



酵母基因组DNA提取试剂盒 Yeast Genomic DNA Extraction Kit

产品编号: C6209

保存条件: 室温干燥可保存一年,4℃保存可更长时间。

产品介绍:产品简介

本试剂盒适用于从酵母样品中提取高纯度的总 DNA,本品无需使用苯酚、氯仿等有机溶剂抽提,可获得最大为50 kb 的 DNA,同时对100 bp 的 DNA 片段也能有效的回收。本试剂盒采用优化的缓冲液体系使裂解液中的 DNA 高效结合在硅胶膜上,而其他污染物可流过膜,使用低盐缓冲液或水洗脱,即可获得高纯度的 DNA。提取的 DNA 可直接用于酶切、PCR、Real-Time PCR、文库构建、Southern Blot、分子标记等下游实验。

产品组份

Buffer GTL: 15 ml

Buffer GL: 15 ml

Buffer GW1 (concentrate): 13 ml Buffer GW2 (concentrate): 15 ml

Buffer GE: 15 ml

Proteinase K: 25mg

Proteinase K Storage Buffer: 1.25ml

Lyticase Working Buffer: 30ml

Lyticase: 300µl Glass Beads: 2g

Spin Columns DM With Collection Tubes: 50

自备试剂

无水乙醇,β-巯基乙醇。

实验准备

- 1. 向 Proteinase K 中加入 1.25 ml Proteinase K Storage Buffer 使其溶解, -20°C 保存。配制好的 Proteinase K 勿长时间室温放置,避免反复冻融,以免影响其活性。
- 2. 样品应避免反复冻融,否则会导致提取的 DNA 片段较小且提取量下降。对于有些细胞壁较厚以及在培养阶段会产生大量代谢物的酵母,建议在生长早期收集样品。
- 3. Lyticase Working Buffer 在使用前请加入β-巯基乙醇,使其终浓度为 0.1%。

- 4. 第一次使用前应按照试剂瓶标签说明在 Buffer GW1 和 Buffer GW2 中加入无水乙醇。
- 5. 使用前请检查 Buffer GTL 和 Buffer GL 是否出现结晶或者沉淀,如有结晶或者沉淀,请将 Buffer GTL 和 Buffer GL 于 65°C 水浴重新溶解。
- 6. 如果下游实验对 RNA 污染比较敏感,可以在加入 Buffer GL 前加入 4 μ l DNase-Free 的 RNase A(100 mg/ml)。

操作步骤

1. 取 1-5 ml 酵母培养物(最多不超过 5×10^7 个细胞,一般对于酿酒酵母

OD600=1.0 时,相当于 $1-2\times10^7$ 细胞/ml),12,000 rpm(~13,400×g)离心 1 分钟,收集菌体沉淀,尽量吸弃上清。

注意: 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. 酵母细胞壁的去除: 向菌体中加入 600 μ l Lyticase Working Buffer(使用前检查是否加入β-巯基乙醇,使其终浓度为 0.1%),并加入 5 μ l Lyticase,充分混匀。30°C 处理 30 分钟。4,000 rpm(~1,500×g)离心 10 分钟,弃上清,收集沉淀。

注意:以上为 5×10^7 酵母细胞 Lyticase 用量,根据酵母的菌株和酵母细胞数量的不同,所用的 Lyticase 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 Buffer GTL, 加入 40 mg 玻璃珠(Glass Beads), 涡旋 5分钟。
- 4. 加入 20 μ l Proteinase K 混匀。55°C 振荡水浴至细胞完全裂解。若无振荡水浴箱,温育期间每 20-30 分钟颠倒混匀一次。(一般不超过 1 小时细胞即可完全裂解)。注意:如需去除 RNA,在上述步骤完成后加入 4 μ l 100 mg/ml 的 RNase A 溶液。
- 5. 12,000 rpm 离心 5 分钟,小心吸取上清至新离心管中。
- 6. 加入 200 μl Buffer GL,充分混匀。 70° C 孵育 10 分钟,其间颠倒混匀数次,12,000 rpm 离心 5 分钟,将上清移到一个新的离心管中。
- 注意:若孵育后溶液未变清亮,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。
- 7. 加入 200 μ l 无水乙醇,充分颠倒混匀,此时可能会出现絮状沉淀。短暂离心,使管壁和管盖上的液体集中到管底。
- 8. 将步骤 7 所得溶液和沉淀全部加入到已装入收集管的吸附柱(Spin Columns DM)中,若一次不能加完溶液,可分多次转入。12,000 rpm 离心 1 分钟,倒掉收集管中的废液,将吸附柱重新放回收集管中。
- 9. 向吸附柱中加入 500 μl Buffer GW1 (使用前检查是否已加入无水乙醇), 12,000 rpm 离心 1 分钟,倒掉收集管中的废液,将吸附柱重新放回收集管中。
- 10. 向吸附柱中加入 500 µl Buffer GW2 (使用前检查是否已加入无水乙
- 醇), 12,000 rpm 离心 1 分钟,倒掉收集管中的废液,将吸附柱重新放回收集管中。注意:如需进一步提高 DNA 纯度,可重复步骤 10。
- 11. 12,000 rpm 离心 2 分钟,倒掉收集管中废液。将吸附柱置于室温数分钟以彻底晾干。
- 12. 将吸附柱置于一个新的离心管(自备)中,向吸附柱的中间部位悬空加入 50-200

 μ l Buffer GE 或灭菌水,室温放置 2–5 分钟,12,000 rpm 离心 1 分钟,收集 DNA 溶液,-20°C 保存 DNA。

注意:

- 1)如果下游实验对 pH 值或 EDTA 敏感,可以用灭菌水洗脱。洗脱液的 pH 值对洗脱效率有很大影响,若用水做洗脱液应保证其 pH 值在 7.0-8.5 (可以用 NaOH 将水的 pH 值调到此范围),pH 值低于 7.0 时洗脱效率不高。
- 2) 离心之前室温孵育 5 分钟可以增加产量。
- 3) 用另外的 50-200 μl Buffer GE 或灭菌水再次洗脱可以增加产量。
- 4) 如果要提高 DNA 的终浓度,可以将步骤 10 所得的 DNA 洗脱液重新加至吸附膜上,重复步骤 10;若洗脱体积小于 200 μl,可以增加 DNA 的终浓度,但可能会减少总产量。如果 DNA 量小于 1 μg,推荐用 50 μl Buffer GE 或灭菌水洗脱。
- 5)因为保存在水中的 DNA 会受到酸性水解作用的影响,如需长期保存,推荐用 Buffer GE 洗脱并于-20°C 保存。

PRODUCT SPECIFIC PUBLICATIONS

[IF=4.6] Simon Wetzel. et al.Longitudinal dynamics of gut bacteriome and mycobiome interactions pre- and post-visceral surgery in Crohn's disease.front cell infect microbiol.2024 Jan 15:13:1275405. DNA extraction; .38287975