

目 录

简介	2
原 理	2
试剂盒组成	3
保质期	3
准备工作	4
方案 1：500 μ l 游离 DNA 的手工单管式抽提方案	5
方案 2：1ml 游离 DNA 的手工单管式抽提方案	5
方案 3：4ml 游离 DNA 的手工单管式抽提方案	7
常见问题回答	8

版本: 2023-01

简介

MagPure CFDNA Rich LQ Kit 为血清、血浆等无细胞液体样品的游离 DNA(>100bp)提取提供了一个简单快速的解决方案。试剂盒基于超顺磁性的磁性粒子纯化技术，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 60 分钟。该试剂盒可在 Haminton 移液工作站、KingFisher ML、KingFisher Flex、KingFisher Duo 等自动化核酸提取仪上使用。获得的 DNA 可直接用于 PCR、病毒 DNA 检测等实验。

原理

MagPure 纯化系统采用高结合力的超顺磁性的磁性粒子为基质，在高浓度离子化剂(如盐酸胍或异硫氰酸胍)条件下，纳米磁性粒子可通过氢键和静电吸附核酸，而蛋白质或其它杂质不被吸附而去除。吸附了核酸的纳米粒子经洗涤去除蛋白质和盐，最后可以用低盐缓冲液(如 Buffer TE)或水，洗脱出粒子上的核酸。得到的核酸纯度高，可直接用于各种下游实验。

MagPure 系统采用的溶液体系和纯化方式是专门为自动化核酸提取而设计的，已在 KingFisher 自动化核酸纯化仪上广泛运用。其它提取仪或移液工作站也可以使用。

MagPure CFDNA RICH LQ Kit 基于高结合力的纳米磁性粒子的纯化方式。样品在裂解液和蛋白酶的作用下裂解消化，DNA 释放到裂解液中。加入结合液和磁性粒子吸附 DNA，而蛋白质则不被吸附而去除。吸附了 DNA 的粒子经洗涤液洗涤去除蛋白质和其它杂质，再经含乙醇洗涤去除盐分，最后 DNA 被低盐缓冲液(Buffer TE)洗脱。洗脱的 DNA 可直接用于 PCR、病毒检测等实验。

组 成

MagPure CFDNA Rich LQ Kit

产品编号	D6334-01	D6334-02	D6334-02
纯化次数(0.3 ml)	48 次	96 次	480 次
MagBind Particles	1.5 ml	3.5 ml	16 ml
MagPure Particles G	3.0 ml	6 ml	2 x 13 ml
Proteinase K	30 mg	80 mg	280 mg
Protease Dissolve Buffer	1.8 ml	5 ml	15 ml
Buffer SDS	15 ml	30 ml	150 ml
Buffer MLB	50 ml	100 ml	2 x 200 ml
Buffer BST1	20 ml	40 ml	200 ml
Buffer MW1 *	22 ml	44 ml	2 x 110 ml
Buffer MW2 *	20 ml	50 ml	3 x 50 ml
Buffer AE	10 ml	20 ml	120 ml
说明书	1	1	1

注：Buffer MW1, Buffer MW2 使用前须用无水乙醇进行稀释。

保 质 期

MagPure CFDNA Rich LQ Kit 除 MagBind Particles、MagPure Particles G 和 Proteinase K 外，可在室温下(15-25℃)干燥保存 18 个月。长期保存需置于 2-8℃。MagBind Particles、MagPure Particle G 和 Proteinase K 干粉在室温下运输。收到试剂盒后，把 Proteinase K 保存于-20℃。MagBind Particles、MagPure Particle G 保存于 2-8℃。

