



编号:H-020-000797-00

MGIEasy

基因组DNA提取试剂盒 (磁珠法)

说明书

版本:1.0

创新智造
引领生命科技

生产地址：中国武汉市东湖新技术开发区高新二路388号武汉光谷

国际生物医药企业加速器3.1期24栋

中国武汉市东湖新技术开发区高新大道818号B13栋

电 话：4000-688-114

邮 箱：MGI-service@mgi-tech.com

网 址：www.mgi-tech.com

仅供科研使用

武汉华大智造科技有限公司

关于说明书

本说明书适用于 **MGIEasy** 基因组 DNA 提取试剂盒（磁珠法）。说明书版本 **1.0**，试剂盒版本 **1.0**。

本说明书及其包含的信息为武汉华大智造科技有限公司（以下简称华大智造）的专有保密信息，未经华大智造的书面许可，任何个人或组织不得全部或部分地对本说明书进行重印、复制、修改、传播或公布给他人。本说明书的读者为终端用户。说明书作为产品的一部分，由华大智造授权终端用户予以使用。严禁未授权的个人使用本说明书。

华大智造对本说明书不做任何种类的保证，包括（但不限于）用于特定目的的商业性和合理性的隐含保证。华大智造已经采取措施，确保本说明书的准确性。但是，华大智造对遗漏不承担责任，并保留任何对本说明书和产品进行改进以提高其可靠性、功能或设计的权利。

本说明书中的所有图片均为示意图，图片内容可能与实物有细微差异，请以购买的产品为准。

MGIEasy™ 是华大智造或其子公司在中国和 / 或其他国家（地区）的商标或注册商标。文中涉及的其它名称及商标属于各自所有者资产。

©2023 武汉华大智造科技有限公司 版权所有。

版本记录

版本	发布日期	修订内容摘要
1.0	2023 年 8 月 15 日	首次发布

目录

第 1 章 介绍	1
1.1 产品名称	1
1.2 包装规格	1
1.3 预期用途	1
1.4 检验原理	1
1.5 试剂盒组分清单	2
第 2 章 适用仪器	2
第 3 章 样本要求	3
3.1 适用样本	3
3.2 样本量要求	3
3.3 样本储存	3
3.4 样本运输	3
3.5 样本安全性	4
第 4 章 操作	4
4.1 准备物料	4
4.2 样本前处理	4
4.3 核酸提取	6
第 5 章 注意事项	10
附录 1 制造商信息	11

第1章 介绍

1.1 产品名称

MGIEasy 基因组 DNA 提取试剂盒（磁珠法）

1.2 包装规格

套装名称	型号	货号	规格
MGIEasy基因组DNA提取试剂盒（磁珠法）	WDT-96	940-000972-00	96 人份
MGIEasy基因组DNA提取试剂盒（磁珠法）	WDT-864	940-000973-00	864 人份

1.3 预期用途

用于核酸的提取、富集、纯化等步骤。

1.4 检验原理

本试剂盒采用专一、高结合力、超顺磁性的纳米磁珠，可用于血液、细胞、华大智造唾液样本采集套装保存的唾液、新鲜唾液、口腔拭子、羊水、动物组织等样本的基因组 DNA 提取，可以快速简单地从上述样本中提取高质量的基因组 DNA。提取的基因组 DNA 适用于各种常规操作，包括酶切、PCR、荧光定量 PCR、文库构建、芯片杂交、高通量测序等实验。

1.5 试剂盒组分清单



提示 • 不同批次试剂盒内组分严禁混用。

- 将试剂盒置于干燥环境下储存。为了更长期地储存蛋白酶 K 和磁珠 H，可将其置于 2 °C ~ 8 °C 冰箱。
- 裂解液和洗涤液 1 有沉淀析出为正常现象，不影响试剂性能。使用前，将该试剂置于 37 °C 水浴中预热 10 分钟，待沉淀溶解后摇匀。
- 试剂套装各组分使用前，需取出并平衡到室温（10 °C ~ 30 °C），分装前应充分混匀。
- 洗脱液的组分为 10 mM Tris-HCl (pH 8.0) 和 0.5 mM EDTA (pH 8.0)。若有特殊需求，可自备洗脱缓冲液。

