

版本号: DP240605

TIANamp FFPE DNA Kit

石蜡包埋组织DNA提取试剂盒

(离心柱型)

目录号: DP331

产品内容

产品组成	DP331-02 (50 preps)
缓冲液GA (Buffer GA)	15 ml
缓冲液GB (Buffer GB)	15 ml
缓冲液GD (Buffer GD)	13 ml
漂洗液PW (Buffer PW)	15 ml
洗脱缓冲液TE (Buffer TE)	15 ml
蛋白酶K (Proteinase K)	1 ml
RNase-Free 吸附柱CR2 (RNase-Free Spin Columns CR2)	50 个
收集管 (2ml) (Collection Tubes (2 ml))	50 个

储存条件

该试剂盒所有组分置于室温 (15-30°C) 干燥条件下, 可保存15个月。若溶液产生沉淀, 使用前可在37°C水浴中预热10 min以溶解沉淀, 不影响效果。

产品简介

本试剂盒采用二甲苯脱蜡方式去除石蜡，应用特殊的裂解条件释放组织切片中的DNA，克服了福尔马林交联造成的抑制效应。该试剂盒通过特异性结合DNA的离心吸附柱和独特的缓冲液系统，将高品质的DNA纯化至小洗脱体积中。所提取的基因组完整性好，纯度高，质量稳定可靠。

使用本试剂盒提取的FFPE DNA可适用于多种下游应用，如PCR和Real-time PCR；SNP基因分析STR基因分析；药物基因组学研究。

产品特点

样本广泛：可从福尔马林固定、石蜡包埋组织，福尔马林等固定液中的组织中分离纯化基因组DNA。

轻松提取：轻松提取纯化高品质，高得率的即用型DNA，结果重复性好。

稳定可靠：有效去除污染物和PCR抑制剂。

注意事项 请务必在使用本试剂盒之前阅读此注意事项。

1. 拿到样品后要尽快在 4-10%的福尔马林中固定，固定时间以8-24 h内为宜，时间过长导致基因组断裂，影响下游实验。
 2. 确保包埋前的样品彻底脱水，残留的福尔马林会抑制PCR检测酶的作用。
 3. 本产品适用于科学实验研究。
 4. 本产品所提DNA的完整性依赖于样本类型、储存时间以及固定条件。如果甲醛固定时间过长或样本存放时间过久（>1年）则易导致DNA完整性受损，无法扩出长片段。
 5. 若缓冲液GA、GB、GD中有沉淀，可在37℃水浴中重新溶解，摇匀后使用。
 6. 试剂盒中各试剂在使用前应按照说明书要求操作。
-

操作步骤

第一次使用前应按照试剂瓶标签的说明在缓冲液GD和漂洗液PW中加入无水乙醇! 所有离心步骤均为使用台式离心机在室温下离心。

1. 样本处理

- 石蜡切片：取石蜡切片（5-10 μm 厚，1 \times 1 cm^2 大小）5-8张。
- 石蜡块：手术刀刮取约30 mg的组织样本（尽量去除多余的石蜡）。

注意：如果样品表面暴露于空气中，最初刮取的2-3片弃掉不用。

- 福尔马林等固定液中的样本：取30 mg样本，用手术刀切为数块，置于1.5 ml离心管中，加入500 μl PBS（10 mM，pH7.4）涡旋振荡混匀，12,000 rpm（ \sim 13,400 \times g）室温离心1 min，弃上清，重复3次，然后从步骤7开始操作。
- 将石蜡切片或石蜡块样本装于1.5 ml无菌离心管中，加入1 ml二甲苯，剧烈涡旋10 sec。
 - 12,000 rpm（ \sim 13,400 \times g）室温离心2 min，弃上清。

注意：不要倒掉沉淀。

- 在上述管中加入1 ml无水乙醇，涡旋混匀10 sec。
- 12,000 rpm（ \sim 13,400 \times g）室温离心2 min，弃上清。

注意：不要倒掉沉淀。

- 室温放置5-10 min，充分挥发乙醇。
- 加入200 μl 缓冲液GA和20 μl 蛋白酶K，充分混匀，56 $^{\circ}\text{C}$ 孵育1 h直至样本完全裂解。
- 置于90 $^{\circ}\text{C}$ 孵育1 h。
- (可选步骤)** 如果要去除RNA，可以将样品中加入2 μl RNA酶A（100 mg/ml），室温孵2 min后，进行下一步操作。
- 在上管中加入220 μl 缓冲液GB涡旋混匀，再加入250 μl 无水乙醇，涡旋震荡充分混匀，短暂离心使管壁上的溶液收集到管底。
- 将上一步所得的混合液加入一个吸附柱CR2中8,000 rpm（ \sim 6,000 \times g）室温离心2 min，倒掉废液，重新将吸附柱放回收集管中。

注意：吸附柱最大容量为700 μl ，可将剩余液体重复上述步骤上柱。

- 向吸附柱CR2中加入500 μl 缓冲液GD（使用前请先检查是否已加入无水乙醇），8,000 rpm（ \sim 6,000 \times g）室温离心60 sec，倒掉收集管中的废液，将吸附柱放回收集管中。
-



TIANGEN 官方微信，专业服务助力科研：

- 可视化操作指南
- 技术公开课合辑
- 全线产品查询
- 在线专家客服
- 微信直播课堂
- 最新优惠活动

13. 向吸附柱CR2中加入600 μ l漂洗液PW (使用前请先检查是否已加入无水乙醇)，8,000 rpm (~6,000 \times g) 室温离心60 sec，倒掉废液，将吸附柱放回收集管中。

14. 重复操作步骤13。

15. 将吸附柱CR2放回收集管中，12,000 rpm (~13,400 \times g) 离心2 min，倒掉废液。将吸附柱开盖置于室温放置2-5 min，以彻底晾干吸附材料中残余的漂洗液。

注意：乙醇残留会抑制后续的酶反应，所以晾干时要确保乙醇挥发干净。但也不要干燥太长时间，以免难以洗脱DNA。

16. 将吸附柱CR2转入一个干净的离心管中，向吸附膜的中间部位悬空滴加65 $^{\circ}$ C预热的30-100 μ l洗脱缓冲液TE或ddH₂O洗脱，室温放置2-5 min，12,000 rpm (~13,400 \times g) 离心2 min，将收集有DNA的离心管-20 $^{\circ}$ C保存。

注意：洗脱缓冲液体积不应少于30 μ l，体积过小影响回收效率。为增加基因组DNA的得率，可将离心得到的溶液再加入吸附柱CR2中，室温放置2 min，12,000 rpm (~13,400 \times g) 离心2 min。洗脱液的pH对于洗脱效率有很大影响。若用ddH₂O做洗脱液应保证其pH值在7.0-8.5范围内，pH值低于7.0会降低洗脱效率；且DNA产物应保存在-20 $^{\circ}$ C，以防DNA降解。