



## Plant Leaf Direct PCR Plus Kit

Cat.No.TP-0214T/02141/02142/02143

For plant leaves containing high polysaccharide and polyphenol components

For performing PCR directly from plant leaves without prior DNA purification

For research use only



## 目 录

产品介绍	3
产品特点	4
试剂盒应用	4
试剂盒局限性	4
产品质量控制	4
试剂盒内容	5
储存条件	5
试剂盒组分信息	6
直接 PCR 实例电泳图	6
注意事项	7
操作前准备事项	8
实验材料和设备	8
安全性	8
操作指南	9
● 操作步骤	10
对照反应	12
操作示意图	13
问题分析指南	14

## 产品介绍

本产品采用独特的裂解缓冲液体系，能够快速地从多糖多酚含量高的植物(如：棉花、香蕉等)叶片样本中释放出基因组 DNA，用于 PCR 反应。**裂解缓冲液处理叶片时，叶片无需研磨或剪碎处理**，因此特别适合大规模基因检测。

裂解缓冲液释放基因组 DNA 过程可以在 5-10min 内完成，不需要其他去蛋白、RNA 或者次生代谢产物的过程，即可将释放出的微量 DNA 作为模板进行 PCR 反应。

2x Leaf PCR Easy™ Mix 具有很强的 PCR 反应抑制物耐受性，能直接以植物材料的裂解产物为模板，进行高效特异性扩增。该试剂包含公司专门针对直接 PCR 反应改造的 D-Taq DNA Polymerase、dNTPs、MgCl<sub>2</sub>、反应缓冲液、PCR 反应增强剂、优化剂和稳定剂。与直接裂解液配合使用能够快速简便地对样品进行检测，并具有灵敏度高、特异性强、稳定性好等特点。

2x Leaf PCR Easy™ Mix(UNG)在 2x Leaf PCR Mix 的基础上用 dUTP 替代了 dTTP，并同时加入能够降解含有 dUTP 模板的 UNG 酶(racil-N-glycosylase)。在 PCR 反应前，利用 UNG 酶降解含有尿嘧啶的 PCR 产物，UNG 酶对不含有尿嘧啶的模板不会造成任何影响，从而保证扩增的特异性和准确性，防止了大规模基因检测时可能出现的 PCR 产物污染问题。

D-Taq DNA polymerase 是为直接 PCR 反应专门研制出的 DNA polymerase。D-Taq DNA polymerase 对多种 PCR 反应抑制剂具有极强的耐受性、在各种复杂反应体系中均能高效扩增痕量的 DNA，扩增速度可达 2Kb/min，特别适合进行直接 PCR 反应。

根据植物样本差异，该产品分为两个大类：植物直接 PCR 试剂盒(Plant Leaf Direct PCR Kit)和多糖多酚植物直接 PCR 试剂盒(Plant Leaf Direct PCR Plus Kit)；在 PCR 检测阶段，可以根据实验需求，选用普通的 2x Leaf PCR Easy™ Mix 或是具有防 PCR 扩增产物污染作用的 2x Leaf PCR Easy™ Mix(UNG)。

## 产品特点

- ◆ 无需进行费时而昂贵的 DNA 纯化。
- ◆ 样品需求量小，直径 2mm(1mg)的叶片即可进行实验。
- ◆ 无需研磨、破碎叶片等特殊处理，操作简便。
- ◆ 优化的 PCR 体系，使 PCR 具有更高的特异性、更强的 PCR 反应抑制物耐受性。
- ◆ 防污染 PCR 体系 2x Leaf PCR Easy™ Mix(UNG)，有效消除由 PCR 产物所引起的污染，保证扩增的特异性和准确性。

## 试剂盒应用

- ◆ 适用范围：多种植物叶片。
- ◆ 样本裂解释放的 DNA：仅用作 PCR 模板。
- ◆ 试剂盒可用于以下用途：转基因植株鉴定、植物基因分型等。

## 试剂盒局限性

- ◆ 扩增片段≤1kb；超过 1kb，扩增效率下降或者扩增失败。
- ◆ PCR 产物如用于测序建议先进行 PCR 产物纯化。
- ◆ PCR 产物可能会有点突变，如用于基因克隆，请知悉。
- ◆ UNG 防 PCR 产物污染体系得到的 PCR 产物请勿用于基因克隆或测序。
- ◆ PCR 产物 3'末端随机加 A 尾。