表 1 MGIEasy 基因组DNA提取试剂盒（磁珠法）（WDT-96）货号：940-000972-00

名称	组分	规格及数量	储存条件	效期	运输条件
MGIEasy基因组DNA提取试剂盒（磁珠法）（WDT-96） 货号：940-000972-00	处理液	22 mL/ 瓶 ×1	2 °C ~ 30 °C	18 个月	2 °C ~ 30 °C
	裂解液	30 mL/ 瓶 ×1			
	洗涤液 1	28 mL/ 瓶 ×1			
	洗涤液 2	30 mL/ 瓶 ×1			
	洗脱液	20 mL/ 瓶 ×1			
	蛋白酶 K	2 mL/ 管 ×1			
	磁珠 H	2 mL/ 管 ×1			

表 2 MGIEasy 基因组 DNA 提取试剂盒（磁珠法）（WDT-864）货号：940-000973-00

名称	组分	规格及数量	储存条件	效期	运输条件
MGIEasy基因组DNA提取试剂盒（磁珠法）（WDT-864） 货号：940-000973-00	处理液	200 mL/ 瓶 ×1	2 °C ~ 30 °C	18 个月	2 °C ~ 30 °C
	裂解液	260 mL/ 瓶 ×1			
	洗涤液 1	240 mL/ 瓶 ×1			
	洗涤液 2	140 mL/ 瓶 ×2			
	洗脱液	180 mL/ 瓶 ×1			
	蛋白酶 K	18 mL/ 管 ×1			
	磁珠 H	18 mL/ 管 ×1			

第 2 章 适用仪器

MGISP-NE384RS 全自动核酸提取纯化仪

第3章 样本要求

3.1 适用样本

本试剂盒适用于血液、华大智造唾液样本采集套装保存的唾液、新鲜唾液、口腔拭子、羊水、细胞、动物组织等样本。

3.2 样本量要求

样本类型		样本量	
		手工提取	MGISP-NE384RS 自动化提取
血液	新鲜 / 冷冻血液	200 μL	200 μL
	禽类、鸟类、两栖类或更低等生物的抗凝血液	5 μL~10 μL	5 μL~10 μL
唾液	华大智造唾液样本采集套装保存的唾液 / 口腔拭子	500 μL	500 μL
	新鲜唾液	200 μL	200 μL
细胞		≤5×10 ⁶	≤5×10 ⁶
羊水		3 mL~5 mL	3 mL~5 mL
动物组织		2 mg~50 mg	5 mg~15 mg

3.3 样本储存

- 对于血液、羊水、细胞及动物组织样本，采集后 24 小时内检测的样本可置于 2 °C ~8 °C 储存，24 小时内无法检测的样本则应置于 -70 °C 及以下或 -25 °C ~-15 °C 冰箱暂存。期间避免反复冻融。
- 对于新鲜唾液样本，采集后应立即使用。建议搭配唾液样本采集套装（MGI，货号：940-001262-00/1000025954）使用，采集后可常温储存。
- 冻存样本避免反复冻融，否则会导致样本中核酸质量下降。

3.4 样本运输

- 对于血液、羊水、细胞及动物组织样本，需使用干冰运输，运输时间应不超过 7 天，运输期间避免反复冻融。
- 对于使用唾液样本采集套装储存的样本，常温运输。

3.5 样本安全性

所有样本均视为有潜在感染性的物品，含有病毒的临床样本建议灭活处理后，再进行核酸提取操作，操作时按照国家相关标准执行。

第4章 操作

4.1 准备物料

准备以下物料：

表 3 自备物料清单

类型	项目	描述
设备	MGISP-NE384RS 全自动样本加载仪	<ul style="list-style-type: none">• MGI，货号：900-000357-00• 供自动化提取使用
	小型离心机	转速不低于 12000 rpm
	涡旋混匀仪	/
	恒温混匀仪	可用水浴锅替代
	1.5 mL 磁力架	/
试剂	移液器	1 mL/200 μL/20 μL/10 μL
	无水乙醇	分析纯
	异丙醇	分析纯
耗材	RNase A 酶	<ul style="list-style-type: none">• 20 mg/mL• 无 DNase
	唾液样本采集套装	MGI，货号：940-001262-00
		MGI，货号：1000025954
	吸头	1 mL/200 μL/20 μL/10 μL
	离心管	<ul style="list-style-type: none">• 5 mL/1.5 mL• 无 DNase，无 RNase

4.2 样本前处理

根据不同样本类型，对样本进行前处理。自动化提取时，血液及唾液样本无需进行前处理。

 提示 冻存样本需解冻、混匀后使用。

4.2.1 血液样本

操作步骤如下：

1. 根据不同血液样本类型进行相应操作：

- 对于新鲜或冷冻血液，取 $200 \mu\text{L}$ 样本至 1.5 mL 离心管中。
- 对于禽类、鸟类、两栖类或更低等生物的抗凝血液样本，取 $5 \mu\text{L} \sim 10 \mu\text{L}$ 样本至 1.5 mL 离心管中。

