

# MagPure Bacterial HW DNA Kit

### 磁珠法细菌 HW DNA 试剂盒

本产品为细菌类样品的高分子量 DNA 制备提供了一个自动化的解决方案。试剂盒基于高结合力的纳米磁性粒子的纯化方式。样品在裂解液作用下裂解,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,再经含乙醇洗液洗涤去除盐分,最后 DNA 被低盐缓冲液(Elution Buffer)洗脱。洗脱的 DNA 可直接用于 PCR、限制性内切酶酶切等下游实验。

### 产品组份

产品编号	D6383-01	D6383-02	D6383-03
纯化次数	48 次	96 次	5 x 96 次
lysozyme	90 mg	180 mg	800 mg
Protease Dissolve Buffer	1.8 ml	10 ml	20 ml
RNase Solution	0.6 ml	1.1 ml	6 ml
Proteinase K Solution	1.5 ml	3.0 ml	15 ml
MagPure MPG2	1.5 ml	3.0 ml	15 ml
Buffer P1	30 ml	60 ml	350 ml
Buffer SDS	1.8 ml	5 ml	20 ml
Buffer CXP	30 ml	50 ml	270 ml
Buffer GW1*	44 ml	110 ml	2 x 220 ml
Buffer GW2	20 ml	50 ml	2 x 100 ml
Buffer BW3	50 ml	90 ml	400 ml
Elution Buffer	10 ml	30 ml	120 ml

## 保存条件

本产品室温运输,长期保存时,把 RNase Solution 和 MagPure Particle MPG2 保存于 2-8℃,其余产品保存于室温,有效期 18 个月。

### 产品组份

货号	试剂组份与装量	D6384-TL-06	D6384-S-48	
RNase Solution		1.1 ml	0.6 ml	
Proteinase K Solution		3.0 ml	1.5 ml	
Buffer SDS		5 ml	1.8 ml	
Buffer P1		60 ml	30 ml	
lysozyme		180 mg	90 mg	
Protease [	Protease Dissolve Buffer		1.8 ml	
TL-Tip		12 个	24 个	
尖底板 试剂条	1/7孔: 400µl Buffer CXP		48 条	
	2/8孔: 600µl 洗涤液GW1			
	3/9孔: 600µl 洗涤液GW1	. 11		
	4/10孔: 600pl 洗涤液GW2&25pl MPG2	6块		
	5/11孔: 600µl 洗涤液BW3			
	6/12孔: 120µl 洗脱液 EB			

### 保存条件

本产品室温运输,长期保存时,把 Lysozyme, Proteinase K, RNase Solution 保存于 2-8℃, 其余产品保存于室温, 有效期 18 个月。

## 准备事项

- Buffer GW1/GW2 使用前,须按瓶子标签所示,加入无水乙醇进行稀释。
- 加入适量的 Proteinase Dissolve Buffer 至溶菌酶中至终浓度为 50mg/ml, 颠倒混匀使之充分溶解, 保存于 2~8°C(3 个月) 或-20°C (长期)。

## 第一部分. 样 品 裂 解

- 1. 样品进行前处理:
- **发酵液或培养液(阴性细菌):** 转移 1.0~2.0ml 细菌培养液或发酵液(<2 x 10<sup>9</sup> 个细菌)至 2.0ml 离心管中,5,000 x g 离心 10 分钟收集细菌,倒弃培养液。加入 500μl Buffer P1 涡旋重悬细菌,加入 25μl Buffer SDS 和 25μl Proteinase K,涡旋混匀,65 度温育 20 分钟。
- **发酵液或培养液 (阳性细菌):** 转移 1.0~2.0ml 细菌培养液或发酵液[<2 x 10° 个细菌]至