## 产品质量控制

按照福际生物试剂盒质量检测体系标准(FOREGENE's Total Quality Management System)，每一批次的多糖多酚植物叶片直接 PCR 系列试剂盒都严格进行多次测试，确保每一批次试剂盒质量的可靠性和稳定性。

## 试剂盒内容

Plant Leaf Direct PCR Plus Kit-UNG 多糖多酚植物叶片直接 PCR 试剂盒-UNG					
试剂盒组成		TP-0214T	TP-02141	TP-02142	TP-02143
		50 次	200 次	500 次	2000 次
Part I	Buffer PS1	2ml	8ml	20ml	80ml
	Buffer P2	3ml	10ml	25ml	100ml
	6x DNA Loading Buffer	1.5ml	1.5ml	1.5ml	1.5mlx4
Part II	Buffer PS2	500μl	2ml	5ml	20ml
	2x Leaf PCR Easy™ Mix(UNG)	500μl	1mlx2	1.7mlx3	1.7mlx12
说明书		1 份	1 份	1 份	1 份

## 储存条件

### 1. 运输条件

全程低温冰盒运输，保证试剂盒 Part II 处于 < 4°C 状态。

### 2. 保存条件

本试剂盒 Part I 保存在常温或 2-8°C。

- ❖ 试剂为 Buffer PS1、Buffer P2、6x DNA Loading Buffer。试剂在干燥条件下，可保存 12 个月；如需保存更长时间可置于 2-8°C。

**注意：**若低温保存，Buffer PS1 溶液容易产生沉淀。在使用前务必将试剂盒内的溶液在室温中放置一段时间，必要时可在 37°C 水浴中预热 10min，待沉淀消失，并摇匀溶液后再使用。

本试剂盒 Part II 保存在 -20°C。

- ❖ 试剂为 Buffer PS2、2x Leaf PCR Easy™ Mix(UNG)，若频繁使用，也可置于 4°C 短期保存(限 10 天内用完)。

## 试剂盒组分信息

- ◆ Buffer PS1: 提供植物叶片裂解反应所需的环境。
- ◆ Buffer PS2: 补充提供多糖多酚植物叶片裂解反应所需的环境。
- ◆ Buffer P2: 中和裂解产物, 使其不影响后续 PCR 反应。
- ◆ 2x Leaf PCR Easy™ Mix(UNG): 在 2x Leaf PCR Easy™ Mix 的基础上用 dUTP 替代了 dTTP, 并同时加入能够降解含有 dUTP 模板的 UNG 酶, 从而能够有效防止 PCR 扩增产物污染。包含福际生物特别改造的 D-Taq DNA Polymerase、UDG、dNTPs、MgCl<sub>2</sub>、反应缓冲液、PCR 反应增强剂、优化剂以及稳定剂等。PCR 反应时, 只需将适当的裂解混合液、引物、ddH<sub>2</sub>O 添加到 2x Leaf PCR Easy™ Mix(UNG)中即可用于 PCR 反应。
- ◆ 6x DNA Loading Buffer: 该 Loading Buffer 中不含有 SDS。建议在进行琼脂糖凝胶电泳时, 配搭使用试剂盒附赠的 6x DNA Loading Buffer, 以便取得好的电泳结果。切勿使用含有 SDS 的 Loading Buffer, 否则在电泳时会在泳道中有一大团拖尾亮光, 影响实验结果。

