

中科瑞泰(北京)生物科技有限公司

Tel: 400-699-0631

http:// www.real-tims.com.cn E-mail: real-times@vip.163.com

单锛 DNA Marker (20-75 nt)

Ver720957

● 产品编号及规格:

货号	名称	规格	贮存	运输
RTM501	单链 DNA Marker(20-75 nt)	125 µl	-20 ℃	湿冰
DL080	2×TBE 尿素上样缓冲液	1 ml	4℃或-20℃	湿冰

● 产品简介:

单链 DNA Marker 由不同长度的单链 DNA 分子混合而成,7 条带的大小为 20,25,30,35,40,50,75nt。样品保存在 TE 缓冲液中,35nt 浓度为 0.8μ g/ μ l,其余条带浓度为 0.4μ g/ μ l。使用前与等体积 2×TBE 尿素上样缓冲液混合即可上样电泳。该 Marker 适用于跑尿素变性胶,电泳后使用单链 DNA PAGE 电泳染色试剂盒(Cat: RTS5103),核酸 PAGE 电泳染色试剂盒(Cat: RTS5102),核酸快速银染试剂盒(Cat: RTS5101)或核酸染料染色均可以得到清晰的条带分离效果。

产品内附带 **2×TBE** 尿素上样缓冲液(**Cat**: **DL080**)。以每次上样 **5** µ**l** 计算,混合好的单链 **DNA** Marker 可以使用大约 **50** 次。

● 保存条件和运输:

-20℃贮存,有效期 24 个月: 湿冰运输。

● 使用方法:

注: 以下使用方法均以 8×10cm 凝胶 厚 1.0mm 示例, 其他规格凝胶请适当调整。

一. 凝胶制备:

1.1 可以选择 DNA 尿素 PAGE 电泳试剂盒(Cat: RTE4102))或按照以下程序制胶:

	出方表 (总体积 5 ml,适用于厚度 1.	mm 小板胶
--	------------------------	--------

单链 DNA 长度	最佳凝胶浓度	尿素(克)	40%PAA (29:1)	5×TBE	补水到 总体积	10%APS	TEMED
200-1000 nt	5%	2.1 克	0.625 ml	1 ml	5 ml	50 μl	5 μl
50-400 nt	8%	2.1 克	1 ml	1 ml	5 ml	50 μl	5 μl
30-300 nt	10%	2.1 克	1.25 ml	1 ml	5 ml	50 μl	5 μΙ
10-150 nt	15%	2.1 克	1.875 ml	1 ml	5 ml	50 μl	5 μl

最后加入 10%APS 和 TEMD 后,立即混匀。

1.2 在凝胶模具中灌入适量分离胶溶液(对于 mini-gel,凝胶液加至约距前玻璃板顶端 1.5 cm 或距 梳齿约 0.5 cm 即可),然后在分离胶溶液上轻轻覆盖一层 1-5 cm 的水层,使凝胶表面保持平 整。

- 1.3 静置 10-20 分钟, 待分离胶和水层之间出现一个清晰的界面后, 说明凝胶已聚合。
 - 注:凝胶的聚合时间与环境温度有关。夏天温度较高时,聚合较快;冬天气温低时,聚合时间会延长。可以根据环境温度的不同调节 APS 的加入量。
- 1.4 去除覆盖在分离胶上的水层;按照表二将不同体积成分在一个小烧杯中混合;最后加入 10%过 硫酸铵和 TEMED,轻轻搅拌使其混匀,避免产生气泡。

表二 TBE-尿素 PAGE 4%浓缩配方表 (总体积 2 ml,适用于 1.0mm 厚度胶)

	各组份体积(ml)					
凝胶浓度	尿素	40%PAA (29:1)	5×TBE	灭菌水	10%APS	TEMED
4%	0.84 克	0.2 ml	0.4 ml	补水至体 积 2 ml	20 μΙ	2 μΙ