2. 离心管内样本量不足 $200 \mu\text{L}$ 时，加入处理液，补足至 $200 \mu\text{L}$ 。

3. 加入 $20 \mu\text{L}$ 蛋白酶 K，振荡混匀。

4. 加入 $300 \mu\text{L}$ 裂解液，充分振荡混匀。

4.2.2 唾液样本

操作步骤如下：

1. 根据不同唾液样本类型进行相应操作：

- 对于华大智造唾液样本采集套装保存的唾液或口腔拭子样本，取 $500 \mu\text{L}$ 样本加入到 1.5 mL 离心管中。

 提示 取样前需充分混匀样本，确保有足够的 DNA 样本量。

- 对于新鲜唾液样本，取 $200 \mu\text{L}$ 样本至 1.5 mL 离心管中。

 提示 如样本无需立刻进行提取，可在离心管中加入 $300 \mu\text{L}$ 裂解液，充分混匀后置于室温条件下储存。必须在 24 小时内进行下一步。

2. 加入 $20 \mu\text{L}$ 蛋白酶 K，振荡混匀。

3. 根据不同唾液样本类型进行相应操作：

- 对于华大智造唾液样本采集套装保存的唾液或口腔拭子样本，或者用裂解液保存的新鲜唾液，直接进入下一步。

- 对于新鲜唾液样本，向离心管中加入 $300 \mu\text{L}$ 裂解液，充分振荡混匀。

4.2.3 细胞样本

操作步骤如下：

1. 取待提取量不超过 5×10^6 的细胞悬液样本至 1.5 mL 离心管中。

- 对于高浓度细胞悬液样本，向离心管中加入处理液以稀释样本浓度至 $5 \times 10^6 \text{ cells/mL}$ 以下。

- 对于贴壁细胞，执行以下步骤：

a. 将样本处理为细胞悬液，取 1 mL 样本至 1.5 mL 离心管中。

b. 将离心管置于离心机中，转速设为 10000 rpm ，离心 1 分钟。

- c. 吸弃上清，向管中加入 200 μL 处理液，振荡至彻底悬浮。
2. 加入 20 μL 蛋白酶 K，振荡混匀。
3. 将离心管置于恒温混匀仪上，温度设为 65 °C，转速设为 1000 rpm~1200 rpm，孵育 30~60 分钟，直至细胞完全溶解后瞬时离心。
4. 向离心管中加入 300 μL 裂解液，充分振荡混匀。

4.2.4 羊水样本

操作步骤如下：

1. 取 3 mL~5 mL 样本至 5 mL 离心管中。
2. 将离心管置于离心机中，转速设为 6000 rpm，离心 2 分钟。
3. 吸弃上清，切勿吸到沉淀。
4. 向管中加入处理液，补足至 200 μL 。将管中试剂转移至一个新的 1.5 mL 离心管。
5. 加入 20 μL 蛋白酶 K，振荡混匀。
6. 将离心管置于恒温混匀仪上，温度设为 65 °C，转速设为 1000 rpm~1200 rpm，孵育 30~60 分钟，直至羊水样本完全溶解后瞬时离心。
7. 向离心管中加入 300 μL 裂解液，充分振荡混匀。

4.2.5 动物组织样本

操作步骤如下：

1. 取 2 mg~50 mg 新鲜或冻存组织样本，用手术刀或手术剪切割成芝麻粒大小，加入到 1.5 mL 离心管中。
2. 向管中加入 200 μL 处理液，振荡至彻底悬浮。
3. 加入 20 μL 蛋白酶 K，振荡混匀。
4. 将离心管置于恒温混匀仪上，温度设为 65 °C，转速设为 1000 rpm~1200 rpm，孵育 30~60 分钟，直至组织块完全溶解后瞬时离心。
5. 向离心管中加入 300 μL 裂解液，充分振荡混匀。

4.3 核酸提取

 提示 使用本试剂盒中的试剂时，需使用自动化要求适配的各类耗材。

4.3.1 手工核酸提取

进行提取前，按照瓶上标签向洗涤液 1 和洗涤液 2 中加入无水乙醇。

操作步骤如下：

1. 将离心管放置于恒温混匀仪上，温度设为 65 °C，转速设为 1000 rpm~1200 rpm，孵育 15 分钟。
2. 向管中加入 350 μL 异丙醇，充分振荡混匀。此时离心管溶液出现絮状沉淀为正常现象。
3. 加入 20 μL 磁珠 H，充分振荡混匀，室温静置 5 分钟，每隔 2 分钟振荡混匀 1 次。

