



真菌&细菌 DNA 提取纯化试剂盒说明书 (磁珠法)

货号:

TRS0205-050 (50T)

TRS0205-010S(10T)

电话: 0550-3081180 网址: www.universalbiol.com

邮箱: product@universalbiol.com 地址: 安徽省滁州市经济开发区祈福寺西路69号





一、预期用途

真菌&细菌 DNA 提取纯化试剂盒可用于对生物样品中微量的真菌与细菌 DNA 进行提取和纯化,也可用于植物 DNA 提取纯化。其适用的样品涵盖主细胞库、工作细胞库等细胞培养物,以及疫苗、细胞治疗产品等生物制品,同时对于高浓度细胞(不超过 10⁶ 个细胞)等复杂基质的生物制品也同样适用。此产品能够与本公司的细菌 DNA 检测试剂盒(qPCR-荧光探针法)以及真菌 DNA 检测试剂盒(qPCR-荧光探针法)配套使用。与对应的检测试剂盒搭配后,其检测限可达到 10 CFU/反应。

本试剂盒能够在 N32 全自动核酸提取仪上实现对样品的自动化处理。

二、产品原理

该试剂盒基于磁珠法检测原理,能从生物样品中分离出核酸 DNA。借助破壁仪破壁细胞,利用蛋白酶 K 对破壁后的样品进行消化,在一定条件下磁珠与 DNA 特异性结合,利用磁性分离器分离磁珠与溶液,洗涤去除杂质,最后用洗脱液使磁珠释放吸附,得到高纯度的 DNA。整个过程安全便捷,无需酚/氯仿等试剂。

三、试剂盒规格及组分

序号	组分名称	TRS0205-050 (50T)	TRS0205-010 (10T)	保存		
BoxI	蛋白酶 K Buffer II	4mL	800μL	RT		
	裂解液 III	25mL	5mL	RT		
	清洗液 A	30mL	6mL	RT		
	清洗液 B	9mL	1.5mL	RT		
	洗脱液	8mL	2mL	RT		
	P 磁珠*	750μL	150μL	2~8°C		
	蛋白酶 K (20mg/mL)	1mL	200μL	-20±5°C		
BoxII	5M NaCl	1mL	200μL	-20±5°C		
	糖原	500μL	100μL	-20±5°C		
	tRNA	20μL	5μL	-20±5°C		

*P 磁珠常温运输,2~8℃储存。

电话: 0550-3081180

邮箱: product@universalbiol.com

网址: www.universalbiol.com

地址:安徽省滁州市经济开发区祈福寺西路69号





四、储存条件及有效期

BoxI常温运输, 收货后 P 磁珠 2~8℃储存, 其他常温储存;

BoxII干冰或冰袋运输,收货后低温-20±5℃储存;

试剂盒收货后有效期1年。

五、相关设备、耗材及试剂

六、实验流程

1. 缓冲液制备

- a) 首次使用试剂盒前,向清洗液 B 中加入标签指定量的无水乙醇,如 21mL 的清洗液 B 中加无水乙醇 49mL, 4.5mL 的清洗液 B 中加无水乙醇 10.5mL, 并在标签的□上打√做好标记
- b) 准备异丙醇
- c) 将低温-20±5℃储存试剂解冻
- d) 根据样品量,提前配制蛋白酶 k/蛋白酶 k Buffer II:

试剂	每次反应加入量				
蛋白酶 k 20mg/ml	10 μL				
蛋白酶 k buffer II	60 μL				

e) 根据样品量,提前配制裂解/结合液:

