。

5. 向上清中加入220 µl 无水乙醇,充分颠倒混匀6-8次,此时可能会出现絮状沉淀。

注意:若所取上清体积小于或大于440  $\mu$ I,则无水乙醇应加到上清体积的1/2。例如:取 500  $\mu$ I上清,加入250  $\mu$ I 无水乙醇。

6. 将上一步所得溶液和絮状沉淀全部加入一个吸附柱CB3中(吸附柱放入收集管中), 12,000 rpm(~13,400×g)离心2 min,倒掉废液,将吸附柱CB3放回收集管中。

注意:离心时间请不要少于2 min,否则可能会导致吸附柱堵塞,如果离心时出现吸附柱堵塞情况时,请再次12,000 rpm(~13,400 $\times$ g)离心2 min。

有吸附柱CB3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) , 12,000 rpm (~13,400×q)离心30 sec, 倒掉废液,将吸附柱CB3放回收集管中。

- 8. 向吸附柱CB3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, 倒掉废液,将吸附柱CB3放入收集管中。
- 9. 重复操作步骤8。
- 10. 将吸附柱CB3放回收集管中, 12,000 rpm(~13,400×g)离心2 min, 倒掉废液。将吸附柱 CB3置于室温放置数分钟,以彻底晾干吸附材料中残余的漂洗液。

注意:这一步的目的是将吸附柱中残余的漂洗液去除,漂洗液中乙醇的残留会影响后续的酶反应(酶切、PCR等)实验。

11. 将吸附柱CB3转入一个干净的离心管中,向吸附膜的中间部位悬空滴加50-200 μl洗脱缓冲液TE, 室温放置2-5 min, 12,000 rpm(~13,400×g)离心2 min。

注意: 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CB3中,室温放置 2 min,12,000 rpm(~13,400×g )离心2 min。洗脱缓冲液体积不应少于50 μl,体积过小影响回收效率。洗脱液的pH值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℃,以防DNA降解。

#### DNA浓度及纯度检测

得到的基因组DNA片段的大小与样品保存时间、操作过程中的剪切力等因素有关。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OD<sub>260</sub>处有显著吸收峰,OD<sub>260</sub>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。



#### 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