

# MagPure FFPE DNA/RNA Kit

磁珠法 FFPE DNA RNA 提取试剂盒

本产品为石蜡包埋组织样品 DNA/RNA 提取提供了一个自动化解决方案,可以从同一份石蜡包埋组织切片样品中提取得到 RNA 和 DNA。纯化的 RNA 可直接用于 RT-PCR、Northern blot、核酸保护和体外翻译等实验。纯化的 DNA 可直接用于 PCR、Southern 杂交等实验。

#### 产品组份

● 瓶装试剂

产品编号	D6327-01	D6327-02	D6327-03
纯化次数	48 次	96 次	480 次
MagBind Particles	1.1 ml	2.2 ml	11 ml
MagPure Particles N	1.1 ml	2.2 ml	11 ml
Buffer DPS	40 ml	90 ml	450 ml
Buffer ATL	1.5 ml	30 ml	120 ml
Buffer BST1	20 ml	40 ml	200 ml
Proteinase K	24 mg	50 mg	240 mg
Protease Dissolve Buffer	1.8 ml	5 ml	15 ml
Buffer MW1*	26 ml	44 ml	220 ml
Buffer MW2*	25 ml	50 ml	3 x 100 ml
Nuclease Free Water	15 ml	30 ml	120 ml
说明书	1	]	]

# 保存条件

本产品室温运输,长期保存时,把 MagBind Particles、MagPure Particles N 和 Proteinase K 干粉保存于 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

俗号	预分装试剂和装量	D6327-S-48	D6327-TL-06		
贝戈	<b>坝分衣</b> 风州代衣里	48 人份	96 人份		
蛋白酶K		24 mg	50 mg		
蛋白酶溶解液		1.8 ml	6 ml		
脱蜡液 DPS		40 ml	90 ml		
消化液 ATL		15 ml	30 ml		
磁珠液 MB		1.1 ml	2 x 1.1 ml		
DA-Tip		24 个	12 个		
2.0ml 尖底板 或尖底试剂条	第1/7排孔: 300µl 结合液BST1				
	第2/8排孔: 800µl 洗涤液MW1				
	第3/9排孔: 空		6块		
	第4/10排孔: 800µl 洗涤液MW2	48 条			
	20µl 磁珠液MPN				
	第5/11排孔: 70µl Nuclease Free Water				
	第6/12排孔: 70µl Elution Buffer				

#### 保存条件

本产品室温运输,长期保存时,把 Protinase K 和磁珠液 MB 保存于  $2-8^{\circ}$ C,DNase I 保存于 $-20^{\circ}$ C,其余产品保存于室温,有效期  $18^{\circ}$ 个月。

#### 【准备工作】

- 溶解蛋白酶 K: 加入蛋白酶溶解液至瓶子中, 颠倒数次后保存于-20~8℃。
- Buffer MW1/MW2 使用前加入乙醇进行稀释。

# 第一部分: 样品的裂解和消化

- 1. 用手术剪刀和镊子去除石埋包埋组织中的多余的石蜡。用切片机切出 1~3 片切片,并转移至 1.5ml 离心管中。
- 加入 700µl 脱蜡液 DPS 至样品中, 颠倒混匀, 56℃ 水浴 6 分钟。立即涡旋 15~30 秒让 石蜡充分溶解。

- 3. 13,000 x g 离心 3 分钟让组织块沉淀到管底, 吸弃脱蜡液。
- 4. **加入 20μl 蛋白酶 K 和 200μl 消化液 ATL, 混匀。**56℃ 温育 60 分钟, 90℃ 温育 60 分钟。
- 5. 13,000 x g 离心 1 分钟,按第 2/3 步进行操作。

