

细菌基因组提取试剂盒

产品货号：27102

产品规格：50 次/100 次

产品简介：

本试剂盒采用新型硅基质膜技术和试剂配方，通过快速简单的结合-洗涤-洗脱三步即可从细菌中提取基因组，每个吸附柱最高可吸附 10 μ g 的 DNA，同时最大限度的去除引物、寡核苷酸、酶等杂质。纯化提取的基因组纯度及浓度高，完整性好，可直接用于测序、连接和转化、标记、体外转录等分子生物学实验。

包装清单：

产品信息	50 次	100 次	储存条件
Re-Suspension Buffer	22.5ml	45ml	室温
Lysis Buffer	30ml	60ml	室温
Buffer PS	10ml	20ml	室温
Buffer PW	9ml（使用前加入 36ml 无水乙醇）	18ml（使用前加入 72ml 无水乙醇）	室温
Buffer EB	2.5ml	5ml	室温
RNase A	100 μ l	200 μ l	-20 $^{\circ}$ C
Spin Columns	50 个	100 个	室温
Collection Tubes	50 个	100 个	室温

自备试剂：无水乙醇。

操作步骤：

1. 收集适量细菌于 1.5ml 离心管中，8000rpm 离心 5min，吸弃上清。加入 400 μ l Re-Suspension Buffer 将菌体重悬。
2. 8000rpm 离心 5min，吸弃上清留沉淀。加入 600 μ l Lysis Buffer，用移液器轻轻吹匀后于 60 $^{\circ}$ C 孵育 5min。
3. 室温静置 5min，加入 RNase A 2 μ l，上下颠倒混匀 3 次，37 $^{\circ}$ C 孵育 20min。
4. 柱平衡：向已装入收集管（Collection Tubes）中的吸附柱（Spin Columns）中加入 200 μ l Buffer PS，12000 rpm 离心 1 分钟，倒掉收集管中的废液，将吸附柱重新放回收集管中。
5. 将步骤 3 或 4 所得溶液加入到已装入收集管的吸附柱中，室温放置 2 分钟，12000 rpm 离心 1 分钟，倒掉收集管中的废液，将吸附柱放回收集管中。
6. 向吸附柱中加入 450 μ l Buffer PW（使用前请先检查是否已加入无水乙醇），12000 rpm 离心 1 分钟，倒掉收集管中的废液，将吸附柱放回收集管中。
7. 注意：如果纯化的 DNA 用于盐敏感的实验（例如平末端连接或直接测序），建议加入 Buffer PW 静置 2-5 分钟再离心。
8. 重复步骤 6。
9. 12000 rpm 离心 1 分钟，倒掉收集管中的废液。



扫一扫 加微信

上海尚宝生物科技有限公司
Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co., Ltd

地址：上海市徐汇区龙华路2518弄14号

电话：400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520

邮箱：saintbio@126.com

http://www.saint-bio.com

10. 注意：这一步的目的是将吸附柱中残余的乙醇去除，乙醇的残留会影响后续的酶促反应（酶切、PCR 等）。
11. 将吸附柱放到一个新的 1.5 ml 离心管（自备）中，向吸附膜中间位置悬空滴加 50 μ l Buffer EB，室温放置 2 分钟。12000 rpm 离心 1 分钟，收集 DNA 溶液。 -20 $^{\circ}$ C 保存 DNA。

注意：

- (1) 洗脱液的 pH 值对于洗脱效率有很大影响。若用水做洗脱液，应保证其 pH 值在 7.0-8.5 之间（可以用 NaOH 将水的 pH 值调到此范围）。
- (2) 为了提高基因组的提取量，可将离心得到的溶液重新加到吸附柱中，室温放置 2 分钟，13,000 rpm 离心 1 分钟。
- (3) 洗脱体积不应小于 30 μ l，体积过少会影响回收效率。

注意事项：

1. 第一次使用前应按照试剂瓶标签的说明在 Buffer PW 中加入无水乙醇。
2. 所有离心步骤均可室温下进行。



扫一扫 加微信

上海尚宝生物科技有限公司
Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co., Ltd

地址：上海市徐汇区龙华路2518弄14号

电话：400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520

邮箱：saintbio@126.com

<http://www.saint-bio.com>