# 目 录

简 介	2
原 理	2
试剂盒组成	3
准备工作	5
方案 1:植物组织 DNA 中量抽提	8
方案 2:植物组织 DNA 大量抽提- ------------------------------------	10
方案 3:植物组织 DNA 高通量抽提- ------------------------------------	12
方案 4:植物 DNA 高通量负压抽滤操作 1	14
常见问题回答	16

版本: 2018-01

### 简介

HiPure SF Plant DNA Kits 为植物组织 DNA 小量,中量,大量以及高通量抽提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和 SDS/KAC 预处理方式,提取过程中无需使用有毒的酚氯仿抽提,也无需进行耗时的醇类沉淀,整个提取过程只需 30-50分钟。得到的 DNA 可直接用于 PCR, SSR, AFLP, RAPD,以及 Southern blot 等实验。

试剂盒	Mini Kit	Midi Kit	Maxi Kit	96 Kit
编号	D3164	D3165	D3165	D3167
新鲜组织	100mg	0.5-1g	2-5g	50mg
干燥组织	20mg	200mg	1g	10mg
结合能力	100µg	500µg	2mg	50µg
柱型	1.5ml 柱	15ml 柱	50ml 柱	96 孔板
样品类型	经济型植物的叶片、茎、根块和种子,草本类植物和部分木本类植			
	物样品的叶片、茎、根块和种子,以及真菌类样品。			

注:处理富含多糖多酚类样品,请使用 HiPure Plant DNA Kit。

#### 原理

HiPure 硅胶柱是采用高结合力的玻璃纤维滤膜为基质。滤膜在高浓度离子化剂(如盐酸胍或异硫氰酸胍)条件下,可通过氢键和静电吸附核截,而蛋白质或其它杂质不被吸附而去除,吸附了核酸的滤膜经洗涤液去除蛋白质和盐,最后可以用低盐缓冲液(如 Buffer TE)洗脱出滤膜上吸附核酸。得到的核酸纯度高,可直接用于各种下游各种实验。

HiPure SF Plant DNA Kits 基于硅胶柱纯化方式。样品经液氮或研磨仪匀浆后,在含 SDS 裂解液中裂解,DNA 释放到裂解液中。经高盐溶液沉淀去除多糖等杂质后,加入乙醇,转移至柱子中过滤,DNA 被吸附到柱子的膜上,而蛋白质则不被**对**附而去除。柱子经 Buffer GW2 洗涤去除盐分,最后 DNA 经 Buffer AE 洗脱。得到的 DNA 可直接用于 PCR, SSR, AFLP, RAPD,以及 Southern blot等实验。

组 成

HiPure SF Plant DNA Midi Kit

产品编号	D3165-01	D3165-02	D3165-03
纯化次数	2 次	10 次	50 次
HiPure gDNA Midi Columns	2	10	50
15ml Collection Tubes	2	10	50
Buffer SPL	15 ml	60 ml	270 ml
Buffer PS	5 ml	20 ml	90 ml
Buffer PBD*	10 ml	40 ml	200 ml
Buffer GW2*	6 ml	20 ml	50 ml
RNase A	5 mg	10 mg	45 mg
Proteiase Dissolve Buffer	1.8 ml	1.8 ml	5 ml
Buffer AE	5 ml	15 ml	60 ml
说明书	1	1	1

#### HiPure SF Plant DNA Maxi Kit

产品编号	D3166-01	D3166-02	D3166-03
纯化次数	2 次	10 次	50 次
HiPure gDNA Maxi Columns	2	10	50
50ml Collection Tubes	2	10	50
Buffer SPL	40 ml	180 ml	800 ml
Buffer PS	10 ml	60 ml	280 ml
Buffer PBD*	20 ml	100 ml	3 x 200 ml
Buffer GW2*	20 ml	50 ml	3 x 100 ml
RNase A	5 mg	20 mg	90 mg
Proteiase Dissolve Buffer	1.8 ml	1.8 ml	5 ml
Buffer AE	5 ml	15 ml	60 ml