- 2.0ml 离心管中, 5,000 x g 离心 10 分钟收集细菌, 倒弃培养液。加入 500μl Buffer P1 和 30μl Lysozyme, 37 度 900rpm 振荡温育 30~120 分钟, 加入 25μl Buffer SDS 和 25μl Proteinase K, 65 度温育 20 分钟。
- 组织类样品:取50~200mg组织样品,用生理盐水或PBS进行充分匀浆,500×g离心10分钟去除体细胞,转移上清液至新的离心管中,5,000×g离心10分钟收集细菌,倒弃培养液。加入500µl Buffer P1和30µl Lysozyme,37度900rpm振荡温育30~120分钟。加入25µl Buffer SDS和25µl Proteinase K,65度温育20分钟。
- 分泌物、浸泡液、体液类等: 取 1.0-2.0ml 分泌液、痰液液化液, 血清、血浆、血水、拭子浸泡液或体液样品至 2.0ml 离心管中, 13,000 x g 离心 3 分钟收集细菌, 倒弃上清液。加入 500μl Buffer P1 和 30μl Lysozyme, 37 度 900rpm 振荡温育 30~120 分钟。加入 25μl Buffer ATL 和 25μl Proteinase K, 65 度温育 20 分钟。
- **干拭子样品**:转移拭子至 2ml 离心管中,加入 500μl Buffer P1 和 30μl Lysozyme,37 度 900rpm 振荡温育 30~120 分钟。加入 25μl Buffer SDS 和 25μl Proteinase K, 65 度育 20 分钟。
- 难裂解细菌(珠磨): 转移 1.0~2.0ml 细菌培养液或发酵液(<2×10°个细菌)至 2.0ml 离心管中,5,000×g 离心 10 分钟收集细菌,倒弃培养液。加入 550μl Buffer P1 和 300~500mg 酸性玻璃粉(0.1~0.2mm, 另外订购),最高速度涡旋 5~10 分钟或珠磨仪珠磨 90~150 秒。 静置 2 分钟后,转移 500μl 上清液至新的离心管中,加入 25μl Buffer SDS 和 25μl Proteinase K, 65 度温育 20 分钟。</li>
- 2. 加入 10pl RNase Solution 至样品混匀,放置 10~20 分钟。
- 3. 13,000 x g 离心 3 分钟,按第 2/3 部分进行操作。

### 第二部分: 单管操作

- 1. 转移 500µl 消化液至 1.5ml 离心管中,加入 10µl RNase Solution 混匀,放置 10~30 分钟。
- 2. 加入 400μl Buffer CXP, 颠倒混匀 10次,50℃ 温育 3~5 分钟让沉淀完全溶解。
- 3. 加入 25μl 磁珠液 MPG2, 颠倒混匀 10~15 次, 室温静置 3 分钟, 其间颠倒混匀数次。 磁力架静置 1~2 分钟, 倒弃或吸弃溶液, 瞬离后再吸弃残液。
- 4. 加入 750µl Buffer GW1, 涡旋混匀 10 秒, 磁力架上静置 ] 分钟, 倒弃或吸弃溶液, 瞬离后再吸弃残液, 重复这一步一次。
- 5. 加入 750µl Buffer GW2, 涡旋混匀 10 秒, 磁力架上静置 1 分钟, 倒弃或吸弃溶液, 瞬离后再吸弃残液, 重复这一步一次。

- 6. 不要从磁力架上取下离心管中,缓慢加入 750µl Buffer GW3, 不要打散磁珠, 静置 60 秒, 小心吸弃溶液。
- 7. 加入 80~100µl Elution Buffer 至样品中,轻轻拍打让磁珠从壁上脱落并重悬在 Elution Buffer 中,55° C, 600~800rpm 振荡温育 10 分钟让 DNA 充分溶解。
- 8. 转移至磁力架上吸附 2 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 孔板对应的孔中。 预分装试剂:振荡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. 转移 500µl 消化液至 1.5ml 离心管中, 然后转移全部混合液至第 1/7 排孔中。
- 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. 启动程序,约30分钟,结束提取。
- 5. 取出 96 孔板和磁力外套, 把 DNA 转移至 1.5ml 离心管中,把产物保存于-20~8℃。

### MagMix 32/MagMix 48 仪器的参数

序 步骤 号 名称	71		混合时间		等 待		磁吸时间		HTZ	加热			
	1 - ''	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	混匀	1	900	120s	6	0	0	0	0	0	自动	1	50
2	清洗	2	<i>75</i> 0	10s	8	0	0	0	0	0	自动	1	50
3	吸磁	4	<i>75</i> 0	20s	8	0	0	90s	0	0	自动	1	50
4	结合	1	900	250s	7	0	0	120s	0	0	自动	/	/
5	清洗]	2	<i>75</i> 0	60s	8	0	0	90s	0	0	自动	/	/
6	清洗2	3	<i>75</i> 0	60s	8	0	0	90s	0	0	自动	/	/
7	清洗3	4	<i>75</i> 0	60s	8	0	0	60s	0	0	自动	/	/
8	清洗4	5	<i>75</i> 0	0	8	0	0	60s	0	0	自动	/	/
9	洗脱]	6	100	180s	7	0	0	0	0	0	自动	6	55
10	洗脱2	6	100	300s	6	0	0	90s	0	40	自动	6	55
11	弃磁	3	500	30s	8	0	0	0	0	0	自动	/	/