

血液组织细胞基因组 DNA 提取试剂盒说明书

本试剂盒专用于科研，而非用于诊断

Cat. No. HG-NA100

产品简介

本试剂盒用于核酸的提取、富集、纯化等步骤，其处理后的产物可用于临床体外检测使用。

本试剂盒使用超顺磁性微球可以特异性的吸附 DNA，通过洗涤去除 DNA 以外的蛋白质等杂质。洗脱液解离吸附在磁珠上的 DNA，分离纯化得到高质量核酸。

规格

100 人份 / 盒

主要组成成分

序号	组分	规格
1	磁珠悬液 ①, 50 mg/mL	1 × 2 mL
2	裂解液 ②	1 × 25 mL
3	洗涤液 I ③	1 × 60 mL
4	洗脱液 ④	1 × 30 mL
5	蛋白酶 K ⑤	1 × 20 mg
6	溶液 A ⑥	1 × 1 mL

储存条件及有效期

2-8°C 下有效期为 24 个月。

适用仪器

本试剂盒适用于 BIO-DL32, TIANGEN TGuide S32, TIAN LONG NP968 -C 等自动化核酸提取仪，也适用于手动提取。

样本要求

新鲜或冷冻的抗凝处理的人全血样品、组织及细胞。

使用方法

首次使用前：

- (1) 在洗涤液 I ③中缓慢加入60mL（见瓶身标签）的异丙醇（分析纯，需客户自备），并于“□”内打上“√”，混匀后2~8°C保存。
- (2) 在蛋白酶 K 干粉 ⑤ 中加入1mL（见管身标签）的溶液 A ⑥，并于“□”内打上“√”，混匀后保存于 2~8°C，或分装后保存于 -20°C。

一、手动操作流程

1. 客户自备物品：

- ◆ 异丙醇（分析纯）
- ◆ 80% 乙醇
- ◆ 1.5mL 离心管：2 个 / 样品
- ◆ 单通道移液器：20μL、200μL、1000μL
- ◆ 漩涡振荡器
- ◆ 垂直混合仪
- ◆ 恒温金属浴 (Dry Bath Incubator, Cat.:2016C) 或水浴锅 (55°C)
- ◆ 磁性分离器

2. 操作步骤

(1) 裂解

取一个新的 1.5mL 离心管，加入 200μL 的抗凝血液样品、组织或细胞（细胞取 1.0-1.5E6 cells 进行提取），具体可根据实验调整（不足 200μL 时可用 PBS 或洗脱液④补足），再分别加入 10μL 的蛋白酶 K ⑤（检查是否已加入溶液 A ⑥）和 230μL 的裂解液②，以漩涡振荡器最大转速漩涡震荡 10s 后，置于 55°C 条件下反应 5min。

(2) 结合

加入 320μL 的异丙醇和 20μL 的磁珠悬液①，以漩涡振荡器最大转速漩涡震荡 10min（或漩涡震荡 10s 后置于垂直混合仪上反应 10min）。快速离心 3s 后，然后将离心管置于磁性分离器上放置 2min，用移液器移去上清液并取下离心管。

注意：此步骤的磁性分离时间应不少于 2 min。

(3) 洗涤

- ①. 加入 600μL 洗涤液 I ③（检查是否已加入异丙醇），以漩涡振荡器最大转速漩涡震荡至少 1min，使磁珠充分重悬，快速离心 3s 后，再将离心管置于磁性分离器上直至溶液澄清，移去上清液并取下离心管。

重复该步骤一次。

- ②. 加入 600μL 80% 乙醇，以漩涡振荡器最大转速漩涡震荡至少 1min，使磁珠充分重悬，快速离心 3s 后，将离心管置于磁性分离器上直至溶液澄清，移去上清液并取下离心管。

重复该步骤一次。

注意：最后一步洗涤应尽量除尽洗涤液。

(4) 干燥

保持离心管于磁性分离器上，于室温下静置 10min 后，即磁珠表面无明显光泽，取下离心管。

注：干燥过程中若发现反应管中有液体残留时，可用小量程移液器吸弃液体。

(5) 洗脱

加入 100~200μL 洗脱液④，漩涡震荡，或用移液器缓慢吹打磁珠，使磁珠充分重悬。然后于 55°C 条件下加热 5min，快速离心 3s 后，将离心管置于磁性分离器上直至溶液澄清，转移上清液至新的 1.5mL 离心管中，此即为纯化得到的基因组 DNA，可保存于 -20°C。