安徽环球基因科技有限公司

试剂	每次反应加入量			
裂解液 III	351.5μL			
糖原	8.3μL			
酵母 tRNA	0.2μL			

电话: 0550-3081180 网址: www.universalbiol.com

邮箱: product@universalbiol.com 地址: 安徽省滁州市经济开发区祈福寺西路69号





2. 样品准备

样品处理

- a) 冷冻样品应提前置于 2~8℃条件下自然解冻, 待完全解冻后, 方可取样。
- b) 对于样品体积小于 100μL 的样品,可以用 1X PBS 补足至 100μL,使用本试剂盒进行提取。
- c) 对于超过 100μL 的样品,可通过 4℃下 16000×g 离心 30 分钟,将样品浓缩至终体积为约 100μL,使用本试剂盒进行提取。
- d) 若使用前发现出现结晶或沉淀,应 37℃水浴处理,待完全溶解后,振荡混匀。
- e) 在样品中加入 10 μL 5M NaCl、70μL 蛋白酶 k/蛋白酶 k Buffer II

破壁处理 (如果是做总真菌及细菌则必选,如果是已知少量物种,可根据本身实验室情况选择)

- a) 将样品处理管按照破壁仪(RFG-192)说明书要求对称放置于仪器上,拧紧压盖螺母,关闭顶盖直至自动扣紧。
- b) 选择自定义参数设置界面,根据提示设置速度、时间、循环数。推荐设置参数: 5 米/秒,40 秒,1 循环条件下振荡处理。
- c) 将处理好的样品处理管于 4℃下 16000×g 离心 5 分钟,确保离心后的管内液体全部离心到底部,液面位置无明显泡沫存在。
- d) 离心后将样品上清液在对应操作区全部吸出,并转移至新的 1.5 mL 离心管(避免吸到底部白色颗粒)。

对照样品处理

阴性对照样品(NCS)

取与待测样品体积一致的稀释液、按照上述样品处理步骤进行处理。

阳性对照样品 (PCS)

取真菌和细菌阳性菌株,分别加入稀释液或样品基质,推荐加入待测样品作为基质(总体积与待测样品体积保持一致),按照上述样品处理步骤进行处理。

3. 操作方法(手工提取)

- a) 离心管置于恒温混匀仪上,57℃孵育 15min(如果样本蛋白浓度较高,消化后不透明,可将孵育时间增加到 30min)。
- b) 取下离心管,加入 360 μL **裂解/结合液**(如果样本蛋白浓度低,加入裂解/结合液后会有白色絮状沉淀产生,加入异丙醇混匀后会消失),涡旋混匀 5s,室温放置 15min。

电话: 0550-3081180 网址: www.universalbiol.com

邮箱: product@universalbiol.com 地址: 安徽省滁州市经济开发区祈福寺西路69号



- c) 将 P 磁珠完全重悬, 向离心管中加入 400μL 异丙醇、10μL P 磁珠悬浮液, 涡旋混匀 5s。
- d) 离心管置于恒温混匀仪上, 室温下 1200 rpm 混匀 5min。
- e) 离心管 15000×g 离心 5s,将离心管置于磁力架上静置 2~5min,待磁珠完全被吸附后,在不干扰磁珠的情况下,使用移液器去除上清液。
- f) 向离心管中加入 300μL 清洗液 A, 涡旋混匀 15s, 15000×g 离心 5s 后置于磁力架上静置 2~5min, 待磁珠完全被吸附后, 在不干扰磁珠的情况下, 使用移液器去除上清液。
- g) 向离心管中加入 300μL 清洗液 B, 涡旋混匀 15s, 15000×g 离心 5s 后置于磁力架上静置 2~5min, 待磁珠完全被吸附后, 在不干扰磁珠的情况下, 使用移液器去除上清液。
- h) 将离心管瞬时离心后,置于磁力架上,吸弃管底部残留的洗涤缓冲液。打开管盖,室温干燥 30s~5min,除去残留乙醇。(注:乙醇残留会影响后续实验,晾干时要确保乙醇挥发干净,但也不可过于干燥,否则核酸将很难溶解。)
- i) 加入 50-100μL 洗脱液, 涡旋混匀 15s 重悬磁珠, 置于恒温混匀仪上, 70°C 1200rpm 混匀 5min。
- j) 离心管瞬时离心后,置于磁力架上约 30s(若离心管壁附着磁珠,用离心管内的洗脱液冲洗管壁上的磁珠),待磁珠完全吸附,小心地将溶液转移至干净的离心管中。纯化的 DNA 可立即使用,也可-20℃ 长期储存。(注:请勿吸入磁珠,磁珠残留会干扰后续实验。)

