

HiPure Soil DNA Mini Kit

土壤 DNA 小提试剂盒

产品简介

HiPure Soil DNA Kits 是专门为土壤 DNA 提取而设计的。试剂盒采用硅胶柱纯化技术,并结合独创的腐殖酸吸附剂技术,适合于从各种土壤,如森林土壤,草地土壤,矿区土壤,底泥等样品中提取高产量高纯度的总 DNA。腐殖酸吸附剂可高效地吸附土壤样品中的腐殖酸和其它抑制因子,纯化的 DNA 可直接用于 PCR、Southern 杂交、酶切等实验。

产品组份

产品编号	D3142-01	D3142-02	D3142-03
纯化次数	10次	50 次	250 次
HiPure DNA Mini Columns II	10	50	250
2ml Collection Tubes	10	50	250
2ml Bead Tubes	10	50	250
Buffer SOL	15 ml	60 ml	270 ml
Buffer SDS	1 ml	5 ml	25 ml
Reagent DX	100 µl	500µl	1.5 ml
Buffer PSS	5 ml	20 ml	80 ml
Absorber Solution	3 ml	20 ml	80 ml
Buffer GDP	15 ml	80 ml	2 x 200 ml
Buffer GW2*	6 ml	20 ml	2 x 50 ml
Buffer AE	5 ml	30 ml	120 ml
说明书]	1	1

保存条件

HiPure Soil DNA Kits 除 Absorber Solution 外,其它组份可在室温下(15-25℃)干燥保存 18 个月。 长期保存时需放置于 2-8℃。Absorber Solution 须保存 2-8℃。低温下,Buffer SDS 和 Buffer GDP 可能会有沉淀形成,55℃水浴让沉淀完全溶解。

准备事项

- 无水乙醇(96-100%)
- 70℃水浴锅或振荡金属浴
- Buffer GW2 使用前,须按瓶子标签所示,加入无水乙醇进行稀释。

实验步骤

- 配制 Buffer SOL Plus: 按 1ml Buffer SOL 加入 50µl Buffer SDS 和 5µl Reagent DX 的比例进行 预先混匀,使用前颠倒混匀后使用。低温下 Buffer SOL Plus 会有沉淀析出,55 度温育使之溶解。由于 Reagent DX 不溶解水,放置过程中会浮在表面,SOL Plus 使用前要颠倒充分。
- 1. 在 2ml Bead Tubes 中,加入~0.5g 土壤、0.1g 粪便、~0.5g 环境类样品、0.3ml 发酵液、0.3ml 微生物培养液等样品,加入 0.8ml Buffer SOL Plus, 盖紧盖子。
- 2. 根据实验室条件,选择涡旋仪或珠磨仪进行珠磨裂解。
- 涡旋仪:推荐使用美基涡旋仪 MagMix A,这台涡旋仪带 2ml 离心管的夹具,可一次高效处理 10~20 个样品。根据样品的不同,使用涡旋仪时,珠磨裂解时间增加到 15~30 min 可能是有利的,可以根据目标菌群特性和下游应用来调整。
- PowerLyzer 珠磨仪:建议 2000rpm 珠磨 30 秒,暂停 30 秒,再 2000rpm 珠磨 30 秒。
- FastPrep24 珠磨仪: 建议 5m/s, 珠磨 30 秒, 暂停 30 秒, 再 5m/s 珠磨 30 秒。
- Tissue Lysis || 珠磨仪:建议 25Hz 珠磨 5 分钟,重新调整位置后再 25Hz 珠磨 5 分钟。
- 3. (可选) 70℃ 温育 10 分钟进一步裂解样品。
- 4. 13,000 x g 离心 1 分钟。转移 600 μl 上清液至新的离心管中。
- 5. 加入 150µl Buffer PSS, 涡旋 5 秒, 然后再加入 150µl Absorber Solution, 涡旋混匀 10 秒。 使用前充分摇匀 Absorber Solution,将移液枪头的头部剪去小部分避免枪头的堵塞。由于 Absorber

