

天  
净  
沙  
系  
列

CAT#:140648-250  
常温运输和保存

**TIANDZ**

**PCR 污染清除剂**

**PCR Contamination Erasol**

**使用手册 V1.1**

北京天恩泽基因科技有限公司

北京市海淀区上地信息路 26 号北京市留学人员海淀创业园中关村创业大厦 506

网址: [www.tiandz.com](http://www.tiandz.com); 电话: 400-6765278; 电邮: [order@tiandz.com](mailto:order@tiandz.com)

<p><b>产品及特点</b></p>	<p>微量核酸污染导致的 PCR 假阳性是广大实验者最头痛的问题之一。为解决此难题，本公司开发了本款 PCR 污染清除剂，本产品无毒、无腐蚀性，可将裸露的核酸完全降解至无法作为扩增模板的小片段，且无法恢复，从而彻底消除 PCR 过程中由于各种环境污染而导致的假阳性扩增。本产品具有下列特点：</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 本产品为非酶类试剂，所有组分可生物降解、无毒无害。不含有机溶剂或者挥发性物质，不含无机酸或者碱性物质，不会对金属形成腐蚀。</li> <li>2. 产品中各组分协同作用，快速、非序列特异性的降解核酸污染。15 分钟的处理可以使 ug 级别的 DNA 失去扩增性，不会对后续 PCR 或其他扩增产生污染。</li> <li>3. 使用简单，操作方便。喷洒或浸泡处理 15 分钟即可完成清除作用。</li> <li>4. 可广泛用于清除实验操作台、仪器、塑料和玻璃器皿、移液器、解剖刀、镊子、手套等各种实验器材表面的 DNA 污染。</li> <li>5. 与传统的 PCR 污染清除方法，如：稀酸处理法、紫外照射法、尿嘧啶糖苷酶（UNG）法和酶解变性等相比，本产品具有能彻底破坏 DNA 分子、有效清除小片段核酸等优点。</li> </ol>			
<p><b>规格及成分</b></p>		<p><b>成 份</b></p>	<p><b>编 号</b></p>	<p><b>250 mL 大扁盒包装</b></p>
		本产品	140648	250 mL
		喷壶	3090B	1 个
		使用手册	140648sc	1 个
<p><b>运输及保存</b></p>	<p>常温运输和保存，有效期两年</p>			
<p><b>自备试剂</b></p>	<p>蒸馏水</p>			
<p><b>使用方法</b></p>	<p><b>注意：</b>以下操作均需要戴手套进行。本产品可重复使用 5-10 次，使用后建议密封保存。</p> <p><b>工作平台的清洁：</b></p> <p>直接将本产品喷于台面，最少 15 分钟后用普通吸水纸擦净，最后用吸水纸擦净，晾干。本产品为不会污染环境，吸水纸可以放入垃圾袋。</p> <p><b>实验仪器的清洁：</b></p> <p>用浸有本产品的纸擦拭仪器表面，再用吸水纸擦净，晾干。用本产品处理金属器械的时间不能超过 15 分钟。本产品为不会污染环境，可以直接倒入下水道。</p> <p><b>玻璃和塑料器皿的清洁：</b></p> <p>将器皿浸泡在本产品中，静置处理最少 15 分钟后取出，再用蒸馏水浸泡二次以</p>			

	<p>上，倒立晾干后备用。本产品为不会污染环境，可以直接倒入下水道。</p> <p><b>移液枪的清洁：</b></p> <p>根据生产厂家的使用手卸下移液枪的前端，留下接口塞和圈套后将其浸放在本产品中至少 15 分钟，再用蒸馏水彻底冲洗后，晾干，装回移液枪。本产品为不会污染环境，可以直接倒入下水道。</p> <p><b>塑料离心管和滴头的清洁：</b></p> <p>将反应塑料离心管和滴头充分浸泡在本产品中至少 15 分钟以上(最好不要有气泡)，然后蒸馏水充分浸泡两次，试管或离心管可立即使用或干燥后备用。本产品为不会污染环境，可以直接倒入下水道。</p> <p><b>琼脂糖凝胶的清洁：</b></p> <p>将含 DNA 的凝胶充分浸泡在本产品中至少 15 分钟以上(最好不要有气泡)，然后丢弃凝胶。本产品为不会污染环境，可以直接倒入下水道。</p> <p><b>附件：如何检测本产品灭活 DNA 的效果</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1、将 ug 级别的 DNA (质粒或 PCR 产物) 跟本产品 1: 1 体积比混合，用 DNA: 水 1: 1 作为对照。(如果 DNA 有 20uL，则加入本产品 20uL)。</li> <li>2、室温放置 15 分钟。</li> <li>3、各加入等体积的 0.6M 乙酸钠，pH5.2，混匀。(如果样品为 40uL，则加入 40uL 的 0.6M 乙酸钠，pH5.2)</li> <li>4、各加入 2 倍体积的无水乙醇。</li> <li>5、12000rpm RT 离心 15 分钟，小心弃上清。</li> <li>6、在沉淀中加入 1mL 75%乙醇，12000rpm RT 离心 15 分钟，小心弃上清。</li> <li>7、短暂离心，弃上清。</li> <li>8、用 TE 缓冲液溶解沉淀，TE 的体积最好跟样品的初始体积一样。然后把 2 管样品稀释不同的浓度进行 PCR 对比试验。</li> </ol>
<p><b>关联产品</b></p>	<p>PCR 抑制物清除剂 (60804-1)</p>