 提示 磁珠 H 使用前需振荡混匀，确保磁珠彻底重悬。
4. 瞬时离心后，将离心管置于磁力架上静置 2 分钟，磁珠完全吸附后，小心吸弃上清。
5. 将离心管从磁力架上取下，加入 500 μL 洗涤液 1，充分振荡混匀 1~2 分钟。

 提示 务必充分振荡混匀，否则可能影响提取的核酸纯度。
6. 将离心管置于磁力架上静置 1 分钟，磁珠完全吸附后，小心吸弃上清。
7. 将离心管从磁力架上取下，加入 600 μL 洗涤液 2，充分振荡混匀 1~2 分钟。
8. 将离心管置于磁力架上静置 1 分钟，磁珠完全吸附后，小心吸弃上清。
9. 重复步骤 7~8 一次，尽可能吸弃离心管中残留的液体。
10. 将离心管置于磁力架上，开盖室温干燥 5~10 分钟，确保乙醇挥发干净。
11. 将离心管从磁力架上取下，加入 50 μL~100 μL 洗脱液，振荡混匀后置于恒温混匀仪上，温度设为 56 °C，转速设为 1000 rpm，孵育 5 分钟。

 提示 如需去除 RNA，可在此步往离心管中加入含 RNase A 酶的洗脱液。推荐量为每 100 μL 洗脱液加入 0.5 μL RNase A 酶（20 mg/mL）。
12. 将离心管置于磁力架上，待磁珠完全吸附后，吸取 DNA 溶液至一个新的 1.5 mL 离心管，即获得 DNA。做好标记并置于 -20 °C 及以下条件保存。

 提示 • 推荐洗脱液用量不少于 50 μL。
• 核酸产量偏多时，由于 DNA 溶解不充分，转移 DNA 溶液时会有粘液粘附磁珠现象，此时需补加一定量的洗脱液重新充分溶解。若粘液现象依旧存在，可将离心管置于离心机内，转速设为 8000 rpm，离心 1 分钟。

4.3.2 MGISP-NE384 自动化提取

4.3.2.1 准备耗材

根据下表，备好一次核酸提取流程所需的自动化耗材，置于常温备用。

名称	品牌	货号	数量
2.2 mL 96 孔圆形孔 V 型底深孔板	MGI	1000008088	20 块
96 孔磁棒套	MGI	1000025661	4 个

4.3.2.2 准备样本

MGISP-NE384 可以对 1~384 个样本进行提取。

操作步骤如下：

1. 取 1 块深孔板，标记为“样本”。
2. 根据样本类型，执行以下不同操作：
 - 对于羊水、细胞或组织样本，确保需提取样本已根据第 4 页“样本前处理”进行前期处理，完成后加至样本板。
 - 对于其他样本，根据下表直接加样至深孔板。

试剂名称	每孔添加量 (μL)		
	全血 / 新鲜唾液	禽类 / 鸟类 / 两栖类的血液	唾液(含唾液保存液)
样本	200	V (5~10)	500
处理液	/	200-V	/
蛋白酶 K	20	20	20
裂解液	300	300	/

3. 将装有样本的深孔板置于冰上备用。

4.3.2.3 准备试剂

操作步骤如下：

1. 按照瓶上标签向洗涤液 1 中加入无水乙醇。
2. 按照瓶上标签向洗涤液 2 中加入无水乙醇。
3. 取出 4 块 96 孔深孔板，根据下表，加入相应试剂，并根据所加试剂在板上做标记。

试剂名称	加入量
洗涤液 1	500 $\mu\text{L}/\text{孔}$
洗涤液 2	600 $\mu\text{L}/\text{孔}$
洗涤液 2	600 $\mu\text{L}/\text{孔}$
洗脱液	60 $\mu\text{L}/\text{孔}$ ~150 $\mu\text{L}/\text{孔}$

开始提取

操作步骤如下：

1. 打开计算机后，进入电脑桌面。双击控制软件图标打开软件。
2. 选择【User】账号和【真实】模式，输入密码。点击【登录】进入主界面。
3. 点击【初始化】，仪器开始初始化。
初始化成功后，界面出现提示信息。
4. 清空操作台，关闭视窗。

