# 目 录

简	介-							 	 	 2
原	理	<u> </u>						 	 	 2
试	剂:	盒组	[成					 	 	 3
保	质具	期						 	 	 2
准	备.	工作	[					 	 	 3
方	案	1:	500µl 游	字离 DNA	的手工	富集方	案	 	 	 4
方	案	2:	2.0ml 游	离 DNA	的手工富	<b></b> 1集方案	ž	 	 	 5
方	案	3:	4.0ml 游	序离 DNA	的手工	富集方	案	 	 	 5
方	案	4:	1.Oml 游	离 DNA	的机提富	富集方案	<b></b> -	 	 	 6
方	案	5:	2.0ml 游	离 DNA	的机提富	富集提方	7案	 	 	 7
方	案	5:	4.0ml 游	离 DNA	的机提富	富集提方	7案	 	 	 8

版本: 2025-05

#### 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。

MogPure 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(Elution Buffer)洗脱。洗脱的 DNA 可直接用于 PCR、病毒检测等实验。

### 保质期

MagPure CFDNA Rich LQ Kit 除 MagPure Particles G2 和 Proteinase K 外,可在室温下(15-25℃) 干燥保存 18 个月。MagPure Particle G2 和 Proteinase K 干粉在室温下运输。收到试剂盒后,把 Proteinase K 保存于-20℃。MagPure Particle G2 保存于 2-8℃。

## 产品组份:瓶装试剂

产品编号	D6334-01B	D6334-02B	D6334-03B
纯化次数(0.5 ml)	48 次	96 次	480 次
MagPure Particles G2	1.2 ml	2.5 ml	11 ml
MagBind Particles	1.6 ml	3.5 ml	16 ml
Buffer SDS	1.5 ml	3 ml	16 ml
Proteinase K	30 mg	60 mg	280 mg
Protease Dissolve Buffer	1.8 ml	5 ml	15 ml
Buffer MLB	50 ml	100 ml	480 ml
Buffer MW1*	13 ml	44 ml	220 ml
Buffer MW2*	10 ml	20 ml	100 ml
Elution Buffer	10 ml	10 ml	30 ml
说明书	1	1	1

## 产品组份:预分装试剂

货号	预分装试剂和装量	D6334B-TL-06 96 人份	D6334B-S-48 48 人份
Proteinase K		120 mg	60 mg
Protease Dissolve Buffer		10 ml	5 ml
Buffer SDS		6 ml	3 ml
MagBind Particles		6.5 ml	3.0 ml
Buffer MLB		180 ml	90 ml
DA-Tip		12 个	24 个
	第1/7排孔: 空		
	第2/8排孔: 空		
	第3/9排孔: 空		
预装试剂板	第4/10排孔: 900µl Buffer MW1	6块	48 条
	第5/11排孔: 900µl Buffer MW2&30ul MPG2		
	第6/12排孔: 70µl Elution Buffer		

#### 准备工作

- 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/MW2 使用前,须按瓶子标签所示,加入无水乙醇进行稀释。
- MagPure Particle G2 初次使用时,必须剧烈摇晃 1~2 分钟让磁珠充分分散。

#### 方案 1.500μl 游离 DNA 富集提取方案

- 1. 在 2.0 ml 离心管中, 加入 25 μl Proteinase K、500 μl 血清或血浆样品混匀。
- 2. (可选) 加入 25µl Buffer SDS, 颠倒混匀, 55 度温育 30 分钟。
- 3. 加入 800µl Buffer MLB 和 30µl 磁珠液 MB,室温颠倒混匀 15 分钟,磁力架静置 5 分钟或 10000 x g 离心 2 分钟去除磁珠,转移上清液(含小片段 DNA)至新的离心管中。
- 4. 加入 20µl 磁珠液 MPG2 至上清液,室温颠倒混匀 8 分钟。转移至磁力架上,静置 ] 分钟吸附磁珠,小心吸弃所有溶液。
- 5. 加入 500µl Buffer MW1,混勾 10 秒。磁力架静置 1 分钟,小心吸弃所有溶液。
- 6. 加入 500µl Buffer MW2,混勾 10 秒。磁力架静置 1 分钟,小心吸弃所有溶液。
- 7. 加入 500µl Buffer MW2,混匀 10 秒。磁力架静置 1 分钟,小心吸弃所有溶液。
- 8. 短暂离心, 吸弃所有溶液, 空气干燥 10 分钟。
- 9. 加 50µl Elution Buffer, 室温振荡温育 5~10 分钟溶解 DNA。
- 10. 转移至磁力架静置 1 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