## 注意事项: (请务必在使用试剂盒前仔细阅读注意事项)

- ◆ 该试剂盒适合于多糖多酚含量高的植物样本, 多糖多酚含量低的样本请选择植物叶片直接 PCR 试剂盒(Plant Leaf Direct PCR Kit-UNG)。
- ◆ 注意实验用具的清洁以及实验的操作手法, 避免样本间的交叉污染。
- ◆ 请尽量使用植物新鲜幼嫩叶片进行实验。若选用成熟的叶片, 请避免使用叶片主脉部位组织。
- ◆ 若 Buffer PS1 有沉淀析出, 可放置于 37°C 待沉淀消失, 并混匀溶液后再使用。
- ◆ 2x Leaf PCR Easy™ Mix(UNG)应避免反复冻融, 否则会影响 PCR 效率。
- ◆ 如果环境温度过高, 2x Leaf PCR Easy™ Mix(UNG)可能会变浑浊, 可置于冰上放置 1-2min, 待溶液澄清, 上下颠倒混匀 3-5 次后再使用。
- ◆ 电泳检测时, 切勿使用含有 SDS 的 Loading Buffer, 否则在电泳时会在泳道中出现一大团拖尾亮带, 影响实验结果。

## 操作前准备事项

使用本试剂盒前，请务必仔细阅读说明书。植物叶片直接 PCR 系列试剂盒操作简单、方便、快速，说明书提供了整个试剂盒的完整信息和正确使用方法。请在使用前准备好必要的实验材料和设备。

## 实验材料和设备

- ◆ 各种来源的多糖多酚含量高的植物叶片(新鲜的、冷冻保存的)。
- ◆ 1.5ml 或 2ml 无菌离心管、0.2ml 无菌 PCR 管。
- ◆ 台式离心机( $\geq 13,400 \times g$ )、PCR 仪、95°C 水浴或金属浴、移液器等。

## 安全性

- ◆ 本产品仅供科研使用，请勿用于医药、临床医学、食品及化妆品等用途。
- ◆ 使用化学品时，穿戴合适的实验服，手套，防护眼镜等。
- ◆ Buffer PS1 含 SDS：刺激性、致敏性。
- ◆ Buffer PS1 含 NaOH：刺激性、致敏性。

## 操作指南

### 材料取用说明

裂解法：可使用打孔器(或剪刀)剪取直径 5-7mm 叶片组织置于裂解液中裂解。若选用成熟的叶片，请避免使用叶片主脉部位组织。

**请务必按下图取样，叶片取样大小切勿超过下图所示**



(比例尺=1:1)

### 预防样本间交叉污染

为了避免样本间交叉污染，每次取样后都需要将取样器材的刃口或与样本直接接触的部位浸入 2%次氯酸钠溶液中，反复洗刷数次进行清洗，然后用干净的纸巾擦干残余液体后再进行使用。为了试验方便，也可准备多个取样器材，在使用完后进行统一清洗，确保每一单独样本均使用的是无污染取样器材。



## 多糖多酚植物叶片直接 PCR 操作步骤

针对多糖多酚含量高的植物叶片组织，如：棉花叶片、香蕉叶片。

### A: 样本 DNA 释放

1. 将 50 $\mu$ l 裂解液(40 $\mu$ l Buffer PS1 和 10 $\mu$ l Buffer PS2)加入 200 $\mu$ l 或 1.5ml 离心管中。  
**注意：**由 Buffer PS1 和 Buffer PS2 配制成的裂解液最好现配现用；若需短时间保存，可以将混合液置于 4 $^{\circ}$ C 保存，保存时间不宜超过 6h。
2. 剪取 3-5mg 叶片组织(直径 5-7mm)到含有上述裂解液的离心管中，确保裂解液能够完全浸没叶片组织  
**注意：**切勿加入过量叶片组织。
3. 盖好离心管盖，将其放置于 PCR 仪或金属浴中，95 $^{\circ}$ C 裂解 5-10min。  
**注意：**若材料多酚含量非常高(裂解 10 min，裂解液颜色呈棕黄色或棕红色)，可以缩短裂解时间至 5min。加热后，如果管壁上液体较多，可瞬时离心将液体收集到离心管底部。
4. 加入 50 $\mu$ l Buffer P2，用微量移液器吹打或涡旋混匀。
5. 所得裂解混合液可 4 $^{\circ}$ C 保存(5 天以内)或直接作为模板进行 PCR 反应。若需要长期保存，可以将裂解混合液置于-20 $^{\circ}$ C 进行保存。

