

SNMag 粪便总核酸提取试剂盒（人源）说明书

说明书版本：1.0 型号：SN217M-48, SN217M-96

【产品名称】

中文名称：SNMag 粪便总核酸提取试剂盒（人源）

英文名称：SNMag Whole Stool Nucleic Acids Extraction Kit (human)

【包装规格】

货号	型号	规格
SN217-48	SN217M-48	48 tests/盒
SN217-96	SN217M-96	96 tests/盒

【预期用途】

用于人源粪便样本总核酸的提取、富集和纯化。

【检验原理】

SNMag 粪便总核酸提取试剂盒用于从新鲜或冷冻的人源粪便样本中提取及纯化核酸，推荐单个样本起始总质量 $\leq 0.25\text{g}$ 。本产品采用超顺磁的纳米磁珠捕获技术和独特的除杂技术，有效去除样本中的杂质，获得高质量、高纯度的粪便总核酸，用于各种后续实验，包括但不限于酶切、PCR、荧光定量 PCR、文库构建、高通量测序等。

【主要组成成分】

表 1 试剂盒主要成分及规格

试剂组分名称	规格与数量 (48人份/盒)	规格与数量 (96人份/盒)
Buffer SLB1	48 mL/瓶×1 瓶	96 mL/瓶×1 瓶
Buffer SLB2	20 mL/瓶×1 瓶	40 mL/瓶×1 瓶
Buffer PL	24 mL/瓶×1 瓶	48 mL/瓶×1 瓶
Silica beads	12 g/瓶×1 瓶	24 g/瓶×1 瓶
Buffer SW1	24 mL/瓶×1 瓶	48 mL/瓶×1 瓶
Buffer SW2	48 mL/瓶×1 瓶	96 mL/瓶×1 瓶
Buffer SE	5 mL/瓶×1 瓶	10 mL/瓶×1 瓶
蛋白酶 K (Proteinase K)	1 mL/支×1 支	2 mL/支×1 支
SNP300	1 mL/支×1 支	2 mL/支×1 支

【储存条件及有效期】

本试剂盒中不同试剂组分存储条件不同，请按如下条件分别储存：

表 2 试剂储存条件及有效期

试剂组分名称	存储条件	有效期
蛋白酶 K	2°C~8°C	12 个月
SNP300(磁珠)	2°C~8°C	12 个月
Buffer PL (含酚)	2°C~8°C	12 个月
其他试剂	15°C~30°C 干燥环境	12 个月

注意：

1. 蛋白酶 K 和磁珠可 2~30°C 运输，请在收到试剂盒后，将其置于 2-8°C 储存；
2. 若溶液中有沉淀析出，为正常现象，不影响试剂性能，使用前请将该溶液置于 37°C 水浴中预热 10 分钟，待沉淀溶解后摇匀使用。

【适用自动化仪器】

本试剂盒适用仪器：全自动核酸提取纯化仪(如天隆、赛默飞等品牌)。

【样本要求】

1. 本试剂盒适用的样本类型：

新鲜粪便样本指 2h 内采集并置于粪便保存液中的样本，通常可常温保存 7 天或在 -80°C（及以下）保存 1 年；或 2h 内采集并置于粪便采样杯中，于 -80°C（及以下）保存 1 年。如采集后超过 2h 未进行处理，则会导致样本中微生物死亡，进而释放大量核酸酶，导致核酸结构被破坏及所提取的核酸产量下降。

2. 新鲜采集的样本如需现取现用，可将样本置于 4°C 保存、并于 24 小时内完成提取；无需现取现用的样本请参考“样本要求 1”进行保存。为避免样本反复冻融，解冻时需加入粪便保存液，待混合均匀后分装保存（用阔口吸头吸取样本悬液 3-5 mL 分装至 5 mL 离心管中，于 -80°C 冷冻保存，取用时每次仅取用单管）。
3. 样本运输：置于粪便保存液中的样本可常温运输，运输时间不超过 7 天；置于采样杯中的样本需干冰运输，运输时间不超过 5 天（运输期间避免融化）。
4. 样本安全性：所有样本均被视为有潜在感染性的物品，含有病毒性的临床样本建议灭活处理后再提取核酸提，操作时按照国家相关法规及标准执行。