- 1. 在 10ml 离心管中,加入 100μl Proteinase K和 2ml 血清或血浆样品,混匀。
- 2. (可选) 加入 100µl Buffer SDS, 颠倒混匀, 55 度温育 30 分钟。
- 3. 加入 3.3ml Buffer MLB 和 120µl 磁珠液 MB, 室温颠倒混勾 20 分钟,磁力架静置 5 分钟或5000 rpm 离心 10 分钟去除磁珠,转移上清液(含小片段 DNA)至新的离心管中。
- 4. **加入 80µl 磁珠液 MPG2 至上清液,室温颠倒混匀 10 分钟。**磁力架静置 3 分钟吸附磁珠, 第 4 页 共 8 页

小心吸弃所有溶液。

- 5. **加入 1.5 ml Buffer MW1,混匀 10 秒,**磁力架静置 1 分钟,小心吸弃所有溶液。
- 6. 加入 1.5 ml Buffer MW1,混匀 10秒,磁力架静置 1 分钟,小心吸弃所有溶液。
- 7. 加入 1.5 ml Buffer MW2, 混匀 10 秒, 磁力架静置 1 分钟, 小心吸弃所有溶液。
- 8. **加入 1.5 ml Buffer MW/2, 混匀 10 秒,** 磁力架静置 1 分钟, 小心吸弃所有溶液。
- 9. 短暂离心,小心吸弃所有溶液,55度烘干10分钟。
- 10. 加 60~75µl Elution Buffer, 室温振荡温育 5~10 分钟溶解 DNA。
- 11. 瞬离后磁力架静置 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

- 1. 在 15ml 离心管中, 加入 200µl Proteinase K 和 4ml 血清或血浆样品,混匀。
- 2. (可选) 加入 200µl Buffer SDS, 颠倒混匀, 55 度温育 30 分钟。
- 3. 加入 6.6ml Buffer MLB 和 240µl 磁珠液 MB, 室温颠倒混匀 20 分钟,磁力架静置 5 分钟或5000 rpm 离心 10 分钟去除磁珠。
- 4. 转移一半体积上清液的至 10ml 离心管中, 加入 120μl 磁珠液 MPG2, 室温颠倒混匀 10 分 钟。瞬离后磁力架静置 3 分钟吸附磁珠, 小心吸弃所有溶液。
- 5. 把余下的上清液再转移至含磁珠的离心管中,涡旋重悬磁珠。室温颠倒混勾 10 分钟。瞬离后磁力架静置3分钟吸附磁珠,小心吸弃所有溶液。
- 加入 1.5ml Buffer MAW1,混匀 10秒。磁力架静置 1分钟,小心吸弃所有溶液。
- 7. 加入 1.5ml Buffer MAW1,混勾 10 秒。磁力架静置 1 分钟,小心吸弃所有溶液。
- 8. 加入 1.5 ml Buffer MW2,混匀 10 秒。磁力架静置 1 分钟,小心吸弃所有溶液。
- 加入 1.5 ml Buffer MW2,混匀 10 秒。磁力架静置 1 分钟,小心吸弃所有溶液。
- 10. 短暂离心,小心吸弃所有溶液,,55度烘干10分钟。
- 11. 加 70~80µl 预热的 Elution Buffer,, 室温振荡温育 5~10 分钟溶解 DNA。
- 12. 瞬离后磁力架静置 3 分钟, 转移 DNA 溶液至新的 1.5ml 离心管中。

#### 方案 4: 32/48 通道核酸提取仪操作(1ml)

- 1. 瓶装试剂,按预分装把 MW1/MW2/EB 分装到 96 孔板中,预装板颠倒混匀数次让磁珠重悬,正放 1-2 分钟后,撕去封口膜。
- 2. 直接上机:在 5ml 离心管中,加入 1ml 血浆或血清,50μl Proteinase K, 60μl 磁珠液 MB和 1.6ml Buffer MLB,颠倒混匀 15 次,然后转移 900μl 混合液至 1/7, 2/8,3/9 排孔。 消化后上机:在 5ml 离心管中,加入 1ml 样品,50ul Proteinase K, 50ul SDS 和 60μl 磁珠液 MB,颠倒混匀,55 度温育 30 分钟,加入 1.6ml Buffer MLB,颠倒混匀数次,然后转移 900μl 混合液至第 1/7, 2/8,3/9 排孔。
- 3. 编写程序,并启动对应程序。把磁力外套插到仪器中,把 96 孔板放到仪器中(A1 孔按 左内角放置)。约 50 分钟,提取结束。取出 96 孔板和磁力外套。
- 4. 把 DNA 转移至 1.5ml 离心管中, 把产物保存于-20~8℃。

