

MagPure Mycobacterium DNA Kit

磁珠法结核杆菌 DNA 提取试剂盒

本产品为细菌或结核杆菌 DNA 的提取提供了一个简单快速的解决方案。产品基于高结合力的纳米磁性粒子的纯化方式。细菌在高温下作用下裂解消化,DNA 释放到裂解液中。加入结合液和磁性粒子吸附 DNA,而蛋白质则不被吸附而去除。吸附了 DNA 的粒子经洗涤液洗涤去除蛋白质和其它杂质,再经含乙醇洗涤去除盐分,最后 DNA 被低盐缓冲液(EB)洗脱。洗脱的 DNA 可直接用于 PCR 等实验。

产品组份

● 瓶装试剂

产品编号	D6362-01	D6362-02	D6362-03
纯化次数	48 次	96 次	5 x 96 次
Glass Beads Mixture	20 g	40 g	180 g
MagPure Particles N	1.2 ml	3 ml	16 ml
Buffer TL	30 ml	60 ml	270 ml
Buffer MLBN	30 ml	60 ml	270 ml
Buffer DTT	0.5 g	1 g	5 g
Buffer BW1*	13 ml	26 ml	132 ml
Elution Buffer	5 ml	10 ml	60 ml

保存条件

本产品室温运输和保存,收到产品把 MagPure Particles N 和 Buffer DTT 保存于 2-8℃,其余产品保存于室温,有效期 18 个月。

产品组份

● 预分装试剂,版本,尖底板

货号	预分装试剂和装量	D6362-TL-06 96 人份	D6362-S-48 48 人份	
Glass Beads Mixture		40 g	20 g	
Buffer DTT		1g	0.5 g	
Buffer TL		60 ml	30 ml	
8联磁力外套		12 个	24 个	
	第1/7排孔: 500µl Buffer MLBN			
	第2/8排孔: 500µl Buffer MW2			
预装试剂板	20µl MagPure Particles N			
	第3/9排孔: 500µl Buffer NW1	6块	48 条	
	第4/10排孔: 500µl Buffer MW2			
	第5/11排孔: 500pl Buffer MW2			
	第6/12排孔: 80µl Elution Buffer			

保存条件

本产品室温运输和保存,收到产品把 Buffer DTT 保存于 2-8℃,其余产品保存于室温,有效期 18个月。

需要准备材料

- 75%乙醇
- MagPure Particles N 初次使用时,必须剧烈摇晃 1-2 分钟让磁珠充分分散。
- 用灭菌水配制成 1M DTT,保存于-20℃。实验前,用灭菌水配制 0.1% DTT。

第一部分:实验步骤

- 1. 样品前处理
- **痰液样品(NaOH液化处理):** 在痰液样品中,加入 1~3 倍体积的 4% NaOH 溶液进行液 化痰液,完全液化后,取适量的液化液于 5000×g 离心 10 分钟富集细菌,倒弃废液,加入 500μl Buffer TL 重悬沉淀。
- 痰液样品(DTT 温和液化): 在痰液样品中,加入 1~2 倍体积的 0.1% DTT 进行进行痰液液液体。 完全液化后,离心收集沉淀后重悬或取 300 液化液至新的离心管中,然后 200µl Buffer TL 重悬沉淀。
- 液体样品:用适量冲洗液或培养液至离心管中,于 5,000 × g 离心 10 分钟收集细菌,倒弃废液,加入 500µl Buffer TL 重悬沉淀。
- **组织样品:**取 300μl 组织匀浆液,加入 200μl Buffer TL 颠倒混匀。
- **少量液体样品:** 取 300µ 体液样品,加入 200µ Buffer TL 颠倒混匀。。
- 2. 根据实验条件,选择裂解方式。
- 90℃温育 20 分钟。
- 加入 0.3~0.5g 玻璃珠至样品中, 涡旋 10 分钟进行裂解细菌。
- 3. 13000 x g 离心 3 分钟。

第二部分: 单管操作

- 1. 转移 250~300µl 上清液至新的离心管,加入 20µl MagPure Particles N 和 500µl Buffer MLBN。颠倒混匀 10-15次,室温放置 5分钟,其间涡旋混匀几次。转移至磁力架上吸附 2分钟,倒弃或吸弃溶液。
- 2. **加入 500µl Buffer BW1, 涡旋 10 秒。**转移至磁力架上吸附 1 分钟, 倒弃或吸弃溶液。
- 3. **加入 750µl 75% 乙醇,涡旋 10 秒。**转移至磁力架上吸附 1 分钟,倒弃或吸弃溶液。
- 4. 短暂离心收集管壁上液滴,转移至磁力架上,吸尽残液。空气干燥5分钟。
- 5. **加入 50μl Elution Buffer,**涡旋打散磁珠。55℃ 振荡温育 10 分钟。若无振荡温匀,其间涡旋混匀 2~3 次加速 DNA 的溶解。

6. 转移至磁力架上吸附 5 分钟, 把 DNA 转移至新的离心管中。

第三部分: 32/48 通道核酸提取仪操作

- 1. 瓶装试剂:按预分装试剂表格所示,按各种试剂分装至96孔板的对应孔中。 预分装试剂:颠倒96孔板让磁珠充分悬浮,正放1分钟后,去除封口袋和封口膜。
- 2. 在第 1/7 排孔中,加入 250~300pl 上清液 (第一部分第 4 步)。
- 3. 把磁力外套插到仪器中,把 96 孔板放到仪器中(A1 孔按左内角放置)。
- 4. 编写程序,并启动对应程序。约20分钟,提取结束。
- 5. 取出 96 孔板和磁力外套。
- 6. 把 DNA 转移至 1.5ml 离心管中,把产物保存于-20~8℃。

MagMix 16/32/48 核酸提取仪参数

序步	止加	孔位	容积	混合时间		等待		磁吸时间			mz	加热	
	少 猴 名称			时间	速度	时间	位 置	升降	液 面	底 部	磁磁	板 位	温度
1	吸磁	2	500	30s	8	0	0	60s	0	0	自动	/	/
2	结合	1	800	250s	8	0	0	90s	30	30	自动	/	/
3	清洗1	3	500	60s	8	0	0	60s	0	0	自动	/	/
4	清洗2	4	500	60s	8	0	0	60s	0	0	自动	/	/
5	清洗2	5	500	60s	8	0	0	60s	0	0	自动	/	/
6	干燥	5	0	0	0	2min/晾干		0	0	0	自动	/	/
7	洗脱	6	100	240s	9	0	0	60s	0	0	自动	6	55
8	弃磁]	2	500	30s	9	0		0	0	0	自动	/	/