- 1.5 将浓缩胶溶液加至分离胶的上面,直至凝胶溶液到达前玻璃板的顶端;将梳子插入凝胶内, 避免产生气泡。
- 1.6 静置 30-60 分钟,等待浓缩胶聚合。
 - 注:凝胶的聚合时间与环境温度有关。夏天温度较高时,聚合较快;冬天气温低时,聚合时间会延长。可以根据环境温度的不同调节 APS 的加入量。

二. 样品制备:

2.1 取适量体积单链 DNA Marker 样品与等体积的 2×TBE 尿素上样缓冲液(Cat: DL080)混合,70℃处理 5 分钟,冰浴制冷后待上样。待测样品也需要进行同样处理。

三.电泳:

- 3.1. 预电泳(可选): 电泳槽内外加入适量 1×TBE 缓冲液稳压 200V 预电泳 30 分钟。电泳结束后,用 1×TBE 缓冲液彻底冲洗加样孔 2-3 次,去除残余的尿素。
- 3.2.上样:根据梳齿确定 Marker 上样量,一般是 10 齿 1mm 厚梳子上样 5 µl, 15 齿 1mm 厚梳子上样 3 µl。
- 3.3. 连接电源线, 打开电源开关, 按照以下条件电泳。

	恒电压	起始电流	结束电流	电泳时间	适用条件
推荐电压	200V	15-20 mA/板胶	10-15 mA/板胶	60+ min	最佳电压,最 优的分辨率

3.4. 等待上样缓冲液的溴酚蓝指示前沿到凝胶底部时终止电泳,取出凝胶进行后续实验。

变性胶浓度	溴酚蓝	二甲苯菁
5%	35 nt	130 nt
8%	19 nt	75 nt
10%	15 nt	55 nt
15%	10 nt	52 nt

四. 染色:

用单链 DNA PAGE 电泳染色试剂盒(Cat: RTS5103),核酸 PAGE 电泳染色试剂盒(Cat: RTS5102)或核酸快速银染试剂盒(Cat: RTS5101)染色均可以得到清晰的条带分离效果。

注: 如果使用核酸染料染色, RealSafe Red(货号: GR002)或 RealSafe All(货号: GR004)核酸染料

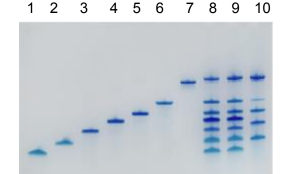
结合单链核酸效果最佳,强烈建议使用以便获得最佳效果的胶图。其余染料如 GelRed, Goldview, EB 等染色效果不好。

● 注意事项:

- 1. 单链 DNA Marker 产品适用于变性 PAGE 垂直电泳,不适用于水平琼脂糖凝胶电泳。
- 2. 建议单链 DNA Marker 现用现配,因为混合有上样缓冲液的单链 DNA 稳定性不好。

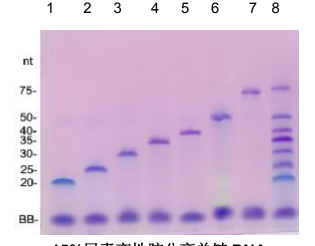
● 电泳示例:

1. 使用单链 DNA PAGE 电泳染色试剂盒(货号: RTS5103)染色:



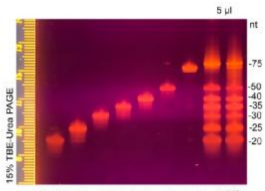
15% Urea-PAGE 1×TBE 200V 55min lane 1-7 为 20,25,30,35,40,50,75nt ssDNA 上样量为 1 μ g lane 8,9,10 ssDNA Marker 上样量 5 μ l

2. 使用核酸 PAGE 电泳染色试剂盒(货号: RTS5102)染色:



15%尿素变性胶分离单链 DNA Iane 1-7 为 20, 25, 30, 35, 40, 50, 75nt ssDNA 上样量为 1μg Iane 8 ssDNA Marker 上样量 5 μl

3. 使用 RealSafe Red 核酸染料(货号: GR002)染色:



200V 17-9mA 55min RealSafe Red后染