4. 📑	巴 DNA 转	移至	1.5ml	岗心官	了 甲,	把产物	勿保仔	于-20~8	C.			,	
序		孔		混合印	计间	等	待	磁	吸时间	可	吸	加	热
号	名称	位	容积	时	速	时	位	升降	液	底	磁	板	温
4		-192		间	度	间	置	л №	面	部	1984	位	度
1	消化1	1	850	3	7	0	0	0	0	0	自动	1,2	45
2	消化2	2	850	3	7	0	0	0	0	0	自动	1,2	45
3	消化3	3	850	3	6	0	0	0	0	0	自动	1,2	45
4	消化1	1	850	3	6	0	0	0	0	0	自动	1,2	45
5	消化2	2	850	3	6	0	0	0	0	0	自动	1,2	45
6	消化3	3	850	3	6	0	0	0	0	0	自动	/	/
7	吸磁]	1	850	0	6	0	0	150	20	20	自动	/	/
8	吸磁2	2	850	0	6	0	0	150	20	20	自动	/	/
9	吸磁3	3	850	0	6	0	0	150	20	20	自动	/	/
10	弃磁	4	900	1	8	0	0	0	0	0	自动	/	/
11	吸磁	5	900	0.5	8	0	0	100	0	0	自动	/	/
12	结合	1	900	5	7	0	0	120	20	20	自动	/	/
13	结合	2	900	5	7	0	0	120	20	20	自动	/	/
14	结合	3	900	5	7	0	0	0	0	0	自动	/	/
15	吸磁	4	900	0.2	7	0	0	150	20	20	自动	/	/
16	弃磁	1	900	1	8	0	0	0	0	0	自动	/	/
17	吸磁	3	900	1	7	0	0	120	20	20	自动	/	/
18	清洗1	4	900	2	7	0	0	100	0	0	自动	/	/
19	清洗2	5	900	2	7	0	0	100	0	0	自动	/	/
20	干燥	6	100	0	0	6min	晾干	0	0	0	自动	/	/
21	洗脱	6	100	6	9	0	0	60s	0	40	自动	/	/
22	弃磁	4	500	0.5	9	0	0	0	0	0	自动	/	/

## 方案 5: 32C 通道核酸提取仪操作(2ml)

1. 按下表把洗涤液/样品等加到深孔板对应的孔中,把磁力外套和48圆孔板放到仪器中。

孔位	样品量	使用前加入
第1/7排孔	<b>直接上机:</b> 每孔加入66 和1000µl Buffer MLB。	6 pl血浆/血清,33 pl Proteinase K, 40pl 磁珠液MB
第2/8排孔	消化后上机(Streck保存	字管): 2ml 血浆或血清,加入100ul Proteinase K和
第3/9排孔		55度温育30分钟,加入3000ul Buffer MLB和120ul ,分装1750ul混匀液至孔1,2和3中。
第4/10排孔	1600 µl 洗涤液MW1	
第5/11排孔	1600 µl 洗涤液 MW28	&60μl 磁珠液 MPG2
第6/12排孔	80 µl 洗脱液EB	