准备工作

- 无水乙醇
- 溶解 Proteinase K (20mg/ml): 加入适量的 Protease Dissolve Buffer 至 Proteinase K 干粉中至终浓度为 20mg/ml, 轻轻颠倒让蛋白酶 K 充分溶解。Proteinase K 干粉在 2-8℃ 保存一年, 但溶解的 Proteinase K 须分装保存于-20℃。反复冻溶 Proteinase K 会影响其活性。
- Buffer MW1 使用前, 须按瓶子标签所示, 加入无水乙醇进行稀释。
- Buffer MW2 使用前, 须按瓶子标签所示, 加入无水乙醇进行稀释。
- MagPure Particle G 和 MagBind Particles 初次使用时, 必须剧烈摇晃 1~2 分钟让磁珠充分分散。
- Nunc U96 Deep Well Plate(Cat.No. 260251) [高通量]
- 96 孔振荡仪, 如 IKA MS3 Vortex, Eppendorf MixMate [手工高通量]
- 单管磁力架[手工单管]或 96 孔磁力架, MG96-1 [手工高通量]
- 封口膜 [手工高通量]

方案 1. 500 μ l 游离 DNA 富集提取方案

该方案适合于从 500 μ l 血清、血浆样品中提取游离 DNA(>100bp), 并有效去除大片段 DNA。

1. 在 1.5ml 离心管中, 加入 25 μ l Proteinase K、25 μ l Buffer SDS 和 500 μ l 血清或血浆样品, 振荡混匀 5 秒。55 $^{\circ}$ C 温育 30 分钟, 其间颠倒混匀数次。
2. 加入 700 μ l Buffer MLB 和 30 μ l MagBind Particles 至样品中, 室温振荡混匀 10 分钟。转移至磁力架上, 静置 3 分钟吸附磁珠, 转移上清液至新的离心管中。
Buffer MLB 可以去除 400bp 以上片段。
3. 加入 50 μ l MagPure Particles G 和 300 μ l Buffer BST1 至上清液中, 颠倒混匀, 室温振荡混匀 8 分钟。转移至磁力架上, 静置 3 分钟吸附磁珠, 小心吸弃所有溶液。
4. 加入 600 μ l Buffer MW1, 涡旋混匀 15 秒。转移至磁力架上, 静置 1 分钟吸附磁珠。小心吸弃所有溶液。
5. 加入 600 μ l Buffer MW2, 涡旋混匀 15 秒。转移至磁力架上, 静置 1 分钟吸附磁珠。小心吸弃所有溶液。
6. 加入 600 μ l Buffer MW2, 涡旋混匀 15 秒。转移至磁力架上, 静置 1 分钟吸附磁珠。小心吸弃所有溶液。
7. 短暂离心, 小心吸弃所有溶液。空气干燥 10 分钟。
8. 加 30~50 μ l 预热的 Buffer AE, 涡旋打散磁珠, 静置 10 分钟。
9. 转移至磁力架上, 静置 3 分钟。转移 DNA 溶液至新的 1.5ml 离心管中。

方案 2. 2ml 游离 DNA 富集提取方案

该方案适合于从 1ml 血清、血浆样品中提取游离 DNA(>100bp)，并有效去除大片段 DNA。

1. 在 5ml 离心管中，加入 100 μ l Proteinase K、100 μ l Buffer SDS 和 1 ml 血清或血浆，颠倒混匀数次。55 $^{\circ}$ C 温育 30 分钟，其间颠倒混匀数次。
2. 加入 120 μ l MagBind Particles 和 2.8ml Buffer MLB 至样品中。室温颠倒混匀 10 分钟。
 - Buffer MLB 可以去除 400bp 以上片段。
3. 3,000 \times g 离心 5 分钟去除磁珠，转移上清液至新的离心管中。
4. 加入 200 μ l MagPure Particles G 和 1.2 ml Buffer BST1 至上清液中，室温颠倒混匀 6 分钟，转移至磁力架上，静置 3 分钟吸附磁珠，吸弃废液。
5. 加入 1500 μ l Buffer MW1，1,000rpm 振荡混匀 30 秒。转移至磁力架上吸附 1 分钟，吸弃废液。
6. 加入 1500 μ l Buffer MW1，1,000rpm 振荡混匀 30 秒。转移至磁力架上吸附 1 分钟，吸弃废液。
7. 加入 1500 μ l Buffer MW2，1,000rpm 振荡混匀 30 秒。转移至磁力架上吸附 1 分钟，吸弃废液。
8. 加入 1500 μ l Buffer MW2，1,000rpm 振荡混匀 30 秒。转移至磁力架上吸附 1 分钟，吸弃废液。
9. 短暂离心收集残液，吸尽残液。37 度干燥 5 分钟。
10. 加入 50 μ l Buffer AE，涡旋打散磁珠，静置 10 分钟。
11. 转移至磁力架上，静置 3 分钟。转移 DNA 溶液至新的 1.5ml 离心管中。

