

版本:A3

修改日期: 2023.12.09

## NaOH/SDS 溶液

#### 产品简介:

碱裂解法是最常用的小量制备质粒 DNA 的方法,可用于抽提微克级别的质粒 DNA,葡萄糖-Tris-EDTA 溶液(GTE)、NaOH/SDS 溶液和乙酸钾溶液(5mol/L,pH4.8)是其常用试剂。

NaOH/SDS 溶液由 NaOH 溶液和 SDS 溶液等组成,临用前等量混合使用,溶液呈碱性,是碱裂解法提 DNA 的重要成分,其原理是当菌体在 NaOH 和 SDS 溶液中裂解时,蛋白质与 DNA 发生变性,加入中和液(乙酸钾溶液)后,质粒 DNA 分子迅速复性,呈溶解状态,离心时留在上清中,由于蛋白质和染色体 DNA 不复性而呈絮状,离心时可沉淀下来。该试剂仅用于科研领域,不适用于临床诊断或其他用途。

### 产品组成:

编号	NE0132	NE0132	Storage
名称	2×100ml	2×500ml	Storage
试剂(A): NaOH 溶液	100ml	500ml	RT
试剂(B): SDS 溶液	100ml	500ml	RT
使用说明书	70	1份	

#### 操作步骤(仅供参考):

- 1、配制 NaOH/SDS 溶液: 取 NaOH 溶液和 SDS 溶液等比例混合后使用, 宜临用前配制。
- 2、接种 1 个单菌落于 LB 培养基中, 37℃培养至饱和状态。
- 3、取 1.5ml 培养液, 10000~12000g 离心 20~60s, 弃上清。
- 4、用 100 µl 葡萄糖-Tris-EDTA 溶液彻底重悬沉淀, 室温静置 5 min。
- 5、加入 200μl 新鲜配置的 NaOH/SDS 溶液,颠倒混匀数次,可在冰上放置 2~5min,使细胞膜破裂。
- 6、加入 150μl 乙酸钾溶液,将管温和颠倒数次混匀,见白色絮状沉淀,可在冰上放置 3~5min,此时质量 DNA 复性,染色体和蛋白质不可逆变性,形成不可溶复合物。
- 7、加入 150µl 酚氯仿异戊醇,震荡混匀,4℃12000r/min 离心 10min,继续后续实验。

#### 注意事项:

- 1、NaOH 溶液呈强碱性,请小心操作,如果皮肤接触,应尽快擦干并用流水充分冲洗。
- 2、为了您的安全和健康,请穿实验服并戴一次性手套操作。

400-0000-455 www.leagene.com



3、试剂开封后请尽快使用,以防影响后续实验效果。

**有效期:** 12 个月有效。

# 相关产品:

产品编号	产品名称
DC0032	Masson 三色染色液
NR0001	DEPC 处理水(0.1%)
NR0003	Lezol(总 RNA 提取试剂)
PE0080	Tris-HCl 缓冲液(1mol/L,pH6.8)
PS0013	RIPA 裂解液(强)
PW0082	丽春红 S 染色液(1×Ponceau S)
TO1013	丙二醛(MDA)检测试剂盒(TBA 比色法)

400-0000-455 www.leagene.com