- 2. 启动程序,约30分钟后暂结束。
- 3. 取出 96 孔板和磁力外套。把 DNA 转移至 1.5ml 离心管中,把产物保存于-20~8℃。

12	名称	<b>ઝ</b> 1		混合	时间	等	待	磁	吸 时	间	W77.	加	热
序 号		孔 位	容积	时 间	速 度	时 间	位 置	升降	液面	底 部	吸磁	板 位	温度
1	消化]	1	1700	3	7	0	0	0	0	0	自动	/	/
2	消化2	2	1700	3	7	0	0	0	0	0	自动	/	/
3	消化3	3	1700	5	6	0	0	0	0	0	自动	/	/
4	消化]	1	1700	5	6	0	0	0	0	0	自动	/	/
5	消化2	2	1 <i>7</i> 00	5	6	0	0	0	0	0	自动	/	/
6	消化3	3	1700	5	6	0	0	0	0	0	自动	/	/
7	吸磁]	1	1700	0	6	0	0	240	0	0	自动	/	/
8	吸磁2	2	1700	0	6	0	0	240	0	0	自动	/	/
9	吸磁3	3	1700	0	6	0	0	240	0	0	自动	/	/
10	弃磁	4	1500	3	7	0	0	0	0	0	自动	/	/
11	吸磁	5	1500	1	7	0	0	150	0	0	自动	/	/
12	结合	1	1700	7	7	0	0	180	0	0	自动	/	/
13	结合	2	1700	7	7	0	0	180	0	0	自动	/	/
14	结合	3	1 <i>7</i> 00	7	7	0	0	0	0	0	自动	/	/
15	吸磁	4	1500	0.5	7	0	0	240	0	0	自动	/	/
16	弃磁	1	1700	3	7	0	0	0	0	0	自动	/	/
17	吸磁	3	1700	2	7	0	0	180	0	0	自动	/	/
18	清洗1	4	1500	3	7	0	0	180	0	0	自动	/	/
19	清洗2	5	1500	3	7	0	0	180	0	0	自动	/	/
20	干燥	6	100	0	0	10	min	0	0	0	自动	/	/
21	洗脱	6	100	6	9	0	0	60s	0	40	自动	/	/
22	弃磁	4	500	0.5	9	0	0	0	0	0	自动	/	/

## 方案 6: 4 通道或 24 通道核酸提取仪操作(4000µl)

1. 按下表把洗涤液/样品等加到深孔板对应的孔中,把磁力外套和24孔板放到仪器中。

孔位	样品量	使用前加入
第1/7排孔	直接上机: 每孔加入133 和2200µl Buffer MLB。	3μl血浆/血清,66 μl Proteinase K, 80μl 磁珠液MB
第2/8排孔	消化后上机 (Streck保存管	): 4ml 血浆或血清,加入200ul Proteinase K和200ul
第3/9排孔	, ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	育30分钟,加入7000ul Buffer MLB和240ul磁珠液 800ul混匀液至孔1,2和3中。
第4/10排孔	4000 µl 洗涤液MW1	
第5/11排孔	4000 pl 洗涤液 MW2&1	20µl 磁珠液 MPG2
第6/12排孔	90 µl 洗脱液EB	

2. 启动程序,约 90 分钟后暂结束。取出 96 孔板和磁力外套。把 DNA 转移至 1.5ml 离心管中,把产物保存于-20~8℃。

序		킨		混合品	]间	等	待	磁	吸时	间	HTZ	加	热
号	名称	孔 位	容积	时间	速度	时 间	位 置	升降	液 面	底 部	吸磁	板位	温度
1	消化]	1	3500	3	6	0	0	0	0	0	自动	123	50
2	消化2	2	3500	3	6	0	0	0	0	0	自动	123	50
3	消化3	3	3500	5	6	0	0	0	0	0	自动	123	50
4	消化1	1	3500	5	5	0	0	0	0	0	自动	123	50
5	消化2	2	3500	5	5	0	0	0	0	0	自动	123	50
6	消化3	3	3500	5	5	0	0	0	0	0	自动	/	/
7	吸磁]	1	3500	0	6	0	0	360	0	0	自动	/	/
8	吸磁2	2	3500	0	6	0	0	360	0	0	自动	/	/
9	吸磁3	3	3500	0	6	0	0	360	0	0	自动	/	/
10	弃磁	4	3500	3	7	0	0	0	0	0	自动	/	/
11	吸磁	5	1500	0.5	8	0	0	180	0	0	自动	/	/
12	结合	1	3500	7	7	0	0	250	0	0	自动	/	/
13	结合	2	3500	7	7	0	0	250	0	0	自动	/	/
14	结合	3	3500	7	7	0	0	0	0	0	自动	/	/
15	吸磁	4	3500	0.5	7	0	0	360	0	0	自动	/	/
16	弃磁	1	3500	3	7	0	0	0	0	0	自动	/	/
17	吸磁	3	3500	2	7	0	0	250	0	0	自动	/	/
18	清洗]	4	3500	3	7	0	0	50	200	0	自动	/	/
19	清洗2	5	3500	3	7	0	0	50	200	0	自动	/	/
20	干燥	6	100	0	0	8min∄	京干	0	0	0	自动	/	/
21	洗脱	6	100	6	9	0	0	60s	0	40	自动	/	/
22	弃磁	4	500	0.5	9	0	0	0	0	0	自动	/	/