

HiPure SF Plant DNA Maxi Kit

安全型植物 DNA 大提试剂盒

HiPure SF Plant DNA Kits 为植物组织 DNA 抽提提供一种安全快速的解决方案。试剂盒基于硅胶柱纯化技术和 SDS/KAC 预处理方式, 适合于从 $\leq 5\text{g}$ 新鲜/冻藏植物样品, $\leq 1\text{g}$ 干燥植物/种子样品提取高纯度的总 DNA, 提取过程中无需使用有毒的酚氯仿抽提, 也无需进行耗时的醇类沉淀, 整个提取过程只需 30-50 分钟。得到的 DNA 可直接用于 PCR, SSR, AFLP, RAPD, 以及 Southern blot 等实验。

产品组份

产品编号	D3166-01	D3166-02	D3166-03
纯化次数	2 次	10 次	50 次
HiPure DNA Maxi Columns II	2	10	50
50ml Collection Tubes	2	10	50
Buffer SPL	40 ml	180 ml	2 x 400 ml
Buffer PS	12 ml	60 ml	280 ml
Buffer PBD*	20 ml	160 ml	4 x 160 ml
Buffer GWP	15 ml	60 ml	270 ml
Buffer GW2*	10 ml	25 ml	100 ml
RNase A	5 mg	20 mg	90 mg
Protease Dissolve Buffer	1.8 ml	1.8 ml	5 ml
Buffer AE	3 ml	20 ml	100 ml
说明书	1	1	1

保存条件

本产品室温(15~25℃)可保存 18 个月。低温下, Buffer SPL 可能会有沉淀形成, 需 65℃ 水浴让沉淀完全溶解。RNase A 室温运输和保存, 长期贮藏(>3 个月)建议保存于-20~8℃。

准备事项

- 无水乙醇(96-100%)
- 65℃ 水浴锅
- 2-巯基乙醇
- 按瓶子标签所示, 用无水乙醇稀释 Buffer GW2, 并于室温保存。
- 按瓶子标签所示, 加入 2 倍体积的无水乙醇稀释 Buffer PBD, 于室温保存。
- 溶解 RNase A (15mg/ml): 加入适量的 Protease Dissolve Buffer 溶解 RNase A 至终浓度为 15mg/ml, 颠倒混匀让 RNase A 充分溶解。RNase A 干粉可在室温下保存, 但溶解的 RNase A 须保存于 2~8℃。

实验步骤

该方案适合于从各种 5g 新鲜/冻藏植物样品、或 1g 干燥的植物样品, 种子提取高纯度的总 DNA。纯化的 DNA 包括基因组 DNA 和叶绿体 DNA。以下离心都在室温下进行。

1. **用液氮把植物样品研磨成细小的粉末。转移 2.5-5g 新鲜样品或 0.3-1g 干燥样品至 50ml 离心管中。**

正确使用组织用量, 才能获得理想结果。过量样品会造成柱子堵塞, 而引起产量和纯度下降。由于植物样品 DNA 和其它代谢物质含量差异很大。初次实验时, 我们推荐使用 2.5g 新鲜样品或 500mg 干燥样品, 根据实验结果再调整组织用量。

2. **加入 15ml Buffer SPL 至样品中, 立即最高速度涡旋 10-15 秒使样品充分分散, 65℃ 处理 15 分钟, 期间涡旋混匀 2-3 次。**

使用前, 按 1ml Buffer SPL 加入 20 μ l 2-巯基乙醇, 以提高裂解液抗氧化的能力, 防止多酚类氧化。

3. 加入 5ml Buffer PS 至样品中。涡旋混匀 10 秒，冰上放置 10 分钟。室温下，4,000-5,000 × g 离心 20 分钟。
4. 小心转移上清液至新的离心管中，加入 100µl RNase A，颠倒混匀，室温静置 15 分钟。
5. 加入 1.5 倍体积 Buffer PBD(已加无水乙醇)至上清液中，涡旋 15 秒混匀。
若出现明显的絮状沉淀，使移液枪吸打散沉淀。Buffer PBD 在使用前须加入 2 倍的无水乙醇进行稀释。按瓶子标签指示进行稀释。
6. 把 gDNA Maxi Column 装在收集管中，转移不超过 20ml 混合液至柱子中。4,000 × g 离心 5 分钟。
7. 倒弃滤液把柱子装回收集管，把剩余混合液转移至柱子。4,000 × g 离心 5 分钟。重复此步直到把所有混合液都转移至柱子中过滤完毕。
8. 倒弃滤液把柱子装回收集管。加入 5ml Buffer GWP 至柱子中，静置 3 分钟。4,000 × g 离心 5 分钟。
9. 倒弃滤液把柱子装回收集管。加入 10ml Buffer GW2 至柱子中。4,000 × g 离心 5 分钟。
Buffer GW2 在使用之前须用无水乙醇进行稀释。按瓶子标签指示进行稀释。
10. 倒弃滤液把柱子装回收集管，加入 10ml 无水乙醇至柱子中。4,000 × g 离心 10 分钟。
11. 倒弃滤液并吸尽收集管中的残液。取出柱子，室温放置 5~10 分钟干燥柱子和收集管。
12. 将柱子装在 50ml 离心管中，加入 800µl 预热到 65°C Buffer AE 至柱子的膜中央。室温静置 3 分钟。4,000 × g 离心 5 分钟。
13. 再加入 800µl 预热到 65°C Buffer AE 至柱子的膜中央。室温静置 3 分钟。4,000 × g 离心 5 分钟。
14. 丢弃 DNA 结合柱，把 DNA 保存于-20°C。

常见问题

1. 柱子堵塞

- **样品用量太多：**减少样品用量。初次实验时，推荐使用 500mg 新鲜或 150mg 干燥样品，根据实验结果再调整样品用量。
- **富含多糖类样品：**某些植物样品中含有丰富的粘液和高分子多糖，会让裂解液变得非常粘稠，减少样品用量或加大 Buffer SPL 的用量。

2. DNA 产量低

- **样品裂解不充分：**用液氮将样品研磨细小的粉末状。加入 Buffer SPL 后，没有让样品充分分散。若涡旋无法让样品充分分散时，可用移液枪吸打几次打散样品。
- **沉淀未充分打散：**加入 Buffer PBD 时，若产生絮状沉淀时，用移液枪吸打多次打散沉淀。
- **样品富含多酚类物质：**加入 2-巯基乙醇至 Buffer SPL，以提高裂解液的抗氧化能力。
- **试剂准备有误：**Buffer PBD 和 Buffer GW2 都需要按瓶子标签加入正确的乙醇。
- **样品用量太多：**处理某些样品时，减少样品量有利于提高产量。

3. DNA 纯度不达标

- **样品富含多糖类物质：**加入 2-巯基乙醇至 Buffer SPL 中，有利于提高纯度。
- **样品用量太多：**减少样品量有利于提高纯度。
- **富含色素的样品：**对于某些富含色素的样品，再用 350 μ l Buffer GW2 洗涤柱子一次，以去除色素，提高 A260/230 的读数。