【检验方法】

请按照如下要求操作：

A. 操作者自备物料清单

a) 手工操作需自备如下物料

表 3 手工操作自备物料清单

类型	名称	备注
仪器与试剂	1.5 mL 小型离心机	转速不低于 5000 rpm
	漩涡混匀仪	无特殊要求
	恒温混匀仪	可采用水浴锅替代
	1.5 mL 规格的磁力架	无特殊要求
	移液器	1 mL、200 μ L、20 μ L
	异丙醇	分析纯
	粪便保存液 (一般以 EDTA-2Na、柠檬酸钠等酶抑制剂为主成分)或 1 \times PBS	无特殊要求
耗材	1.5 或 2.0 mL 离心管	无 DNase、无 RNase
	吸头	1 mL、200 μ L、20 μ L
	50 mL 离心管	无 DNase、无 RNase
	玻璃珠 (推荐粒径: 0.1~1.0 mm)	无特殊要求

b) 自动化操作需自备如下物料

表 4 自动化操作自备物料清单

类型	名称	品牌	备注
仪器与试剂	漩涡混匀仪	无特殊要求	无特殊要求
	板式离心机	无特殊要求	无特殊要求
	移液器	无特殊要求	1 mL、200 μ L、20 μ L
	异丙醇(分析纯)	无特殊要求	无特殊要求
	粪便保存液(一般以 EDTA-2Na、柠檬酸钠等酶抑制剂为主成分)或 1 \times PBS	无特殊要求	无特殊要求
耗材	深孔板 (96孔)	无特殊要求	无特殊要求
	吸头	无特殊要求	1 mL、200 μ L、20 μ L
	50 mL 离心管(无 DNase 和 RNase)	无特殊要求	无特殊要求

B. 用前阅读

1. 实验前请仔细阅读说明书;

2. 请使用表3/表4推荐的耗材；
3. 请提前取出试剂套装中各组分，平衡至15°C~25°C，分装前应充分混匀；
4. 使用前确保 Buffer SW1和Buffer SW2 已按照试剂瓶标签的提示量添加异丙醇；
5. 冻存样本避免反复冻融，否则会导致样本中核酸数量及质量下降；
6. 若Buffer SLB1\SLB2 或Buffer SW1 中有沉淀，可放于37°C水浴中重新溶解，摇匀后使用；
7. 本试剂盒中的洗脱缓冲液Buffer SE 的组分为 10 mM Tris-HCl (pH8.0)，操作者可根据自身需求自备其它洗脱效果相似的洗脱缓冲液。

C. 样本预处理

1. **固态/半固态样本**：室温条件下称取180 ~ 220 mg粪便样本至2.0 mL 离心管中，加入 600 μ L Buffer SLB1（或1 \times PBS）和500 μ L Buffer PL以及0.75 g Silica beads，置于涡旋混匀仪震荡混匀 10 ~ 15 分钟，至溶液充分变色，遂以12000 rpm 转速离心 10 分钟，取 350 μ L 上层液体作为待提取样本；
2. **粪便保存液保存型样本**：将保存有粪便样本的保存液试管震荡至样本均匀悬浮，静置 5 分钟后吸取200 μ L上层液体至干净2 ml离心管中（若有固体堵住枪头，可将枪头尖适当剪去），加入300 μ L Buffer SLB1和500 μ L Buffer PL，加入0.75g Silica beads，在涡旋震荡仪上以不低于2800 rpm的转速涡旋10分钟（或使用珠磨仪进行珠磨），接着以12000 rpm转速离心 10 分钟，取 350 μ L 上层液体作为待提取样本。

注：若离心机转速无法达到12000 rpm，则最低转速需为5000 rpm，且转速每下降1000 rpm，离心时间延长2分钟（如：转速8000 rpm，则离心18分钟）。

D. 手动核酸提取操作步骤

1. 取300 μ L预处理后的样本，加入20 μ L 磁珠SNP300（货号：SN201-PS300），20 μ L 蛋白酶（货号：SN230-01）以及500 μ L Buffer SLB2，充分振荡混匀15秒，将离心管置于恒温混匀仪上（恒温混匀仪温度设置为70 °C，若目标核酸类型为RNA则设置为65 °C），孵育10分钟，Vortex 震荡混匀2次，每次3秒（注意：磁珠SNP300使用前必须彻底涡旋振荡混匀）；

2. 将离心管置于磁力架静置 1 分钟，磁珠完全吸附后，小心吸弃上清液体；
3. 将离心管从磁力架上取下，加入 500 μL Buffer SW1 (确保已按标签信息加入异丙醇并做好标记)，充分振荡混匀 1 分钟 (注意：加入 Buffer SW1 后振荡混匀务必充分，否则会影响所提取核酸的纯度)；
4. 将离心管置于磁力架静置 1 分钟，磁珠完全吸附后，小心吸弃上清液体；
5. 将离心管从磁力架上取下，加入 500 μL Buffer SW2 (确保已按标签信息加入异丙醇并做好标记)，充分振荡混匀 1 分钟；
6. 将离心管置于磁力架静置 1 分钟，磁珠完全吸附后，小心吸弃上清液体；
7. 重复步骤 5~6 一次，尽可能吸弃离心管中残留的液体；
8. 将离心管放置磁力架上，开盖室温干燥 5 分钟，确保液体挥发干净；
9. 将离心管从磁力架上取下，加入 70~100 μL Buffer SE，振荡混匀后置于恒温混匀仪上，温度控制在 65 $^{\circ}\text{C}$ ，孵育 3 分钟；
10. 孵育结束，将离心管放置磁力架上，待磁珠完全吸附后，小心将上清产物转移至新的 1.5 mL 离心管中，做好标记并于 -20 $^{\circ}\text{C}$ 以下保存。