Solution 在去除腐殖酸的同时,也会吸附少量 DNA,处理低腐殖酸样品或非土壤类样品,建议省略这一步,以提高 DNA 的产量。

粗制 DNA 的回收: 取 300μl DNA 样品,加入 100μl Buffer PSS 和 100μl Absorber Solution,涡旋混匀 10 秒,按第 6 步进行操作。

- 6. 13,000 x g 离心 5 分钟。
- 7. 小心转移上清液至新的离心管中。加入等倍体积 Buffer GDP, 颠倒混匀 6-8 次。例: 若上清液的体积为 700µl, 则需加入 700µl Buffer GDP。
- 8. 把 HiPure DNA Mini Column II 装在 2ml 收集管中。转移一半体积的混合液至柱子中。 12,000 x g 离心 30~60 秒。

该方案采用高盐介导吸附,HiPure DNA Mini Column II 最高吸附力只能达到 20μg, 适量的控制 样品用量,过载的 DNA 会因无法吸附而损失。

- 9. 倒弃滤液,把柱子装回收集管中,转移余下混合液至柱子。12,000×g 离心1分钟。
- 10. 倒弃滤液把柱子装回收集管中。加入 500μl Buffer GDP 至柱子。12,000 x g 离心 1 分钟。
- **11. 倒弃滤液,把柱子装回收集管中。加入 600 µl Buffer GW2 至柱子中。**12,000 × g 离心 1 分钟。

Buffer GW2 须用无水乙醇稀释。按瓶子标签或说明书指示进行稀释。

- **12. 倒弃滤液,把柱子装回收集管中。加入 600µl Buffer GW2 至柱子中。**12,000 x g 离心 1 分钟。
- 13. 倒弃滤液,把柱子装回收集管中。12,000×g离心2分钟甩干柱子。
- 14. 将柱子装在 1.5ml 离心管中。加入 30-50μl 预热至 70℃ Buffer AE 至柱子的膜中央。放置 3 分钟。12,000×g 离心 1 分钟。
- **15. 再加入 30~50µl 预热至 70℃ 的 Buffer AE 至柱子的膜中央。**放置 3 分钟。12,000 × g 离心 1 分钟。
- 16. 丢弃 DNA 结合柱,把 DNA 保存 2-8℃,长期保存需保存于-20℃。

常见问题

1. DNA 有颜色

- 样品用量太多:森林土壤和草地土壤富含腐殖酸,土壤用量减少一半。
- 加入 Buffer PS 和 Absorber Solution 后没有充分混匀。
- Absorber Solution 没有充分摇匀: 使用 Absorber Solution 时,要充分摇匀。剪去移液枪枪头的头部的一部分,防止堵塞枪头。
- 样品用量太多:减少样品量,处理复杂粪便样品,样品量控制在50mg。
- 进一步纯化: 取纯化的 DNA, 按第5步进行第二次纯化。

2. DNA 降解严重

- **样品富含核酸酶或二价金属离子:** 省略 70°^C或 90°^C 水浴加热的步骤。底泥或富含水份的 土壤尽量去除后再进行操作。
- 用珠磨仪代替手工涡旋: 手工涡旋时间长, 会造成 DNA 的断裂。
- 样品用量太多:森林土壤和草地土壤富含腐殖酸,富含水分的底泥富含有机质,处理这些样品时,土壤用量减半操作。

3. DNA 产量低

- 土壤 DNA 含量低:提高样品用量,可准备多个
- 裂解不充分:用珠磨仪来代替手工涡旋。或手工涡旋时把涡旋仪速度调到最高,不间断充 分涡旋5-10分钟。
- 洗脱效率不够:增加洗脱体积和洗脱次数。由于基因组 DNA 片段大,水溶性较差。建议进行第二次洗脱以提高产量或提高洗脱液的体积。
- Buffer GDP 加入的体积不准:得到的上清后,Buffer GDP 的体积与上清体积相同。