HiPure SF Plant DNA 96 Kit

产品编号	D3167-01	D3167-02	D3167-03
纯化次数	1 x 96	4 x 96	20 x 96
HiPure gDNA Plate	1	4	20
2ml Collection Plate	1	4	20
Buffer SPL	60 ml	210 ml	2 x 550 ml
Buffer PS	20 ml	70 ml	400 ml
Buffer PBD*	40 ml	200 ml	3 x 200 ml
Buffer GW2*	2 x 20 ml	3 x 50 ml	5 x 100 ml
RNase A	20 mg	75 mg	340 mg
Proteiase Dissolve Buffer	5 ml	15 ml	30 ml
Buffer AE	30 ml	120 ml	2 x 250 ml
说明书	1	1	1

<sup>\*:</sup> Buffer GW2 使用前,须按瓶子标签所示或加入 4 倍体积的无水乙醇进行稀释。

# 保质期

本产品室温(15~25°C)可保存 18 个月。低温下,Buffer SPL 可能会有沉淀形成,需 65°C 水浴让沉淀完全溶解。RNase A 室温运输和保存,长期贮藏(>3 个月)建议保存于 -20~8°C。

### 需要准备材料和工具

- 无水乙醇(96-100%)
- 灭菌 2ml 离心管(Mini), 15ml 离心管(Midi)或 50ml 离心管(Mixi) 和移液枪头
- Mini:小型离心机(<12,000xg); Midi,Maxi: 中型离心机(4000xg),96 孔板:3000xg</li>
   96 孔离心机
- 65°C水浴锅
- 研钵或其它匀浆工具
- 用无水乙醇稀释 Buffer GW2,并于室温保存。
- (可选)PVP-40
- 按瓶子标签所示,加入 2 倍体积的无水乙醇至 Buffer PBD 中,于室温保存。
- 溶解 RNase A (15mg/ml): 加入适量的 Buffer AE 溶解 RNase A 至终浓度为 15mg/ml,颠倒混匀让 RNase A 充分溶解。RNase A 干粉可在室温下,但溶解的 RNase A 须保存于-20~8°C。

## 方案 1. 植物 DNA 中量提取(D3165)

该方案适合于从各种 1g 新鲜/冻藏植物样品或 0.2g 干燥的植物样品,种子样品提取纯度的总 DNA。纯化的 DNA 包括基因组 DNA、线粒体和叶绿体 DNA。以下离心都在室下进行。

1. 用液氮把植物样品研磨成细小的粉末。转移 0.5-1g 新鲜样品或 125-250mg 干燥样品至 15ml 离心管中。

正确使用组织用量,才能获得理想结果。过量样品会造成柱子堵塞,而引起产量和纯度下降。由于植物样品 DNA 和其它代谢物质含量差异很大。初次实验时,我们推荐使用 500mg 新鲜样品或 125mg 干燥样品,根据实验结果再调整组织用量。

2. **立即加入 5ml Buffer SPL-至样品中。**剧烈涡旋使样品充分分散。65℃ 处理 15-30 分钟,期间涡旋混匀 2-3 次。

使用前按 1ml Buffer SPL 加入 20µl 2-疏基乙醇,以提高裂解液抗氧化的能力,防止多酚类氧化。

- 3. 加入 1.7ml Buffer PS 至样品中。涡旋混匀 15 秒,冰上放置 10 分钟。
- 4. 3,000-5,000 x g 离心 15 分钟。
- 5. 小心转移 5ml 上清液至新的离心管中,加入 50µl RNase A 至上清液中。颠倒混匀, 室温静置 15 分钟。
- 6. 加入 7.5ml Buffer PBD 至上清液,涡旋混匀 15 秒,若出现明显的絮状沉淀,用移液枪吸打尽量打散沉淀。

Buffer PBD 在使用前须加入 2 倍的无水乙醇进行稀释。按瓶子标签指示进行稀释。

- 7. 把 HiPure DNA 中量柱装在 15ml 收集管中。**转移 3.5ml 混合液至柱子中。**4,000 x g 离心 3 分钟。
- 8. 倒弃滤液把柱子装回收集管中。把剩余混合液转移至柱子。4,000 x g 离心 3 分钟。 重复此步直到所有混合液都转移至柱子中并过滤。
- 9. 倒弃滤液把柱子装回收集管。加入 3ml Buffer GW2(已用无水乙醇稀释)至柱子中, 4,000 x q 离心 3 分钟。

