

YALEPIC[®] SD 型粪便/土壤基因组 DNA 提取试剂盒 (含 RNase A)

YALEPIC[®] Stool And Soil Genomic DNA Isolation Kit (RNase A) -SD

产品货号: YC22008-B

产品保存及运输条件:

常温运输; RSL Buffer 2 ~ 8°C 保存, 其他组分 10 ~ 30°C 室温保存一年。

产品概述

YALEPIC[®] Stool And Soil Genomic DNA Isolation Kit (RNase A) -SD 适用于从土壤或粪便样本中提取总 DNA (包括样本中的细胞、细菌、寄生虫以及病毒的总 DNA)。本试剂盒采用优化的裂解液及独特的缓冲体系使 DNA 高效特异的结合到硅基质离心吸附柱上, 提取过程中无需使用苯酚/氯仿等有毒溶剂, 1 h 内即可获得高纯度的 DNA。可最大限度的去除胆红素、胆盐、腐殖酸、RNA、杂蛋白、脂类及其他抑制性杂质, 提取的 DNA 可用于 PCR、Real-Time PCR、文库构建、印迹杂交等多种下游实验。

产品组分

序号	产品组分	YC22008-B (50 T)
①	YQL Buffer	45 ml
②	RSL Buffer	11 ml
③	YBL2 Buffer	55 ml
④	Wash Buffer GA	13 ml
⑤	Wash Buffer GB	21 ml
⑥	SEB Buffer	12 ml
⑦	RNase A (100 mg/ml)	230 μ l
⑧	Pure Columns YM with Collection Tubes	50 T
⑨	Lysis Tubes M	50 T

适用范围

1. 适用于不同来源的固态或液态粪便；
2. 适用于花坛土、花盆土、农田土、山林土、淤泥、红黑土、粉尘等多类土壤环境样本。

自备试剂及仪器

无水乙醇；异丙醇；Nuclease-free 移液器吸头；Nuclease-free 离心管；高速离心机；组织研磨仪；恒温混匀仪；涡旋振荡仪等。

实验准备及注意事项

1. 使用本试剂盒前做好防护措施，穿戴实验服、手套、口罩等。
2. 首次使用 **Wash Buffer GA**、**Wash Buffer GB** 前，应按照试剂瓶标签指示加入无水乙醇。
3. **RSL Buffer** 使用后需立即置于 2 ~ 8°C 冰箱保存。
4. 使用前请检查 **Buffer YBL2** 及 **Buffer YQL** 是否出现析出沉淀，如有请将 **Buffer YBL2** 及 **Buffer YQL** 于 56°C 水浴加热溶解。

实验流程

● 样本处理

1. 瞬时离心 **Lysis Tubes M**，使珠子沉淀于管底。
2. **固态样本处理**：向管中加入 0.1 ~ 0.3 g 土壤或粪便样本，加入 750 ~ 800 μ l **YQL Buffer** 及 4 μ l **RNase A**，旋紧管盖后短暂涡旋振荡，充分混匀。

固液混合样本处理：若为粪便/土壤保存液进行保存的样本，需向 **Lysis Tubes M** 中加入 200 ~ 600 μ l 固液混合物，13,000 rpm 离心 1 min，弃去保存液（若离心后的固体量过少，可再次富集，总量 \leq 0.3 g）。加入 620 μ l **YQL Buffer** 和 4 μ l **RNase A**，旋紧管盖后短暂涡旋振荡，充分混匀。

3. 将 **Lysis Tubes M** 固定在装有 2 ml 适配器的组织研磨装置中，并根据您的设备使用优化的研磨条件进行处理。
4. 将 **Lysis Tubes M** 在恒温混匀仪 1,200 rpm，70°C 振荡 10 min。13,000 rpm 离心 2 min，沉淀固体颗粒，吸取 540 μ l 上清液至新的 2 ml 离心管（自备）中。

● DNA 提取

1. 向样本处理后的上清液中加入 180 μ l **RSL Buffer**，涡旋振荡 5 s，13,000 rpm 离心 2 min。
2. 在新的离心管（自备）中依次加入 960 μ l **YBL2 Buffer**、480 μ l 上清液（DNA 提取步骤 1 所得），涡旋振荡 5 s。

3. 吸取 700 μl 上述溶液至已装入收集管的吸附柱 (**Pure Columns YM with Collection Tubes**) 中, 12,000 rpm 离心 1 min。
4. 弃去收集管中的废液, 将吸附柱重新放回收集管中。重复步骤 3 直至溶液转移完。
5. 向吸附柱中加入 500 μl **Wash Buffer GA** (使用前检查是否加入无水乙醇), 12,000 rpm 离心 1 min, 弃去管中的废液, 将吸附柱重新放回收集管中。
6. 向吸附柱中加入 500 μl **Wash Buffer GB** (使用前检查是否加入无水乙醇), 12,000 rpm 离心 1 min, 弃去管中的废液, 将吸附柱重新放回收集管中。重复该步骤一次。
7. 12,000 rpm 离心 2 min, 弃去收集管中的废液。将吸附柱开盖置于室温 3 ~ 5 min, 彻底晾干。
(注: 除去残余乙醇, 避免影响下游实验)
8. 将吸附柱置于 Nuclease-free 离心管中, 向吸附柱的中间部位悬空滴加 50 ~ 200 μl **SEB Buffer**, 室温放置 3 ~ 5 min, 12,000 rpm 离心 1 min, 收集 DNA 溶液, -20°C 保存。

注:

- 1) 若下游实验对 pH 值或 EDTA 敏感, 可以用无菌 ddH₂O 洗脱。
- 2) 若要提高 DNA 浓度, 可将得到的溶液重新加入到吸附柱中, 重复步骤 8;
- 3) 若要增加产量, 可用新的 50 ~ 100 μl SEB Buffer 或无菌 ddH₂O 再次进行洗脱;
- 4) SEB Buffer 或 ddH₂O 可在 56°C 提前预热, 滴加至膜中后, 室温静置 2 ~ 5 min 再进行离心。
- 5) 基因组 DNA 模板中残余的微量 PCR 抑制物可能对 PCR 反应产生不良影响, 可将 DNA 稀释 2 ~ 10 倍通常即可解决。

研磨样本方案 (可选)

1. 在涡旋振荡仪上以最大速度手动涡旋振荡 10 min。
2. 在搭配 2 ml 水平离心管支架的涡旋振荡仪上以最大速度振荡 10 min (使 **Lysis Tubes M** 保持水平放置), 若样本数量超过 12 个, 延长 10 min。
3. 使用 Qiagen 的 TissueLyser II 时, 以 25 Hz 研磨 8 ~ 10 min。
4. 使用 Qiagen 的 PowerLyzer 24 Homogenizer 时, 以 2,000 rpm 的速度均质化 30 s, 暂停 30 s, 然后以 2,000 rpm 的速度再次均质化 30 s。
5. 使用 MP Biomedicals 的 FastPrep-24 时, 推荐速度为 6.0, 时间为 40 s。

本产品仅供研究使用, 请勿用于临床诊断