

植物核 DNA 微量提取试剂盒

产品简介:

从植物组织中制备基因组 DNA 较常采用的方法有氯化离心法、CTAB 抽提法等, CTAB 抽提法是经典且迅速的植物 DNA 提取法, 可以用于多种不同类型植物样品中 DNA 的提取, 获得的量很高但纯度一般, 但是足够用于大多数分子生物学实验。

Leagene 植物核 DNA 微量提取试剂盒是简单快速简便的提取植物核中 DNA 的试剂盒, 先将新鲜植物样本研磨破碎细胞壁, 采用差速离心法分离出细胞核并将其裂解, 再用有机溶剂沉淀并去除核蛋白质, 无水乙醇抽提出核 DNA。本法操作情况下, 0.5g 新鲜叶片可得 5~15 μ g 核 DNA, 纯度较高, 可用于基因分子操作(限制酶酶切等)及扩增(PCR、RAPD)等。该试剂仅用于科研领域, 不宜用于临床诊断或其他用途。

产品组成:

名称 \ 编号	NE0207 50T	NE0207 100T	Storage
试剂(A): 核提取缓冲液	100ml	2×100ml	4°C 避光
试剂(B): 核裂解液	50ml	100ml	4°C
试剂(C): 蛋白沉淀剂	50ml	100ml	RT 避光
试剂(D): 柠檬酸缓冲液	25ml	50ml	4°C
试剂(E): TE Buffer	5ml	10ml	RT
试剂(F): RNase A(10mg/ml)	0.05ml	0.1ml	-20°C 避光
使用说明书	1 份		

自备材料:

- 1、电子天平、滤纸、剪刀、液氮、研钵或匀浆器
- 2、离心机、离心管、冰箱、恒温箱或水浴锅
- 3、蒸馏水、无水乙醇、70%乙醇

操作步骤(仅供参考):

(一)样品处理及分离细胞核

- 1、称取 0.2~0.3g 新鲜幼叶样本等, 用蒸馏水清洗干净, 滤纸吸干水分, 剪成碎片, 置于匀浆器中, 然后加入 1ml 核提取缓冲液, 匀浆 1min。
- 2、匀浆液转移至离心管, 用 1ml 核提取缓冲液清洗匀浆器, 并转入离心管中。
- 3、室温下相对离心力 70g 离心 10min, 转移上清液至新的离心管中, 弃去组织碎片沉淀。

上清液再用相对离心力 750g 离心 15min, 去上清, 保留细胞核沉淀。

(二)细胞核裂解及核 DNA 提取

- 1、向细胞核沉淀中加入 1ml 核裂解液, 悬浮沉淀, 60°C水浴 30min。
- 2、加入 0.9ml 蛋白沉淀剂, 温和颠倒离心管并混匀, 4°C下相对离心力 8500g 离心 15min, 转移上清液于新的离心管中。
- 3、向上清中加入 0.5ml 的柠檬酸缓冲液和 2ml 的无水乙醇, 混匀, -20°C静置 30min。
- 4、4°C下相对离心力 8500g 离心 15min, 去除上清液。
- 5、加入 1ml70%乙醇洗涤沉淀, 温箱吹干, 即得核 DNA 沉淀。

(三)核 DNA 纯化

- 1、向上述核 DNA 沉淀中加入 50~80 μ l TE Buffer 和 0.8 μ lRNase A(10mg/ml), 并充分溶解混匀, 37°C保温 1h。
- 2、再加入 80 μ l 蛋白沉淀剂, 温和颠倒离心管并混匀, 室温下 10000r/min 离心 10min, 转移上层溶液于新的离心管中。
- 3、向上层溶液中加入 2 倍体积的无水乙醇重新沉淀, 即得经纯化的核 DNA。
- 4、经纯化的核 DNA 溶解于 10 μ l TE Buffer 中。

注意事项:

- 1、如果每次的使用量很小, 可以适当分装后再使用。
- 2、用于裂解植物组织或叶片越新鲜, 裂解效果越好、收获量越大。
- 3、加入柠檬酸缓冲液, 使提取液 pH 下降, 防止核裂解液中的有效成分被乙醇沉淀。
- 4、提取过程中的机械力可使大分子 DNA 断裂, 因此各步操作均应温和, 避免剧烈震荡。
- 5、使用到的器皿、离心管最好经过硅化处理。
- 6、为了您的安全和健康, 请穿实验服并戴一次性手套操作。
- 7、试剂开封后请尽快使用, 以防影响后续实验效果。

有效期: 6 个月有效; 低温运输, 按要求保存。

相关产品:

产品编号	产品名称
CC0005	磷酸缓冲盐溶液(1×PBS,无钙镁)
DF0135	组织细胞固定液(4% PFA)
NR0002	Trizol(总 RNA 提取试剂)
PE0103	Acr-Bis(30%,29:1)
PW0082	丽春红 S 染色液(1×Ponceau S)
TC0699	植物总糖和还原糖检测试剂盒(DNS 比色法)