Buffer GW2 在使用之前须用无水乙醇进行稀释。按瓶子标签指示进行稀释。

- 10. 倒弃滤液把柱子装回收集管。加入 3ml Buffer GW2(已用无水乙醇稀释)至柱子中, 4,000 x q 离心 3 分钟。
- 11. 倒弃滤液把柱子装回收集管。4,000 x q 离心 15 分钟去除柱子中残留的乙醇。
- 12. 将柱子转移至新的 15ml 离心管中。加入 500μl 预热到 65°C Buffer AE 至柱子的 膜中央。室温静置 3 分钟。4,000 x q 离心 3 分钟。
- 13. **再加入 250µl 预热到 65℃ Buffer AE 至柱子的膜中央。**室温静置 3 分钟。4,000 x q 离心 3 分钟。
- 14. 丢弃 DNA 结合柱, 把 DNA 保存于-20℃或-80℃。

## 方案 3. 植物 DNA 大量提取(D3166)

该方案适合于从各种 5g 新鲜/冻藏植物样品、或 1g 干燥的植物样品,种子提取高纯度的总 DNA。纯化的 DNA 包括基因组 DNA 和叶绿体 DNA。以下离心都在室温下进行。

1. 用液氮把植物样品研磨成细小的粉末。转移 2.5-5g 新鲜样品或 0.3-1g 干燥样品至 50ml 离心管中。

正确使用组织用量,才能获得理想结果。过量样品会造成柱子堵塞,而引起产量和纯度下降。由于植物样品 DNA 和其它代谢物质含量差异很大。初次实验时,我们推荐使用 2.5g 新鲜样品或500mg 干燥样品,根据实验结果再调整组织用量。

- 2. **立即加入 12 ml Buffer SPL 至样品中。**剧烈涡旋使样品充分分散,65℃ 处理 15-30 分钟,期间涡旋混匀 2-3 次。
  - 使用前,按1ml Buffer SPL 加入20ul 2-疏基乙醇,以提高裂解液抗氧化的能力,防止多酚类氧化。
- 3. **加入 4 ml Buffer PS 至样品中。**高速涡旋混匀 15 秒。冰上放置 10 分钟。
- 4. 室温下, 3,000-5,000 x g 离心 20 分钟。
- 5. 小心转移上清液至新的离心管中,加入 100μl RNase A 至上清液中。颠倒混匀,室温静置 15 分钟。
- 6. 加入 1.5 倍体积 Buffer PBD(已加无水乙醇)至上清液中。涡旋 15 秒混匀,若出现

明显的絮状沉淀, 使移液枪吸打打散沉淀。

Buffer PBD 在使用前须加入 2 倍的无水乙醇进行稀释。按瓶子标签指示进行稀释。

- 7. 把 HiPure gDNA Maxi Column 装在收集管中。转移混合液(<20ml)至柱子中。4,000 x g 离心 5 分钟。
- 8. 倒弃滤液把柱子装回收集管。把剩余混合液转移至柱子。4,000 x g 离心 5 分钟。 重复此步直到把所有混合液都转移至柱子中过滤完毕。
- 9. 倒弃滤液把柱子装回收集管。加入 10ml Buffer GW2 至柱子中。4,000 x g 离心 5 分钟。

Buffer GW2 在使用之前须用无水乙醇进行稀释。按瓶子标签指示进行稀释。

- 10. 倒弃滤液把柱子装回收集管。加入 10ml Buffer GW2 至柱子中。4,000 x g 离心 5 分钟。
- 11. 倒弃滤液把柱子装回收集管。4,000 x g 离心 10 分钟去除柱子中残留的乙醇。 HiPure DNA Maxi Column 柱子底部采用封闭的抽滤设计,第 11~14 步的离心操作必须在水平/桶式离心机中进行操作,并将离心力调至最大.
- 12. 取出吸附柱,室温干燥 10 分钟。
- 13. 将柱子转移至新的 50ml 离心管中。加入 800μl 预热到 65°C Buffer AE 至柱子的 膜中央。室温静置 3 分钟。4,000 x q 离心 5 分钟。
- 14. **再加入 600μl 预热到 65℃ Buffer AE 至柱子的膜中央。**室温静置 3 分钟。4,000 x q 离心 5 分钟。
- 15. 丢弃 DNA 结合柱,把 DNA 保存于-20°C。