E. 自动化核酸提取操作步骤

E1. 自动化提取前准备

1. 机器准备

- 1) 运行前，请确保核酸提取仪已根据《核酸提取仪设备清洁说明书》完成【前期清洁】；
- 2) 运行前请确保核酸提取仪已调至准备状态。

2. 耗材准备

根据表5列出的核酸提取仪自备物料清单准备 (所列为运行一次核酸提取流程所需要的自动化耗材)。

表 5 核酸提取仪-自备物料清单

名称	品牌	货号	数量
1mL 带滤芯吸头	无	无	6 盒
深孔板 (96 孔)	无	无	6 块

3. 样品准备

- 1) 核酸提取仪可单次对 1~96 个样本进行提取；
- 2) 参照“C.样本预处理”完成粪便样本的预处理；
- 3) 取出 1 块深孔板 (含Buffer SLB2)，取离心后的样本、以 300 μL /孔加样，接着加入 20 μL Proteinase K/孔 (确保深孔板底部无气泡，侧壁无挂液)。

4. 试剂准备

- 1) Buffer SW1 准备：提前按照瓶身标签添加异丙醇并做好标记；
- 2) Buffer SW2 准备：提前按照瓶身标签添加异丙醇并做好标记；
- 3) SNP300 准备：含 500 μL 磁珠重悬液，加入 20 μL /孔 SNP300；
- 4) 取出 5 块 96 孔深孔板，分别标记为【SNP300】、【Buffer SW1】、【Buffer SW2】、【Buffer SW2】、【Buffer SE】，并按照表 6 加入相应试剂。

表 6 试剂板试剂用量表

试剂板	试剂量
Buffer SLB2	820 μL /孔
SNP300	520 μL /孔
Buffer SW1	500 μL /孔
Buffer SW2	500 μL /孔
Buffer SW2	500 μL /孔
Buffer SE	100 μL /孔

注意：磁珠 SNP300 在添加前，需使用涡旋振荡仪充分混匀。

E2. 核酸提取仪提取

1. 提取操作

- 1) 参照核酸提取仪界面或模式选择，设置运行参数，并依次按顺序装入【4.试剂准备】的 6 块深孔板 (确认所加样本已经过预处理)；
- 2) 点击【运行】按钮后，提取开始；
- 3) 整个流程运行约 30 分钟，用户可根据需要进行【暂停】和【恢复】，流程运行结束后，取出洗脱液 Buffer SE 位置的核酸产物；
- 4) 根据后续检测进行下一步操作；

5) 处理废弃的深孔板、废料袋，将其投放至指定废品区域。如果当天不再进行实验，按照《核酸提取仪设备清洁说明书》要求清洁台面。

注意：实验结束，请立即取出提取产物，避免产物长时间放置在洗脱液Buffer SE位置，否则产物质量会下降。

【注意事项】

1. 本产品仅用于科研用途，不用于临床诊断，使用前请仔细阅读本说明书；
2. 试验前请熟悉和掌握需使用的各种仪器的操作方法和注意事项；
3. 所有试剂从规定的存储环境中取出时，按照要求使用，使用前试剂应摇匀，混匀后使用；
4. 每次加样均应使用移液器；
5. 所有样本及试剂应避免直接接触皮肤和眼睛，切勿吞咽，一旦发生这种情况立即用大量清水冲洗并及时到医院就诊；
6. 所有样本和各种废弃物均应按相关法规规定的处理。

FAQ手册：

现象	可能原因	解决方案
提取量低于预期	粪便样本保存时间过长	使用新鲜样本
	裂解不充分	Silica beads使用前未摇匀或振荡器转速过低导致Silica beads破碎能量不足
	实际样本为半固体粪便样本，但按液体粪便样本进行的预处理	使用正确的粪便样本预处理方案
核酸纯度低于预期	蛋白酶k无活性	使用具备酶活性的蛋白酶k
	蛋白酶K活性降低	勿将蛋白酶K与Buffer SLB1或SLB2预先混合
	乙醇残留	彻底干燥以去除乙醇（此步骤对后续有酶促反应的实验亦很关键）
	磁珠结块严重	磁珠使用前充分混匀
磁珠滞留	磁富集时间过短	参照说明书具体步骤，必要时可延长磁富集时间
洗脱液有颜色	磁珠过早加入（如在样本预处理步骤中加入）	磁珠应当在步骤D或E时加入

【基本信息】

企业名称： 深圳思凝一云科技有限公司

生产地址： 广东省深圳市宝安区新安街道留仙大道2号汇聚创
新园1栋508

客服电话： 0755-23205183

技术支持： info@shiningbiotek.com

网 址： https://www.siningene.cn



核酸“读”、“写”、“用”技术专家