4. 操作方法(提取仪)

- a) 离心管置于恒温混匀仪上,57℃孵育 15min(如果样本蛋白浓度较高,消化后不透明,可将孵育时间增加到 30min)。
- b) 将 P 磁珠完全重悬,在 96 深孔板第一列或第七列中分别依次加入 360μL 裂解/结合液,400μL 异丙醇、15μL P 磁珠悬浮液。
- c) 在 96 深孔板第二列或第八列中加入 300 μL 清洗液 A。
- d) 在 96 深孔板第三列或第九列中加入 300μL 清洗液 B。
- e) 在 96 深孔板第六列或第十二列中加入 100 μL 洗脱液。
- f) 在 96 深孔板第一列或第七列中加入步骤 a) 消化后的全部样品。

电话: 0550-3081180

g) 将加好样的 96 深孔板放入仪器中固定位置。

网址: www.universalbiol.com

地址:安徽省滁州市经济开发区祈福寺西路69号

邮箱: product@universalbiol.com





- h) 把塑料磁力套插入相应位置。
- i) 点击"运行"相应程序。
- j) 程序结束,发出"嘀嘀"声,立即取出深孔板,将样品纯化产物全部转移到新的离心管。纯化的 DNA 可立即使用,也可-20℃ 长期储存。

	第一组					第二组						
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	S1						NCS					
В	S1						NCS					
С	S2											
D	S2											
Е	S3											
F	S3											
G	S4											
Н	S4											
	样品	清洗	清洗			洗脱	样品	清洗	清洗			洗脱
	消化产物	液 A	液B			液	消化产物	液 A	液B			液

注:根据不同的机型可以调整相应试剂位置及体积,运行对应程序。

地址:安徽省滁州市经济开发区祈福寺西路69号

邮箱: product@universalbiol.com

安徽环球基因科技有限公司





七、注意事项

- a) 实验要根据样品类型进行分区:分为阴性区、待测样品区、阳性区。
- b) 工作区及环境进行适当地消毒,去除残留核酸。
- c) 使用核酸清除剂、75%酒精进行全方位擦拭消毒处理各区域超净工作台。
- d) 打开超净工作台紫外灯灭菌,保证照射时长不少于1小时,并打开各区域紫外设施灭菌,保证照射时长不少于30分钟。
- e) 若蛋白酶 K Buffer II 中有沉淀,可在 37℃水浴中重新溶解,摇匀后使用。
- f) 实验操作过程中,轻轻打开管盖,勿将液体溅出。
- g) 磁珠在静置后会发生沉降,使用前务必使磁珠与溶液充分混匀,磁珠聚集对于提取的得率与纯度均有较大影响。
- h) 样品前处理完成后,请尽量当天进行后续 DNA 残留检测,以保证检测结果的准确性。
- i) 本产品仅供一次性使用,用后按《医疗卫生机构医疗废物管理办法》或其它相关法律法规处理。

八、免责声明

试剂盒仅供研究使用,不得用于临床实验或人体实验,否则所产生的一切后果,由实验者承担,本公司概不负责。严格按照说明书操作,实验者违反说明书操作,后果由实验者承担。

电话: 0550-3081180

邮箱: product@universalbiol.com

网址: www.universalbiol.com





电话: 0550-3081180 网址: www.universalbiol.com

邮箱: product@universalbiol.com 地址: 安徽省滁州市经济开发区祈福寺西路69号

安徽环球基因科技有限公司