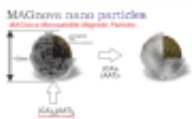


Dane aktualne na dzieñ: 05-06-2024 01:10

Link do produktu: <http://www.novazym.sklep.pl/magnova-microsatellite-magnetic-particles-ca12-att8-300-mg-1ml-p-121.html>



MAGnova Microsatellite Magnetic Particles (CA)12, (ATT)8, 300 mg, 1mL

Dostêpno¶æ	Dostêpno¶æ - 3 dni
Numer katalogowy	MP10000-14

Opis produktu

MAGnova Microsatellite magnetic particles

Microsatellite magnetic particles jest to innowacyjne narz?dzie biologii molekularnej, pozwalaj?ce na sprawn? i precyzyjn? izolacj? sekwencji mikrosatelitarnych z preparatu trawionych restrykcyjnie fragmentów genomowego DNA. Do cz?stek magnetycznych przy??czamy oligonukleotydy o **sekwencji komplementarnej do wyszukiwanej sekwencji mikrosatelitarnej**.

Oferujemy cz?stki magnetyczne op?aszczone oligonukleotydami (CA)₁₂, oraz (ATT)₈. Rodzaj sekwencji jest uzale?niony od potrzeb danego eksperymentu, a jego d?ugo?? nie przekracza 15-20 nukleotydów. Przyk?adowo w celu zlokalizowania mikrosatelit dwójkowych typu (CA)_n wykorzystuje si? cz?stki magnetyczne op?aszczone oligonukleotydami (CA)₁₂, natomiast w przypadku mikrosatelit trójkowych typu (ATT)_n ? oligonukleotydami (ATT)₈.



W zwi?zku z rozmaitymi wariantami uk?adu nukleotydów w obr?bie mikrosatelit, oferujemy bardzo elastyczny produkt, który mo?emy dostosowa? do za?o?e? Państwa eksperymentu.

Cz?stki magnetyczne - 1mL ~300mg

Opis: wodny roztwór

Zastosowanie: Bioseparacja fragmentów mikrosatelitarnych

St??enie: 300 mg/ml

Rdze?: magnetyt

Matrix: spacer arm NH2 - oligo

Rozmiar (pomiar hydrodynamiczny): 80-200 nm

Typ magnetyzmu: Supermagnetyczne

Grupa Funkcjonalna: -Si-OH

Autoklawowane: No

Bufor do przechowywania: ddH2O

Przechowywanie: at 4 ? 8 °C. **Nie zamra?a?!**

Test jako?ciowy: Wolne od nukleaz

Note: Zworteksowa? przed u?yciem

Data przydatno?ci: 12 miesi?cy

Warunki zamówienia: min 2mL

Microsatellite binding on the particles with oligonucleotides - protocol

Preparation of the magnetic particles

- 1.Before working vortex thoroughly magnetic particles and place at room temperature for 30 min, and then again thoroughly vortex.
- 2.Add 100 ?l of magnetic particles suspension to new 1.5 ml tube.
- 3.Collect the magnetic particles on the magnetic stand and left 3 minutes and remove supernatant
- 4.Wash (**3x**) magnetic particles using 100 ?l of buffer at Wash Buffer resuspending particles by gently shaking. After each wash collect particles on the magnetic stand and remove supernatant. Thoroughly remove the filtrate after the last wash!

Binding of DNA fragments to the particles:

- 1.Suspend the magnetic deposit in 200 ?l of (2x) Binding buffer and add 200 ?l of digested DNA. Magnetic particles mix with the DNA sample by gently shaking (do not Vortex).
- 2.Incubate the sample at 60° C for 15 min with gentle mixing (e.g. a carousel).
- 3.Collect the magnetic particles on the magnetic stand for about 3 minutes and remove the supernatant. Wash 3x magnetic particles using 100 ?l of Wash buffer each time resuspending the particles by shaking. After each wash collect particles on the magnetic stand for about 3 minutes and remove the supernatant. Thoroughly remove the filtrate after the last wash!

Elution of DNA fragments containing microsatellites:

- 1.Suspend the particles in 100 ?l of MiliQ water by vortexing.
- 2.Incubate in a thermomixer at 80° C for 5 min (600 rpm).
- 3.After this time the tube immediately transferred to a magnetic stand on ice.
- 4.Collect the particles of magnetic deposit on a magnetic stand, and the filtrate containing the DNA fragments complementary to microsatellites transfer to a new 1.5 ml tube.

5.DNA sample stored at -20° C.