#### 第二部分:单管操作

- 1. 加入 300µl Buffer BST1 和 20µl MagPure Particles N 至样品中,涡旋混匀 15 秒,室温颠倒混匀 2~3 分钟。转移至磁力架上吸附 3 分钟,转移上清液至新的离心管,按第 7 步进行用于 RNA。保留磁珠,按第 2~6 步进行操作提取 DNA。
- 2. 加入 500µl Buffer MW1 至磁珠中,涡旋 10 秒重悬磁珠。转移至磁力架上吸附 2 分钟。倒弃或吸弃溶液。
- 3. 加入 500µl Buffer MW2 至磁珠中,涡旋 10 秒重悬磁珠。转移至磁力架上吸附 2 分钟。倒弃或吸弃溶液。
- 4. 重复第3步一次。
- 5. 短暂离心,转移至磁力架上吸附 1 分钟,吸弃所有溶液。打开管盖,空气干燥 10 分钟。
- 加入 50~100µl Nuclease Free Water, 涡旋打散磁珠。55℃ 振荡温育 5~10 分钟。转移至磁力架上吸附 5 分钟, 把 DNA 转移至新的离心管中。
- 7. 取第一步的吸完磁珠的上清液,加入 20µl MagBind Particles 和 350µl 异丙醇,涡旋混匀 15 秒,室温放置 8 分钟,其间颠倒混匀次数。转移至磁力架上吸附 5~10 分钟,倒弃或吸弃溶液。
- 8. 加入 400µl Buffer MW1 至磁珠中,涡旋 10 秒重悬磁珠。转移至磁力架上吸附 3 分钟。倒弃或吸弃溶液。
- 9. 加入 400µl Buffer MW2 至磁珠中,涡旋 10 秒重悬磁珠。转移至磁力架上吸附 3 分钟。倒弃或吸弃溶液。
- 10. 重复第9步一次。
- 11. 短暂离心,转移至磁力架上吸附 ] 分钟,吸弃所有溶液。打开管盖,空气干燥 5 分钟。
- 12. 加入 30µl Nuclease Free Water, 涡旋打散磁珠。室温放置 5~10 分钟。转移至磁力架上吸附 5 分钟,把 RNA 转移至新的离心管中。

## 第三部分: 32/48 通道核酸提取仪的纯化操作

- 1. 取出试剂盒的所需组份,颠倒混匀让磁珠充分重悬。正放 1-2 分钟,撕去封口袋和封口膜。
- 2. DNA 提取: 在第 1/7 排孔中, 加入 200µl 消化液。 打开机器, 启动对应程序。
- 3. 把 96 孔板放到仪器中, 把 8 联磁力外套插到仪器中。
- 4. 执行程序,约 15分钟后,提取暂停。
- 5. RNA 提取: 取出 96 孔板, 加入 350µl 异丙醇和 25µl 磁珠液 MB 至第 1/7 排孔中。
- 异丙醇和磁珠液 MB 可以按比例进行预先混匀。
- 6. 执行程序,约 25 分钟后,提取暂停。
- 7. 把第 6/12 排孔中的 DNA 转移至 1.5ml 离心管中, 把产物保存于-20~8℃。
- 8. 把第 5/11 排孔中的 RNA 转移至 1.5ml 离心管中, 把产物保存于-20~8℃。

序名称号		71		混合时间		쇸	等 待		磁吸时间			加热	
	孔 容积 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	4	800	20s	8	0	0	60s	0	0	自动	/	/
2	结合]	1	500	5min	8	0	0	60s	20	20	自动	/	/
3	清洗1	2	800	1 min	8	0	0	60s	10	10	自动	/	/
4	清洗2	4	800	1 min	8	0	0	60s	0	0	自动	/	/
5	干燥1	6	100	0	0	3	晾干	0	0	0	自动	/	/
6	洗脱D	6	100	2min	9	0	0	0	0	0	自动	6	55
7	暂停门	1	500	0	0	0	暂停	0	0	0	自动	/	/
8	结合R	1	850	6min	8	0	0	90s	50	50	自动	/	/
9	清洗]	2	800	1 min	8	0	0	90s	20	20	自动	/	/
10	清洗2	4	800	1 min	8	0	0	60s	0	0	自动	/	/
11	干燥2	5	100	0	0	2	晾干	0	0	0	自动	/	/
12	洗脱R	5	100	5min	9	0	0	90s	0	60s	自动	/	/
13	洗脱D	6	100	5min	9	0	0	90s	0	60s	自动	6	55
14	弃磁	2	700	1 min	9	0	0	0	0	0	自动	/	/