5. 在主页点击【清洁】，进入清洁界面。
6. 点击【开始】。清洁时间默认为 20 分钟，也可根据需要进行设置。

系统将打开风机过滤单元和紫外灯清洁仪器内部环境。

 警告 紫外照射对人体有伤害，清洁运行中请勿打开视窗。

7. 在流程管理界面，点击 ，导入脚本。

8. 点击 ，点击【流程运行】，选择脚本【JB-A27-016 Genomic DNA Extraction Kit_RV1.0_SV1.0_CN.mgi】。根据界面下方【操作台】示意图，放置样本、试剂和耗材，具体如下：

试剂名称	位置
样本板	Pos1
洗涤液 1	Pos2
洗涤液 2	Pos3
洗涤液 2	Pos4
洗脱液	Pos6

9. 根据提取样本数量，装上相应个数 96 孔磁棒套。
10. 点击【运行】。在弹窗内勾选所需通道及磁棒套。点击【确定】。仪器根据下表自动开始提取。整个流程约需 40 分钟。

	步骤 1	步骤 2	步骤 3	步骤 4	步骤 5	步骤 6	步骤 7	步骤 8
名称	Lysis (裂解)	Lysis (裂解)	Bind (吸附)	Wash (洗涤)	Wash (洗涤)	Wash (洗涤)	Elution (洗脱)	Release (释放)
板位	5	1	1	2	3	4	6	2
体积 (μL)	520	520	870	500	600	600	100	500
等待时间 (s)	0	0	0	0	0	0	120	0
是否混匀	False	True	True	True	True	True	True	True
混匀类型	/	Magnetic	Normal	Normal	Normal	Normal	Normal	Normal
混匀速度	Middle	Middle	Middle	High	High	High	High	High
混匀时间 (s)	1	900	180	180	120	120	300	5
是否磁吸	True	False	True	True	True	True	True	False
磁吸模式	Normal	Normal	Cycle	Cycle	Cycle	Cycle	Cycle	Normal
磁吸次数 (次)	1	1	2	2	2	2	10	1

	步骤 1	步骤 2	步骤 3	步骤 4	步骤 5	步骤 6	步骤 7	步骤 8
磁吸时间 (s)	1	1	1	1	1	1	1	1
完成后提示	False	True	False	False	False	False	False	False
提示内容	/	请向 Pos1 试剂板的每个孔位加入 350 μL 异丙醇和 20 μL 磁珠 H。	/	/	/	/	/	/

进入自动化步骤 3 前，软件出现弹窗提示确认已向 Pos1 试剂板的每个孔位加入 350 μL 异丙醇和 20 μL 磁珠 H。点击【确定】后，开始自动化步骤 3。

运行过程中，可根据需要进行【暂停】和【恢复】。

温控设置如下：

位置	Pos1	Pos6
温度	75 °C	56 °C
开始步骤	Step1	Step7
关闭步骤	Step2	Step7
动作	Mix	Mix
顺序	后	后

11. 程序运行结束后，取下磁棒套放入自封袋或专用垃圾袋中。

12. 立刻取出 Pos6 的 96 孔试剂板，封膜后置于 -20 °C 冰箱保存。

此时，也可以将板内的核酸溶液转移到新的保存板中，封膜后置于 -20 °C 冰箱保存。

第 5 章 注意事项

- 本产品仅供科研使用，使用前请仔细阅读说明书。
- 实验前，务必熟悉和掌握需使用的各种仪器的操作方法和注意事项。
- 需自备异丙醇和 RNase A 酶 (20 mg/mL)。
- 需使用推荐的各类耗材进行实验。
- 实验结束后，确保试剂瓶瓶盖拧紧，尤其是添加过无水乙醇的洗涤液 1 和洗涤液 2。
- 洗脱液的组分为 10 mM Tris-HCl (pH8.0) 和 0.5 mM EDTA (pH8.0)。若有特殊需求，可自备洗脱缓冲液。
- 所有样本及试剂应避免直接接触皮肤和眼睛。切勿吞咽。一旦发生此类情况，立即用大量清水冲洗并及时到医院就诊。
- 所有样本和废弃物均应按相关法规规定进行处理。
- 切勿使用超过有效期的产品。

附录 1 制造商信息

生产企业	武汉华大智造科技有限公司
生产地址	武汉市东湖新技术开发区高新二路 388 号武汉光谷国际生物医药企业加速器 3.1 期 24 栋 武汉市东湖新技术开发区高新大道 818 号 B13 栋
技术支持厂家	武汉华大智造科技有限公司
技术支持电话	4000-688-114
技术支持邮箱	MGI-service@mgi-tech.com
网址	www.mgi-tech.com