

PCR 产物纯化回收试剂盒

quick Midi Purification Kit



产品信息：

试剂盒组成	保存	DH102-01 100 次	DH102-02 100 次×2
结合液 BB	室温	50ml	100ml
漂洗液 WB	室温	25ml 第一次使用前加入 100ml 无水乙醇	25ml×2
洗脱缓冲液 EB	室温	15ml	10ml×2
吸附柱 EC	室温	100 个	200 个
收集管 (2ml)	室温	100 个	200 个

保存条件：本试剂盒在室温储存 12 个月不影响使用效果。

产品介绍：

在高离序盐存在的情况下，DNA 片断选择性的吸附于离心柱内的硅基质膜上，再通过一系列快速的漂洗—离心的步骤，去蛋白液和漂洗液将引物、核苷酸、蛋白、酶等杂质去除，最后低盐、高 pH 值的洗脱缓冲液将纯净 DNA 从硅基质膜上洗脱。

产品特点：

1. 离心吸附柱内硅基质膜全部采用进口特制吸附膜，柱与柱之间吸附量差异极小，可重复性好。克服了国产试剂盒膜质量不稳定的弊端。
2. 使用了优质结合液，不含传统结合液的碘化钠和高氯酸盐，不抑制回收后酶切、连接克隆等下游反应。
3. 结合液调制成为了黄颜色，便于监测 pH 值变化从而达到最佳结合效果，大大提高回收效率。
4. 简单快速、使用方便。

注意事项：

1. 所有的溶液应该是澄清的，如果环境温度低时溶液可能形成沉淀，此时不应该直接使用，可在 37℃水浴加热几分钟，即可恢复澄清，使用前应该恢复到室温。
2. 储存于低温（4℃或者-20℃）会造成溶液沉淀，影响使用效果。

3. 避免试剂长时间暴露于空气中产生挥发、氧化、pH值变化，各溶液使用后应及时盖紧盖子。
4. 结合液中含有刺激性化合物，操作时要戴乳胶手套，**避免沾染皮肤，眼睛和衣服。**
若沾染皮肤、眼睛时，要立即用大量清水或者生理盐水冲洗。
5. 回收纯化的DNA片段一般在100bp到40kb之间，过长、过短片段的回收效率迅速降低。
6. 回收DNA的量和起始DNA的量，洗脱体积，DNA片断大小有关。一般1-20μg, 100bp-5kb的DNA片段，回收率可达95%。
7. pH值≤7.5时，吸附膜吸附DNA的效率最高。如果待纯化产物含有碱性物质过多，造成结合液混和后pH偏高，会导致回收率降低。混和后，如果结合液依旧保持黄色，说明pH正常；如果变成橘红色或者淡紫色，说明pH偏高，可加5-10μl 3M醋酸钠(pH5.2)将pH值调到5-7(黄色)。
8. **洗脱液EB不含有螯合剂EDTA，不影响下游酶切、连接等反应。也可以使用水洗脱，但应该确保pH大于7.5。**pH过低影响洗脱效率。用水洗脱，DNA片段应该保存在-20℃。DNA片段如果需要长期保存，可以用TE缓冲液洗脱(10mM Tris-HCl, 1mM EDTA, pH 8.0)，但是EDTA可能影响下游酶切反应，使用时可以适当稀释。

自备试剂：无水乙醇

操作步骤：

- 提示：**第一次使用前请先在漂洗液WB中加入指定量无水乙醇，加入后请及时打钩标记已加入乙醇，以免多次加入！
1. 每100μl PCR扩增后体系或者酶切后体系加入500μl结合液BB，充分混匀。(如果初始体系小于100μl，请事先用双蒸水调整至100μl)。
 2. 将上一步所得溶液加入吸附柱EC中(吸附柱放入收集管中)，室温放置1min, 12,000rpm离心30-60sec，倒掉收集管中的废液。
 3. 加入500μl漂洗液WB(请先检查是否已加入无水乙醇!)，12,000rpm离心30sec，弃掉废液。
 4. 重复操作步骤3。
 5. 将吸附柱EC放回空收集管中，12,000rpm离心2min，尽量除去漂洗液，以免漂洗液中残留乙醇抑制下游反应。
 6. 取出吸附柱EC，放入一个干净的离心管中，室温放置数分钟。
 7. **在吸附膜的中间部位滴加洗脱缓冲液EB(洗脱缓冲液事先在65-70℃水浴中加热效果更好)，室温放置2min, 12,000rpm离心1min。如果需要较多量DNA，可将**

得到的溶液重新加入吸附柱中，离心 1min。(注意:洗脱体积越大，洗脱效率越高。
如果需要 DNA 浓度较高，可以适当减少洗脱体积，但是最小体积不应少于 30 μ L，
体积过小降 DNA 洗脱效率，减少产量。)

BM191220