# 方案 4. 植物 DNA 96 提取(D3167)

该方案适合于从 50mg 新鲜/冻藏植物样品,或 10mg 干燥的植物样品,种子提取高纯度的总 DNA。纯化的 DNA 包括基因组 DNA 和叶绿体 DNA。

1. 转移≤50mg 新鲜样品或≤10mg 干燥样品至 1.2 ml 96 板中。

- 2. 采用高通量珠磨仪对样品进行匀浆。推荐使用 Gene Grinder 2010, 或 Bead Mixer 300 等。
- 3. **立即加入 400 µl Buffer SPL 和 10µl RNase A 至样品中。**剧烈振荡使样品充分分散。使用前按 1ml Buffer SPL 加入 20µl 2-疏基乙醇,提高裂解液抗氧化的能力,防止多酚氧化而降低 DNA 产量。
- 4. 65°C 处理 15 分钟, 期间涡旋混匀 1 次。
- 5. 加入 140µl Buffer PS 至样品中。涡旋 60 秒混匀。-20℃ 放置 10 分钟。
- 6. 4,000 x q 离心 15 分钟。小心转移上清液至新的 96 孔板中。
- 7. 加入 1.5 倍体积的 Buffe PBD, 立即涡旋混匀 15 秒。
  Buffer PBD 在使用前须加入 2 倍的无水乙醇进行稀释。按瓶子标签指示进行稀释。
- 8. 把 HiPure DNA Plate 装在 2ml 收集板中。**转移混合液至 96 孔板中。**4,000 x g 离 心 5 分钟。
- 9. 倒弃滤液把 96 孔板装回收集板中。把剩余混合液转移至 96 孔板中。4,000 x g 离 心 5 分钟。
- 10. 倒弃滤液把 96 孔板装回收集板中。加入 650μl Buffer GW2 至 96 孔板的每个孔中。 4,000 x g 离心 5 分钟。 Buffer GW2 在使用之前,必须用无水乙醇进行稀释。按瓶子标签或说明书第 4 页进行稀释。
- 倒弃滤液把 96 孔板装回收集板中加入 650μl Buffer GW2 至 96 孔板的每个孔中。
   4,000 x g 离心 5 分钟。
- 12. 倒弃滤液把 96 孔板装回收集板中。 4,000 x g 离心 10 分钟去除 96 孔板中残留的 7.醇。
- 13. **将 96 孔板转移至 DNA 收集板中。加入 75µl 预热到 65°** Buffer AE **至柱子的膜中央。**室温静置 5 分钟。4,000 x q 离心 5 分钟。
- 14. **再加入 75μl 预热到 65°C Buffer AE 至柱子的膜中央。**室温静置 5 分钟。4,000 x g 离心 5 分钟。

## 方案 5. 植物 DNA 96 负压抽滤操作(D3167)

该方案适合于从 50mg 新鲜/冻藏植物样品,或 10mg 干燥的植物样品,种子提取高纯度的总 DNA。纯化的 DNA 包括基因组 DNA 和叶绿体 DNA。

- 1. 转移≤50mg 新鲜样品或≤10mg 干燥样品至 1.2 ml 96 板中;
- 2. 采用高通量珠磨仪对样品进行匀浆。推荐使用 Gene Grinder 2010, 或 Bead Mixer 300 等。
- 3. 立即加入 400µl Buffer SPL 和 5µl RNase A,盖上盖子。剧烈振荡使样品充分分散。

使用前按 1ml Buffer SPL 加入  $20\mu$ l 2-疏基乙醇,提高裂解液抗氧化的能力,防止多酚氧化而降低 DNA 产量。Buffer SPL 和 RNase A 可预合。

