



# 快捷型植物基因组 DNA 提取系统

DNAquick Plant System

## 产品信息:

组成	保存	DL117-01 100次
RNase A(10mg/ml)	-20°C	300μl×2
缓冲液 AP1	室温	50ml
缓冲液 AP2	室温	20ml
DNA 溶解液	室温	20ml

## 储存条件:

本试剂盒在室温储存 12 个月不影响使用效果；更长时间的保存可置于 2-8°C。2-8°C 保存条件下，若溶液产生沉淀，使用前应将试剂盒内的溶液在室温放置一段时间，必要时可在 37°C 水浴中预热 10 min，以溶解沉淀。

## 产品介绍:

该试剂盒采用新型独特的溶液系统，适合于从植物干粉或新鲜植物样品中快速简单地提取基因组 DNA，提取过程不需要用到有毒的酚氯仿等有机物抽提，并能快速高效地去除多糖类、酚类和酶抑制物等杂质，纯化的 DNA 可直接用于 PCR、酶切和杂交等实验。

## 产品特点:

1. 快速，简捷，单个样品操作一般可在 1 小时内完成。
2. 纯度高，可直接用于 PCR、Southern-blot 和各种酶切反应。
3. 广泛：适用于各种植物组织。

**自备试剂：**异丙醇、70%乙醇

## 注意事项:

1. 样品应避免反复冻融，否则会导致提取的 DNA 片段较小且提取量也下降。
2. 所有离心步骤均为使用台式离心机，室温下离心。

## 操作步骤:

1. 取适量植物组织（新鲜组织 100mg 或干重组织 20mg）在研钵中加入液氮充分研磨成细粉。

**由于植物材料多样性非常丰富，所取实验材料的最适量需根据材料的不同，或相同材料的不同组织等进行摸索。**

2. 转移细粉到一个 1.5ml 离心管，不要解冻，加入 400μl 缓冲液 AP1 和 4μl RNase A(10 mg/ml)，旋涡振荡 1min，充分混匀帮助裂解，室温放置 10 min。

3. 加入 130μl 缓冲液 AP2，旋涡振荡 1 min，充分混匀 12,000rpm 离心 5 min，小心吸取上清到一个新的 1.5ml 离心管，注意不要吸到界面物质。

4. **可选步骤：**将上清液再次 12,000rpm 离心 5 min，小心吸取上清到一个新的 1.5ml 离心管，注意不要吸到界面物质。

5. 向上清液中加入 0.7 倍体积的异丙醇，充分混匀，此时会出现个絮状基因组 DNA。12,000rpm 离心 2 min，弃上清，保留沉淀。

6. 加入 700μl 70%乙醇，旋涡振荡 5 sec, 12,000rpm 离心 2 min，弃上清。

7. 重复操作步骤 6。

8. 开盖倒置，室温 5-10 min，彻底晾干残余的乙醇。乙醇的残留会影响后续的酶反应（酶切、PCR 等）实验。

9. 加入适量 DNA 溶解液，65°C 水浴 10-60 min 溶解 DNA，其间可颠倒混匀数次。

**(注意：DNA 产物应保存在-20°C，以防 DNA 降解)**

BM190905