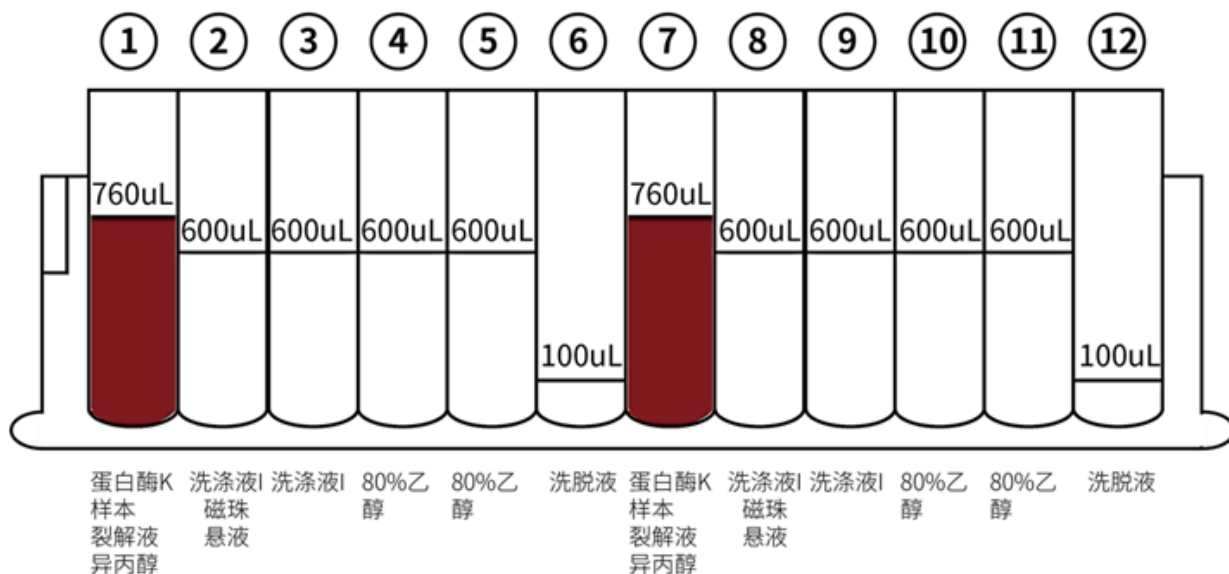
一、自动化操作流程

1. 客户自备物品：

- ◆ 磁棒式自动化核酸提取仪（BIO-DL 32，TIANGEN TGuide S32，TIANLONG NP968 -C 等）
- ◆ 异丙醇（分析纯）
- ◆ 96 孔磁棒套 2 个
- ◆ 80% 乙醇
- ◆ 96 孔深孔板 1 个
- ◆ 1.5 mL 离心管：2 个 / 样品
- ◆ 单通道移液器：20 μ L、200 μ L、1000 μ L

2. 操作步骤

- (1) 在 96 孔深孔板第 1 列和第 7 列依次加入 10 μ L 蛋白酶 K（检查 是否已经加入溶液 A），200 μ L 样本，230 μ L 裂解液和 320 μ L 异丙醇。
- (2) 在第 2 列和第 8 列加入 600 μ L 洗涤液 I（检查是否已加入异丙醇）和 20 μ L 磁珠悬液。
- (3) 在第 3 列和第 9 列加入 600 μ L 洗涤液 I（检查是否已加入异丙醇）。
- (4) 在第 4 列和第 10 列加入 600 μ L 80% 乙醇。
- (5) 在第 5 列和第 11 列加入 600 μ L 80% 乙醇。
- (6) 在第 6 列和第 12 列加入 100~200 μ L 洗脱液。



注意：第 1 列和第 7 列试剂加入时按照以下顺序加入，先加入 10 μ L 蛋白酶 K，再加入 200 μ L 样本，然后加入 230 μ L 裂解液，最后加入 320 μ L 异丙醇。（若试剂加入顺序不对，可能导致核酸提取浓度及纯度偏低。）

(7) 自动化核酸提取仪提取参数设置建议:

步骤	名称	槽位	等待时间 (sec)	混合时间 (sec)	磁吸时间 (sec)	吸磁模式	混合速度	体积 (μL)	规格 (°C)
1	吸磁珠	2	0	60	120	循环	快	600	OFF
2	裂解	1	0	1200	180	循环	快	760	75
3	洗涤 1	2	0	120	100	循环	快	600	OFF
4	洗涤 2	3	0	120	100	循环	快	600	OFF
5	洗涤 3	4	0	120	30	循环	快	600	OFF
6	洗涤 4	5	0	120	30	循环	快	600	OFF
7	洗脱	6	350	300	100	循环	快	100	60
8	弃磁珠	2	0	60	0	循环	快	600	OFF

注意: 以上程序参数可根据实际情况进行适当调整。其中关键步骤为裂解步骤的混合时间、温度, 及洗涤步骤的混合时间, 若提取效果不佳, 可适当延长上述时间。

(8) 自动化程序结束后, 将第 6 及第 12 列的洗脱液分别转移至新的离心管中, 此即为纯化得到的基因组 DNA, 可保存于 -20°C。

注意事项

- 操作之前, 请务必认真阅读本产品手册。
- 血液样品的质量对产物 DNA 的纯化量有较大影响, 应避免反复冻融血液样品。
- 蛋白酶 K 干粉溶解后, 可分装储存于 -20°C, 但应避免反复冻融。
- 应避免对磁珠进行冷冻、离心等操作。
- 磁珠取用前应充分重悬均匀。
- 磁珠干燥前, 应使用移液器吸尽洗涤液。
- 应避免磁珠过度干燥, 否则会严重降低核酸洗脱效率。
- 建议使用质量较好的离心管和移液器吸头, 避免因粘附磁珠而造成损失。
- 在 96 孔板中进行磁性分离操作时, 磁珠吸附时间可适当延长。

免责声明

在所有情况下, 本公司对此产品所承担的责任仅限于产品价值本身。

