

MagPure Gel DNA Pure Up Kit

磁珠法凝胶 DNA 纯化试剂盒

本产品适合于从各种浓度的琼脂糖凝胶中回收 50bp-20Kbp DNA 片段。此外,该试剂盒也适合于从 PCR 产物中,酶促反应液中,或由各种方法获得的粗制的 DNA(包括基因组 DNA)中回收纯化 DNA。凝胶在溶胶液作用下溶解,DNA 释放到溶胶液中。加入磁性粒子吸附 DNA,而溶解的琼脂糖则不被吸附而去除。吸附了 DNA 的粒子经洗涤液洗涤去除琼脂糖和其它杂质,再经含乙醇洗涤去除盐分,最后 DNA 被低盐缓冲液(Elution Buffer)洗脱。洗脱的 DNA 可直接用于 PCR、二代测序、芯片分析等实验。

产品组份

● 瓶装试剂

产品编号	MD5001-01	MD5001-02	MD5001-03
纯化次数	50 次	500 次	5000 次
Buffer GDP	30 ml	300 ml	3 x 900 ml
MagPure Particles	2 ml	20 ml	3 × 60 ml
Buffer DW1	20 ml	200 ml	2 x 1000 ml
Elution Buffer (10mmTris,pH8.5)	10 ml	60 ml	600 ml

保存条件

本产品室温运输和保存,有效期 18 个月,收到产品后把 MagPure Particles 保存于 2~8℃。

产品组份

● 预分装试剂, 版本, 尖底板

板子的名称	试剂组份与装量	MD5001-F-96
结合板	500pl 结合液GDP	1块
清洗板1	500µl 洗涤液DW1	1块
清洗板 2	800pl 洗涤液MW2, 30pl MP	1块
洗脱板(浅孔)	60μl 洗脱液EB	1块
96磁棒套		1块

板柆	试剂组份与装量	MD5001-TL-06	MD5001-S-48
第1/7排孔	500µl 结合液GDP		
第2/8排孔	500µl 洗涤液DW1		
第3/9排孔	500pl 洗涤液MW2, 30pl MP	6板	48条
第4/10排孔	500µl 洗涤液MW2		
第5/11排孔	500µl 洗涤液MW2		
第6/12排孔	60μl 洗脱液EB		
DA-Tip		12条	24条

保存条件

本产品室温运输和保存时,有效期18个月。

方案 1. 琼脂糖凝胶 DNA 回收的手工单管式操作

准备工作

- 80%乙醇
- 水浴锅温度设至 55~60℃
- 配制 Bind Beads GE: 取出 MagPure Particles,用力振荡使磁珠充分分散,然后全部转移至 Buffer GDP中,颠倒混匀。该混合液可以在室温保存3个月。若需要长期使用,按比例预 混 Buffer GDP/磁珠。本产品提供的次数,是按 250mg 凝胶或 250ul 反应液进行计算。
- 配制合适浓度的琼脂糖凝胶,电泳分离 DNA 片段。当 DNA 片段分离后,把凝胶放置于紫外灯下,快速切下含目的 DNA 片段的凝胶,并尽量去除多余的凝胶。

本产品可直接用于 PCR 产物、酶促反应液、粗制基因组 DNA 的纯化应用。把 DNA 产物转移至 1.5ml 离心管中,加入 2 倍体积的 Bind Beads GE 至样品中,按第 3 步进行操作。处理高浓度的粗制 DNA 时,建议稀释后再进行操作。本产品(500ul Bind Beads GE)最高吸附力为 10ug,多余的 DNA 无法吸附,请注意核酸的投入量。

- 2. 称取凝胶块的重量,并转移至 1.5 或 2.0ml 离心管中。按 100mg 凝胶块相当 100μl 体积 计算,加入 2 倍体积 Bind Beads GE。50℃ 水浴 7 分钟,让凝胶块完全溶解。水浴期间, 颠倒混匀 3 次加速溶胶。
- 3. 颠倒混匀 15~20 次, 室温放置 5-6 分钟, 其间颠倒混匀次数。转移离心管至磁力架上吸附 2 分钟, 缓慢吸弃溶液。短暂离心收集残液, 吸弃残液。
- 4. 加入 350µl Buffer DW1, 涡旋混匀 10 秒, 转移至磁力架上吸附 2 分钟, 倒弃溶液。
- 5. 加入 600µl 80%乙醇,涡旋混匀 10 秒,转移至磁力架上吸附 1 分钟,倒弃溶液。
- 6. 加入 600µl 80%乙醇,涡旋混匀 10 秒,转移至磁力架上吸附 1 分钟,倒弃溶液。
- 7. 短暂离心收集管壁上的液滴,小心吸尽残液。空气干燥 10 分钟。
- 8. **加入 50μl Elution Buffer,**涡旋或弹打打散磁珠,室温或 55~60℃ 温育 5~10 分钟。
- 9. 短暂离心收集液滴。转移至磁力架上吸附 2 分钟。把 DNA 转移至新的离心管中。

方案 2. 32/96 通道核酸提取仪操作

- 1. 取出试剂盒的所需组份,去除封口袋和封口膜。
- 2. 把 96 孔磁力套反复向外扭几次使之更为平整, 然后放到清洗板。
- 3. 取出 96 孔板,每孔加入不超过 300mg 凝胶,不超过 300µl PCR 产物,不超过 300µl 粗制 DNA 产物。
- 4. 打开机器,启动对应程序,按提示把96孔板放到仪器中。
- 5. 约 20 分钟后, 结束。
- 6. 取出 96 孔板, 把产物保存于-20~8℃。

MagMix 96 核酸提取仪参数

序 步骤 号 名称	쾨		混合时间		等 待		磁吸时间		HTL	加热			
		孔位	容积	时间	速度	时间	位 置	升降	液面	底部	吸磁	板位	温度
1	吸磁	2	800	20s	8	0	0	60s	0	0	自动	1	65
2	结合	1	800	120s	8	0	0	0	0	0	自动	1	65
3	结合	1	800	300s	8	0	0	90s	50	50	自动	/	/
4	清洗]	2	500	90s	8	0	0	60s	20	20	自动	/	/
5	清洗2	3	800	90s	8	0	0	60s	0	0	自动	/	/
6	干燥	4	0	0	0	6min/晾干		0	0	0	自动	/	/
7	洗脱	4	100	300s	9	0	0	60s	0	30s	自动	/	/
8	弃磁	3	500	30s	9	0		0	0	0	自动	/	/