### B: PCR 反应鉴定

1. 在 PCR 管内加入相应的 2 $\times$  Leaf PCR Easy<sup>TM</sup> Mix(UNG)以及特异引物待用。
2. 取适量的 A 步骤处理好的裂解混合液添加到上述配制的 PCR 体系中(体系配制见下表 2)。  
**注意：**模板量占 PCR 体系的 5-10%之间最佳，不宜超过 20%(如 20 $\mu$ l 的 PCR 体系中，加入 1-2 $\mu$ l 裂解液即可，不宜超过 4 $\mu$ l)。
3. 根据优化好的 PCR 条件(退火温度等)进行 PCR 反应(反应条件见下表 2)。  
**注意：**尽量使用优化的 PCR 条件进行 PCR 反应，可以得到更好的结果。
4. 琼脂糖凝胶电泳检测结果。  
**注意：**建议使用随试剂盒提供的 6 $\times$  DNA Loading Buffer，切勿使用含有 SDS 的

Loading Buffer 进行电泳。

**表 1: PCR 反应体系配制**

PCR 体系添加内容	用 量		终 浓 度
2x Leaf PCR Easy™ Mix(UNG)	10μl	25ul	1x
Forward Primer (10μM)	0.5μl	1μl	0.2-0.25μM <sup>1*</sup>
Reverse Primer (10μM)	0.5μl	1μl	0.2-0.25μM <sup>1*</sup>
裂解混合液(DNA模板) <sup>2*</sup>	Xμl	Xμl	
ddH <sub>2</sub> O(灭菌蒸馏水)	(9-X)μl	(23-X)μl	
Total Volume	20μl	50μl	

1\*: 通常引物终浓度为0.2-0.25μM可以得到较好结果。反应性能较差时，可以在0.1-0.5μM范围内调整引物浓度。

2\*: 裂解产物作为PCR模板，加入量在PCR体系10-20%之间最佳，实际操作可进行模板加入量条件摸索，找到最佳模板用量。

注意：此体系配制仅作参考，实验室可根据需要调整 PCR 体系大小，添加适当比例的裂解混合液即可。配制好 PCR 反应体系，置于涡旋仪上涡旋混匀，瞬时离心将反应液集于管底。

**表 2: 反应条件**

步骤	温度	时间	循环数	内容
1	37°C	5min	1	UNG酶处理
2	94°C	5min	1	灭活UNG酶&预变性
3	94°C	10sec	35-40	变性
4	55-65°C <sup>1*</sup>	20sec		引物退火
5	72°C	x min (2kb/min) <sup>2*</sup>		延伸
6	72°C	5min	1	终延伸

1\*: 2x Leaf PCR Easy™ Mix(UNG)对高 GC 含量的模板具有很好的扩增能力，在进行 PCR 时，我们建议所有引物的退火温度比 TM 值高 2°C。

2\*: 1kb 以内的 DNA 片段，建议延伸时间为 30sec。

注意：此表 PCR 条件仅作参考。PCR 反应条件视模板、引物等的结构条件不同而各异。在具体操作中需要根据模板类型、目的片段大小、扩增片段的碱基序列和引物的 GC 含量及长短等具体情况来设计最佳的反应条件，包括退火温度，延伸时间等。

## PCR 对照反应

在PCR结果分析时，不管是阳性结果或阴性结果，如果没有对照反应，我们都不能确定结果是否可靠。为了便于后续实验结果的分析，我们建议在进行PCR时，设置阳性和阴性PCR对照反应以便于排除假阳性或假阴性的干扰。

### A: 阳性对照

选用容易扩增的样本保守基因的引物和采用纯化的样本DNA作为模板进行阳性对照反应以确定PCR反应体系和条件的正确性以及2× Leaf PCR Easy™ Mix(UNG)有效性。其反应体系的配制见下表3。

**表 3: 对照 PCR 反应体系配制**

PCR 体系添加内容	用 量		终 浓 度
2× Leaf PCR Easy™ Mix(UNG)	10μl	25ul	1×
Forward Primer (10μM) <sup>1*</sup>	0.5μl	1μl	0.2-0.25μM
Reverse Primer (10μM) <sup>1*</sup>	0.5μl	1μl	0.2-0.25μM
DNA模板 <sup>2*</sup>	xμl	xμl	100-200ng
ddH <sub>2</sub> O (灭菌蒸馏水)	(9-x)μl	(23-x)μl	
Total Volume	20μl	50μl	

