

版本号: DP220706

Order: 010-59822688

Toll-free: 800-990-6057 /400-810-6057 TIANGEN BIOTECH (BEIJING) CO., LTD

TIANamp Virus DNA/RNA Fast Kit 病毒基因组DNA/RNA快速提取试剂盒

(离心柱型)

目录号: DP315-F

产品内容

产品组成	DP315-F (50 preps)
裂解液RLC(Buffer RLC)	15 ml
漂洗液PWT(Buffer PWT)	50 ml
RNase-Free ddH₂O	15 ml
Proteinase K(10 mg/ml)	1 ml
RNase-Free吸附柱CR4(含2 ml收集管) (RNase-Free Columns CR4 set)	50套
RNase-Free离心管(1.5 ml) (RNase-Free Centrifuge Tubes 1.5 ml)	50个

储存条件

该试剂盒置于室温(15-30°C)干燥条件下,可保存15个月。2-8°C保存条件下,若溶液产生沉淀,使用前应将试剂盒内的溶液在室温放置一段时间,必要时可在37°C水浴中预热10 min,以溶解沉淀。

产品简介

本试剂盒为专项分离病毒DNA/RNA所开发,采用特异性吸附及独特的缓冲液系统,可快速从200 µl全血、血浆、血清、尿液、胸腹水、脑脊液、唾液、淋巴液、细胞培养基上清及宫颈拭子、尿道拭子、咽拭子、鼻拭子、疱疹液、痰液和粪便等样本中高效的分离病毒的DNA/RNA。试剂盒离心吸附柱中采用的硅基质材料可高效、专一的结合病毒DNA/RNA,配合独特的漂洗系统,仅需简单的几步操作,既可获得高质量的病毒DNA/RNA,同时有效去除蛋白、盐离子等杂质,所获得的核酸可广泛适用于PCR、RT-PCR、qPCR、等温扩增、测序文库构建等下游实验。

产品特点:

简便快速:操作简便快速,15分钟既可获得高质量的病毒DNA/RNA。 **灵敏高效:**高效获得病毒DNA/RNA、检测灵敏度可低至75 copies/ml。

注意事项 请务必在使用本试剂盒之前阅读此注意事项。

- 1. 所有的离心步骤均在室温下进行(15-30 ℃)。
- 2. 实验前请将样品平衡至室温。
- 3. 使用前请按照瓶上标签加入相应体积的无水乙醇。

操作步骤

使用前请先在漂洗液PWT中加入无水乙醇,加入体积请参照瓶上的标签。

一、样本前处理

- 1. 血清、血浆、尿液、胸腹水、脑脊液、唾液、淋巴液、细胞培养基上清等样本 将样本取出后平衡至室温,直接进行操作步骤二。如果取的动物唾液样本中含食物残渣 等,12,000 rpm (13,400×q)离心2 min取上清后直接进入操作步骤二。
- 2. 拭子类样本(宫颈拭子、尿道拭子、咽拭子、鼻拭子等)
 - 1) 干拭子样本:加入一定体积(以浸没拭子为宜)的生理盐水,涡旋振荡混匀后进行下一步实验。
 - 2) 含有拭子和保存液的样本: 涡旋振荡混匀保存液后进行下一步实验。

3. 粪便样本

- 1) 不含保存液的样本:加入5倍体积的生理盐水,涡旋振荡混匀后,12,000 rpm (13,400 × q)离心2 min取上清进行下一步实验。
- 2) 含有保存液的样本: 涡旋振荡混匀, 12,000 rpm (13,400×g) 离心2 min取上清进行下 一步实验。

4. 组织样本

取组织块加入适量的PBS缓冲液或生理盐水匀浆处理, 12,000 rpm (13,400×g)离心2 min后取上清进行下一步实验。

5. 痰液、肺泡灌洗液

如果痰液粘稠,提前加入30 μ l Buffer ST(客户自备)进行液化,然后取300 μ l样本进行下一步实验。

6. 环境拭子

用浸湿无菌生理盐水的无菌棉签在最可能接触的地方(如案板、门把手、工作服等)在 10 cm×10 cm的范围内横竖往返均匀涂擦各5次,并随之转动棉签,剪去手接触部位后,将棉签投入10 ml无菌生理盐水或商业化的采样管中。提取前涡旋振荡混匀,取300 μl样本进行下一步实验。

7. 污水等环境样本

将污水样本12,000 rpm (13,400×g)离心2 min, 取上清进行下一步实验。如果样本中含有粪便等较多杂质,可将样本加入1-5倍的PBS缓冲液生理盐水进行稀释后再进行提取。

二、提取纯化步骤:

(一)、快速流程(适用于拭子保存液、无细胞体液和组织悬浮液等样本)

1. 向离心管中加入20 μ l Proteinase K 和200 μ l样本(样品需平衡至室温)混匀。再加入250 μ l 裂解液RLC和250 μ l异丙醇,涡旋振荡混匀后,56°C孵育5 min。冷却至室温后,按照操作步骤(二)2继续进行实验。

(二)、标准流程(适用于痰液、粪便、血清、血浆和全血等复杂样本)

- 向离心管中加入200 μl样本(样品需平衡至室温), 20 μl Proteinase K 、250 μl 裂解液 RLC, 涡旋振荡混匀后, 56℃解育5 min, 冷却至室温后, 加入250 μl异丙醇, 涡旋振荡 混匀。
- 2. 将上述溶液全部转移至RNase-Free吸附柱CR4(吸附柱放在收集管中),盖上管盖, 12 000 rpm (~13,400×g)离心1 min,弃废液,将吸附柱放回收集管中。
- 3. 小心打开吸附柱盖子,加入600 μl漂洗液PWT<u>(使用前请先检查是否已加入无水乙醇)</u>, 盖上管盖,12 000 rpm (~13,400×g)离心1 min,弃废液,将吸附柱放回收集管。
- 4. 重复步骤3一次。
- 5. 将吸附柱放回收集管中, 12,000 rpm (~13,400×g)离心2 min, 弃废液。
- 6. 将吸附柱放入一个RNase-Free离心管(1.5 ml)中,小心打开吸附柱的盖子,室温放置1 min。向吸附膜的中间部位悬空滴加50-150 μl RNase-Free ddH₂O,盖上盖子,室温放置 2 min后,12,000 rpm (~13,400×g)离心1 min。

注意:确保洗脱液(RNase-Free ddH_2O)在室温平衡后再使用。如果加入洗脱液的体积很小(小于50 μ I),为了将膜上的DNA/RNA充分洗脱下来,应注意将洗脱液加到膜的中央位置。洗脱体积可以根据后续的实验要求灵活处理。



TIANGEN 官方微信,专业服务助力科研:

- 可视化操作指南
- 技术公开课合辑
 - 147 VIII 244
- 全线产品查询

- 在线专家客服
- 微信直播课堂
- 最新优惠活动

坚持 "CUSTOMER FIRST"理念 秉承"质量为天,服务为根"宗旨!

TIANGEN为您提供从样本处理, 核酸纯化到下游检测的整体解决方案

科研试剂

- 样本保护与处理
- 磁珠法外泌体系列
- 基因组 DNA 提取
- 质粒提取
- 总 RNA 提取
- DNA 产物纯化 / 胶回收
- PCR 系列

- NGS 文库制备
- 表观遗传学
- RT-PCR 系列
- 荧光定量 PCR 系列
- 克隆和点突变
- DNA 分子量标准
- 蛋白表达和检测

科研解决方案

- 快速分子克隆整体解决方案
- 基因表达分析快速解决方案
- 环境微牛物解决方案
- 复杂样本 RNA 解决方案