

版本号: DP250318

Order: 010-59822688

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

1

# TIANamp Yeast DNA Kit

## 酵母基因组DNA提取试剂盒

(离心柱型)

目录号: DP307

#### 产品内容

产品组成	DP307-02 (50 preps)
缓冲液GA(Buffer GA)	15 ml
缓冲液GB(Buffer GB)	15 ml
缓冲液GD(Buffer GD)	13 ml
漂洗液PW(Buffer PW)	15 ml
洗脱缓冲液TE(Buffer TE)	15 ml
Proteinase K	1ml
吸附柱CB3(Spin Columns CB3)	50 个
收集管(2 ml)(Collection Tubes 2 ml)	50 个

#### 选配试剂

RNA酶A(100 mg/ml)(客户自备,TIANGEN,目录号: RT405-12)。

#### 储存条件

该试剂盒所有组分置于室温(15-30°C)干燥条件下,可保存15个月。若溶液产生沉淀,使用前可在37°C水浴中预热10 min以溶解沉淀,不影响效果。

#### 产品简介

本试剂盒采用可以特异性结合DNA的离心吸附柱和独特的缓冲液系统,用于提取酵母细胞中的基因组DNA。离心吸附柱中采用的硅基质材料为本公司新型材料,高效、专一吸附DNA,可有效去除杂质蛋白及细胞中其他有机化合物。提取的基因组DNA片段大,纯度高,质量稳定可靠。

使用本试剂盒回收的DNA可适用于各种常规操作,包括酶切、PCR、文库构建、 Southern杂交等实验。

#### 菌体浓度检测

可采用分光光度计或平板培养法检测菌体量,一般对于酿酒酵母, $OD_{600}$ 值为1.0时,相当于 $1-2\times10^7$  cells/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. 样品应避免反复冻融,否则会导致提取的DNA片段较小且提取量也下降。
- 2. 若缓冲液GA或GB中有沉淀,可在37°C水浴中重新溶解,并摇匀后使用。
- 3. 所有的离心步骤均为使用台式离心机在室温下进行。

#### 需要自备的试剂

溶壁酶A(客户自备, 10 U/μI, TIANGEN, 目录号: RT410-12)

#### 操作步骤

使用前请先在缓冲液GD和漂洗液PW中加入无水乙醇,加入体积请参照瓶上的标签。

- 1. 取酵母细胞(最多不超过5×10<sup>7</sup>cells),12,000 rpm (~13,400×g) 离心1 min,尽量吸除上清(菌液较多时可以通过几次离心将菌体沉淀收集到一个离心管中)。
- 2. 酵母细胞壁的破除:

酶法: 用600 μl复合酶缓冲液LY(客户自备, TIANGEN, 目录号: RT410-12)彻底重 悬菌体, 加入2 μl溶壁酶A(客户自备, 10 U/μl, TIANGEN, 目录号: RT410-12), 37°C孵育15 min。4,000 rpm (~1500×g) 离心10 min, 弃上清, 收集沉淀。

注意:以上为5×10<sup>7</sup>酵母细胞的溶壁酶A用量,根据酵母的菌株和酵母细胞数量的不同, 所用溶壁酶A的浓度和孵育时间应该进行适当调整。

3. 向沉淀中加入200 µl缓冲液GA重悬沉淀,充分混匀。

如果需要去除RNA,可加入4 μl RNA酶A(100 mg/ml)溶液(客户自备,TIANGEN, 目录号: RT405-12),振荡15 sec,室温放置5 min。

- 4. 加入20 µl蛋白酶K溶液,混匀。
- 5. 加入220 μI缓冲液GB, 充分颠倒混匀, 70°C放置10 min, 溶液应变清亮, 简短离心以去除管盖内壁的水珠。

注意:加入缓冲液GB时可能会产生白色沉淀,一般70°C放置时会消失,不会影响后续实验。如溶液未变清亮,说明细胞裂解不彻底,可能导致提取DNA量少和提取的DNA不纯。

- 6. 加220 µl无水乙醇,充分颠倒混匀,此时可能会出现絮状沉淀,简短离心以去除管盖内壁的水珠。
- 7. 将上一步所得溶液和絮状沉淀都加入一个吸附柱CB3中 (吸附柱放入收集管中), 12,000 rpm (~13,400×g) 离心30 sec, 倒掉废液, 将吸附柱CB3放入收集管中。
- 向吸附柱CB3中加入500 μI缓冲液GD (使用前请先检查是否已加入无水乙醇) , 12,000 rpm (~13,400×g) 离心30 sec, 倒掉废液, 将吸附柱CB3放入收集管中。
- 9. 向吸附柱CB3中加入600 μl漂洗液PW (使用前请先检查是否已加入无水乙醇), 12,000 rpm (~13,400×g) 离心30 sec, 倒掉废液, 将吸附柱CB3放入收集管中。
- 10. 重复操作步骤9。

11. 将吸附柱CB3放回收集管中, 12,000 rpm (~13,400×g) 离心2 min, 倒掉废液。将吸附柱 CB3置于室温放置2-5 min, 以彻底晾干吸附材料中残余的漂洗液。

注意:这一步的目的是将吸附柱中残余的漂洗液去除,漂洗液中乙醇的残留会影响后续的酶反应(酶切、PCR等)实验。

12. 将吸附柱CB3转入一个干净的离心管中,向吸附膜的中间部位悬空滴加50-200  $\mu$ I洗脱缓冲液TE,室温放置2-5 min,12,000 rpm (~13,400×g) 离心2 min,将溶液收集到离心管中。

注意: 为增加基因组DNA的得率,可将离心得到的溶液再加入吸附柱中,室温放置 2 min,12,000 rpm (~13,400×g) 离心2 min。洗脱缓冲液体积不应少于50 μl,体积过小影响回收效率。洗脱液的pH值对于洗脱效率有很大影响。若用ddH<sub>2</sub>O做洗脱液应保证其pH值在7.0-8.5范围内,pH值低于7.0会降低洗脱效率;且DNA产物应保存在-20°C,以防DNA降解。

#### DNA浓度及纯度检测

得到的基因组DNA片段的大小与样品保存时间、操作过程中的剪切力等因素有关。回收得到的DNA片段可用琼脂糖凝胶电泳和紫外分光光度计检测浓度与纯度。

DNA应在OD<sub>260</sub>处有显著吸收峰,OD<sub>260</sub>值为1相当于大约50 μg/ml双链DNA、40 μg/ml 单链DNA。

 $OD_{260}/OD_{280}$ 比值应为1.7-1.9,如果洗脱时不使用洗脱缓冲液,使用 $ddH_2O$ ,比值会偏低,因为pH值和离子存在会影响光吸收值,但并不表示纯度低。



#### 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