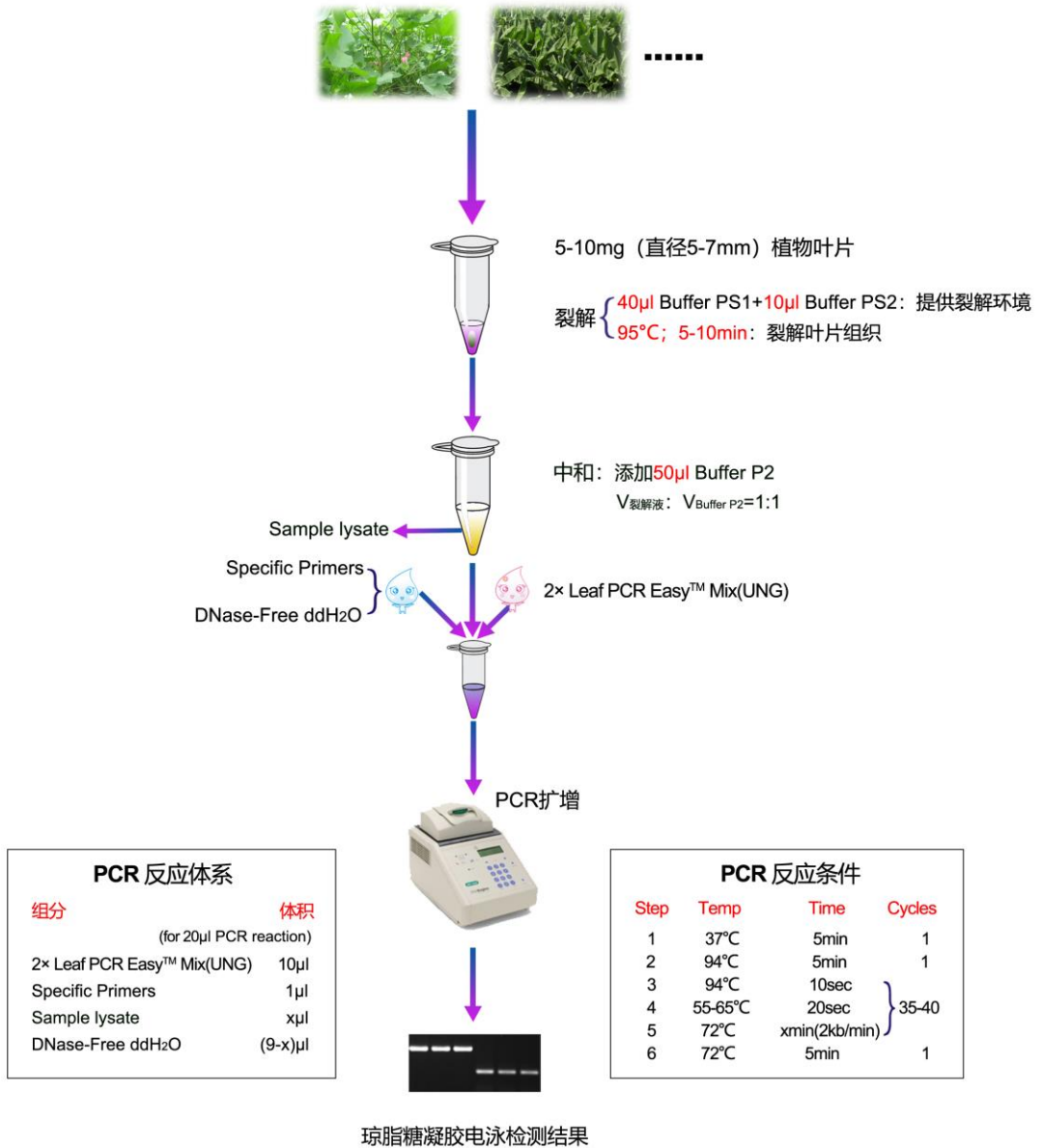
1\*: 引物可选用该样本比较容易扩增的保守基因的引物，如β-Actin基因、基因组上的保守序列等(请确保这些引物的可用性)。