方案 3. 4ml 游离 DNA 富集提取方案

该方案适合于从 4ml 血清、血浆样品中提取游离 DNA(>100bp)，并有效去除大片段 DNA。

1. 在 15ml 离心管中，加入 200 μ l Proteinase K、200 μ l Buffer SDS 和 4ml 血清或血浆，颠倒混匀。55 $^{\circ}$ C 温育 30 分钟，其间颠倒混匀数次。
2. 加入 240 μ l MagBind Particles 和 3.6ml Buffer MLB，颠倒混匀。室温振荡温育 10 分钟。
3. 3,000 \times g 离心 10 分钟去除磁珠，转移上清液至新的离心管中。
4. 加入 2.4 ml Buffer BST1 至上清液中，颠倒混匀。转移一半体积的混匀液至新离心管中。
5. 加入 200 μ l MagPure Particles G 至上清液中，室温颠倒混匀 6 分钟，转移至磁力架上，静置 3 分钟吸附磁珠，吸弃废液。
6. 再加入余下的混和液至磁珠，涡旋重悬磁珠。室温颠倒混匀 6 分钟，转移至磁力架上，静置 3 分钟吸附磁珠，吸弃废液。
7. 加入 1.5ml Buffer MW1，1,000rpm 振荡混匀 30~60 秒。转移至磁力架上吸附 1 分钟，吸弃废液。
8. 加入 1.5ml Buffer MW1，1,000rpm 振荡混匀 60 秒。转移至磁力架上吸附 1 分钟，吸弃废液。
9. 加入 2.0ml Buffer MW2，1,000rpm 振荡混匀 60 秒。转移至磁力架上吸附 1 分钟，吸弃废液。
10. 加入 2.0ml Buffer MW2，1,000rpm 振荡混匀 60 秒。转移至磁力架上吸附 1 分钟，吸弃废液。
11. 加入 1.0ml 无水乙醇，1,000rpm 振荡混匀 60 秒。转移至磁力架上吸附 1 分钟，吸弃废液。短暂离心收集残液，吸尽残液。55 $^{\circ}$ C 度干燥 10 分钟。
12. 加入 50 μ l Buffer AE，涡旋打散磁珠，静置 10 分钟。
13. 转移至磁力架上，静置 3 分钟。转移 DNA 溶液至新的 1.5ml 离心管中。

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 的技术人员可随时为您提供服务，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。我们将竭尽所能为您排忧解难。

现象及原因	解决方法
DNA 有颜色	
Proteinase K 与 Buffer MLF 不能预先混合	Proteinase K 与 Buffer MLF 不能预先混合。样品与蛋白酶 K 先进行混匀后，才能加入 Buffer MLF。
Proteinase K 活性下降	使用新制备的 Proteinase K。Proteinase K 需要分装保存，用完后，立即保存于-20℃。
血液贮藏条件不正确	血液样品因贮藏条件不对，出现凝固块。用移液枪吸打几次打散血液样品的凝固块。
DNA 产量低	
样品中细胞或病毒含量低	处理无细胞的体液时可用超滤柱浓缩于 250 μ l。
Proteinase K 活性下降	使用新制备的 Proteinase K。Proteinase K 需要分装保存，用完后，立即保存于-20℃。
Buffer MW1/MW2 中乙醇没有加入或加入量不够	按说明书或瓶子标签所示，加入正确数量的乙醇。
MagPure Particles G 没有充分打散	初次使用 MagPure Particles G 时，必须剧烈振荡 1-2 分钟以充分打散 MagPure Particles G。
洗脱体积不够	增加洗脱体积以提高洗脱效率