- 4. 65℃ 处理 10 分钟。期间涡旋混匀 1 次。
- 5. 加入 140µl Buffer PS, 涡旋 15 秒混匀。-20℃ 放置 10 分钟。
- 6. **4,000 x g** 离心 10 分钟。**小心转移 400 μl 上清液至新的 96 孔板中。** 若上清液体积不够 400μl,按比例调整 Buffer PBD 的用量。
- 7. 加入 1.5 倍体积的 Buffe PBD(已加无水乙醇), 立即涡旋混匀 15 秒。 Buffer PBD 在使用前须加入 2 倍的无水乙醇进行稀释。按瓶子标签指示进行稀释。
- 8. 连接好96孔真空抽滤盒与真空泵;把废液收集槽放置在真空抽滤盒的底盒中;
- 9. 盖上真空抽滤盒上盖,把 96 孔结合板放置真空抽滤盒的上盖中;
- 10. 把第六步获得的混合液转移至 96 孔板中; 打开真空泵,用手用力压住 96 孔板, 当真空泵压力上升后,轻开手。抽滤 3-5 分钟让裂解液完全过滤。
- 11. 关闭真空泵。每孔中**加入 800µl Buffer GW2**(已用乙醇稀释)。打开真空泵,用手

用力压住 96 孔板,当真空泵压力上升后,轻开手。抽滤 3-5 分钟让裂解液完全过滤。

Buffer GW2 在使用之前,必须用无水乙醇进行稀释。按瓶子标签或说明书第 4 页进行稀释。

- 12. 关闭真空泵。每孔中**加入 800µl Buffer GW2**(已用乙醇稀释)。打开真空泵,用手用力压住 96 孔板,当真空泵压力上升后,轻开手。抽滤 3-5 分钟让裂解液完全过滤。
- 13. 不要关闭真空泵,以最大的压力抽滤 15 分钟以干燥 96 孔板。
- 14. 关闭真空泵,打开真空抽滤盒,取出废液收集槽,把 2ml 收集板放在抽滤盒底部,盖回上盖。
- 15. **每孔加入 75μl 预热至 65℃ Buffer AE 至膜中央。**室温放置 5 分钟。打开真空泵,用手用力压住 96 孔板,当真空泵压力上升后,轻开手。抽滤 3-5 分钟让裂解液完全过滤。
- 16. **关闭真空泵。每孔再加入 75μl 预热至 65℃ Buffer AE 至膜中央。**室温放置 5 分钟。 打开真空泵,用手用力压住 96 孔板,当真空泵压力上升后,轻开手。抽滤 3-5 分 钟让裂解液完全过滤。
- 17. 关闭真空泵。打开真空抽滤盒。取出收集板,贴上封口膜。把 DNA 保存 2-8℃,长期保存需保存于-20℃或-80℃。

# 常见问题解答

该列表可能有利于解决提取过程所碰到的问题。Magen 技术人员可以随时为您提供服务,若您对试剂盒存在问题或建议,或您在分子生物学碰到问题,都请您联系我们。我们将竭尽能力为您排扰解难。

和 角	<b>原田乃紹州古</b> 法		
现象	原因及解决方法		
柱子堵塞			
转移上清液时带有太多沉淀	在下一次提取过程中,转移上清液时不要吸到沉淀		
NO THINKS IN TIME	物。若吸到沉淀物,可把上清液再离心一次。		
	某些植物样品中含有丰富的粘液和高分子多糖,会		
裂解液非常粘稠	让裂解液变得非常粘稠。减少样品用量或加入		
	Buffer PTL 的用量。		
离心速度太低	提高离心速度		
加入氯仿后,混匀不够	在下次制备时,加入氯仿时一定要剧烈振荡混匀。		
	充分混匀时,溶液变成均一的乳白状。		
DNA 产量低			
N = 1 N = 1 N	用液氮将样品研磨细小的粉末状。或延长珠磨仪的		
样品匀浆不充分	研磨时间和速度。		
	加入 Buffer PTL 后,没有让植物样品充分分散。而		
样品裂解不充分	涡旋无法让样品充分分散,可用移液枪吸打几次。		
不正确的结合条件	计算上清液的体积,加入正确的 Buffer PL 和无水		
	乙醇。		
洗脱效率不够	洗脱时 Buffer AE 预热至 65°C,并加到膜中央,室		
	温放置 3 分钟。Buffer AE 的洗脱体积不够。		
Buffer GW2 中乙醇没有加入	700000000000000000000000000000000000000		
或加入量不够	按说明书或瓶子标签所示,加入正确的乙醇。		
柱子没有空甩	柱子必须空甩 2-3 分钟以去除膜上残留的乙醇。		