2\*: 可选用样本纯化的 DNA，也可根据实验需要，自行选择。

### B: 阴性对照

PCR反应体系被污染会导致PCR结果出现假阳性，需要设置阴性对照来排除。取ddH<sub>2</sub>O作为模板，用目的基因引物进行PCR扩增，以排除PCR体系是否被污染或实验是否有其他污染源。

## 操作示意图



裂解法:



## 问题分析指南

以下针对植物叶片直接 PCR 系列试剂盒在实验中可能遇到的问题进行分析，希望能对您的实验有所帮助。另外，对于在操作说明和问题以外的其他实验或技术上的问题，我们设有专门的技术支持帮助您。如有任何需要可联系我们：028-83360257 或 E-mail: Tech@foregene.com。

在试剂盒的使用过程中往往会遇到许多问题，比如：没有 PCR 扩增产物、PCR 特异性差等，下面就分别对使用植物叶片直接 PCR 系列可能会遇到的问题进行分析。建议在进行直接 PCR 的同时设置阳性对照或阴性对照以便后续分析实验结果。

### 正对照、待测样本均无条带

#### 1. PCR 反应体系或反应条件不合适。

建议：使用梯度 PCR 摸索 PCR 最佳反应条件。

#### 2. PCR 试剂保存不当失去活性。

建议：2x Leaf PCR Easy™ Mix(UNG)存于-20℃，使用时避免反复冻融。若使用频繁，可在 4℃短时间存放。

#### 3. 引物设计问题。

建议：尝试重新设计引物进行检查。

### 正对照有目的条带，待测样本无条带或条带弱

#### 1. 叶片中多糖多酚含量较高，裂解混合液呈棕黄色甚至棕红色。

建议：使用多糖多酚植物叶片直接 PCR 试剂盒(Plant Leaf Direct PCR Plus Kit)。

#### 2. 裂解液、中和液加入比例不当，裂解混合液影响 PCR 体系的 pH 值。

建议：正常条件下，中和后的裂解混合液的 pH 应该在 7-8 左右(裂解产物和 Buffer P2 严格按照 1:1 的量进行中和)。

#### 3. 样本裂解混合液保存不当或保存时间过久，DNA 基因组已经降解。

建议：裂解液可在 4℃保存 5 天，尽量使用新制备的裂解液混合液进行 PCR。

#### 4. 裂解混合液中抑制物过多。

建议：在 PCR 反应体系 5-20%范围内优化模板加入量。

#### 5. PCR 循环数不足。

建议：适当增加 PCR 的循环数，推荐在 35-40 循环为佳。因为模板复杂，一般 PCR 反应要比用纯化的 DNA 模板多 5-10 个循环为佳。

## 非特异性扩增

1. 退火温度偏低。  
建议：适当提高退火温度。
2. PCR 循环数过多。  
建议：适当降低循环次数，推荐在 35-40 循环为佳。
3. 引物浓度偏高。  
建议：适量降低引物用量。通常引物终浓度为 0.2 $\mu$ M 可以得到较好结果。反应性能较差时，可以在 0.1-0.5 $\mu$ M 范围内调整引物浓度。
4. 模板加入量过多。  
建议：配制 PCR 反应体系时，适量减少模板加入量。

## 空白对照出现目的条带

1. 操作工具或试剂污染。  
建议：实验所有试剂或器材均应高压灭菌。实验时应规范操作，避免在加样操作中溶液倒吸或飞溅。
2. 样本间交叉污染。  
建议：每个取样器只对一个样本使用；或取完一个样本后，将取样器刃口或与样本直接接触的部位浸入 2%的次氯酸钠溶液中，反复涮洗数次进行清洗，然后用干净的纸巾擦干残液后再进行使用。
3. PCR 产物污染。  
建议：如果实验室检测同类型样本多，最好使用 UNG 防 PCR 产物污染系统的试剂盒进行实验。

中国 ● 福际

World's Foregene

成都福际生物技术有限公司

电话: 028-83360257, 028-83361257

E-mail: [info@foregene.com](mailto:info@foregene.com)

[Http://www.foregene.com](http://www.foregene.com)

