020-89857862



# HiPure Oil DNA Mini to Midi Kit

食用油 DNA 小柱中提试剂盒

HiPure Oil DNA Mini to Midi Kits 为食用油 DNA 提取提供一种安全快速的解决方案。试剂盒基于硅胶柱纯化技术,适合于从 200~500ml 食用油中提取高纯度的 DNA,无需进行耗时的醇类沉淀,整个提取过程只需 50 分钟。得到的 DNA 可直接用于 PCR, SSR, AFLP, RAPD, 以及 Southern blot 等实验。

#### 产品组份

产品编号	D3190-01	D3190-02	D3190-03
纯化次数	2 次	10次	50 次
纯化大柱 F4	2	10	50
50ml 离心管	2	10	50
5ml 圆底离心管	2	10	50
Buffer GWP Blue	15 ml	60 ml	300 ml
Buffer GW1*	4.4 ml	13 ml	26 ml
Buffer GW2*	6 ml	10 ml	50 ml
Buffer AE	5 ml	15 ml	30 ml
说明书	1	1	1

Buffer AE 成分: 10mM Tris, 0.5mM EDTA, pH9.0

版 本:202501

## 保存条件

本产品室温(15~25℃)可保存 18 个月。

## 准备事项

- 无水乙醇(96-100%)
- 按瓶子标签所示,用无水乙醇稀释 Buffer GW1,并于室温保存
- 按瓶子标签所示,用无水乙醇稀释 Buffer GW2,并于室温保存
- 若采用水平或桶状离心机时,把离心速度调至最高速度(~5000rpm),由于水平转子离心力 比较低,洗脱时死体积较大(~30μl),建议每次加入不少于 80μl 洗脱液以充分洗脱出 DNA。 使用角度离心机时,洗脱时提高离心速度至 11000rpm,可以有效减少死体积至~10μl,此 时为获得更高浓度核酸,每次洗脱可以低至 60μl。

#### 实验步骤

- 1. 取 200~450ml 油至 500ml 瓶子中, 加入 45ml Buffer GWP Blue, 用手快速振荡 20~30 次, 使水相与油相充分接触。
- 2. 200~220rpm 振荡 1~2 小时让 Buffer GWP 与油相充分接触, 室温静置 1 小时使之分层。
- 3. 小心倒弃上层多余的油,用移液器转移下层蓝色水相至新 50ml 离心管中。8000rpm 离心 5分钟,小心吸弃上清多余的油相。
  - 先用移液器吸弃上层油相, 余下少量的油用吸油纸吸弃。
- 4. 将纯化大柱 F4 在 50ml 收集管中,把不超过 15ml 水相转移至柱子中。8,000rpm 离心 1 分钟。倒弃滤液,把柱子套回收集管中。把余下的水相转移至柱子中并离心。 第 4-6 步,使用水平或桶状离心机时,5000rpm 离心 2 分钟。
- 5. **倒弃滤液,把柱子套回收集管中。加入 1.0 ml Buffer GW1,** 8,000rpm 离心 1 分钟。
- 6. **倒弃滤液,把柱子套回收集管中。加入 4.5 ml Buffer GW2,** 8,000 rpm 离心 1 分钟。
- 7. 倒弃滤液,把柱子套回收集管中。11,000rpm 离心 5 分钟甩干柱子。
- 8. 取出柱子,室温晾干5分钟,倒弃滤液,把收集管反扣于吸水纸拍打吸尽残液并晾干。
- 9. 放入新的 5ml 圆底离心管(还可在 5ml 离心管中放入新的 1.5ml 离心管)至 50ml 收集管。

- 10. 加入 60µl 预热 65℃ Elution Buffer 至柱子膜中央, 把柱子放回 50ml 离心管中, 并让柱子底 部插入 5ml 离心管的管口。放置 2 分钟, 11,000rpm 离心 2 分钟。
- **11.** (**可选)**再加入 **30~50µl 预热 65℃的 Elution Buffer 至柱子膜中央,**放置 2 分钟。11,000rpm 离心 2 分钟。
- 12. 弃去柱子, 小心用镊子或移液枪头挑出 2ml 离心管, 盖好盖子, 待用或保存于-20 度。