

## Precast Gel, UREA-TBE PAGE, 5%, 15 wells, 1.5mm

### 核酸变性预制胶, 5%, 15 孔, 1.5mm

产品编号	产品名称	规格
BL1495A	核酸变性预制胶, 5%, 15孔, 1.5mm	10块

#### 产品简介:

核酸变性预制胶适用于 20-800 个碱基长度的单链 DNA 或 RNA 的分析和纯化, 可用于合成寡核苷酸分析和纯化、RNA 酶保护实验、体外转录研究和 RNA 印迹实验等, 是一款安全、快捷、高性能的预制凝胶。

#### 产品特点:

- 质量稳定—采用自动化的灌胶生产技术, 确保了产品质量的高稳定性和重复性
- 玻璃胶板—有效减少胶板对核酸的吸附, 电泳效果好
- 操作便捷—只需用刀片在玻璃胶板一侧轻轻划一下即可
- 兼容性广—适用 Bio-Rad, Invitrogen, 天能和君意东方等品牌 mini 电泳槽

#### 基本信息:

胶板尺寸(宽×高×厚)	98×84×4.1mm	凝胶厚度	1.5mm
凝胶尺寸(宽×高×厚)	81×74×1.5mm	孔数	15 孔
浓缩胶(浓度, 高度)	4%, 1.5cm	最大上样量	30μl
分离胶浓度	5%	电泳缓冲体系	1×TBE

#### 使用方法:

- 1、准备样品: 将样品和 2×UREA-TBE Loading buffer 按照 1: 1 混合均匀, 70°C下加热 5min。
- 2、准备 1×TBE 电泳缓冲液: 取 200ml 的 5×TBE 溶液, 加入去离子水至 1L, 即配制成 1×TBE 电泳缓冲液。
- 3、将预制胶装入兼容的电泳槽中, 加入电泳缓冲液, 再缓慢地将梳子拔出。
- 4、上样前请使用移液器吸取电泳缓冲液轻轻吹打加样孔, 去除加样孔内残余的胶液。
- 5、上样: 在梳孔内加入适当浓度和体积的样品。
- 6、电泳条件: 150 V, 50-90 min (电泳时间取决于凝胶浓度)
- 7、电泳结束, 取出凝胶, 冲洗干净。
- 8、将取出的凝胶置于核酸染色液中, 摇床染色 20-30 分钟。
- 9、小心取出染色后的凝胶, 置于干净的容器中, 用超纯水或 TBE 漂洗 2-3 次, 洗去残留的染色液。
- 10、将凝胶置于紫外线下进行观察或拍照。

#### 注意事项:

- 1、电泳缓冲液多次使用后, 离子强度降低, pH 值上升, 缓冲性能下降, 可能使 DNA 电泳产生条带

Note: For in vitro research use only, not for diagnostic or therapeutic use, This product is not a medical device.  
注意: 在体外研究使用, 不用于诊断或治疗用途, 本产品不是医疗装置。



模糊和不规则的 DNA 条带迁移的现象。

2、由于本预制胶改进了 BIORAD 的 mini 胶板两侧上端与硅胶垫接触的凹陷结构，使其兼容所有厂家的 mini 胶电泳槽。使用时需将 BIORAD 的绿色硅胶封闭垫取出后反过来安装，使其没有凸起的平滑面朝外，防止漏液。使用 Life 的电泳槽时，需配合特制挡板一起使用，请联系经销商索取。

3、本产品仅限于专业人员的科学研究用，不得用于临床诊断或治疗，不得用于食品或药品。

4、为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

#### 保存条件：

- 1、4-8°C保存，可以存放 1-2 个月；
- 2、请勿置于 0°C以下，以免凝胶产生气泡和裂纹；
- 3、4°C运输。

#### 附表 1：

不同浓度预制胶的最佳分离范围请参考下表：

货号	浓度	孔数	最大上样量	缓冲液	最佳分离范围
BL1494A/BL1495A	5%	10/15	60/30µl	1×TBE	~50-1000nt
BL1496A/BL1497A	10%	10/15	60/30µl	1×TBE	~35-300nt
BL1498A/BL1499A	15%	10/15	60/30µl	1×TBE	~20-100nt
BL1500A/BL1501A	20%	10/15	60/30µl	1×TBE	~10-50nt

Note: For in vitro research use only, not for diagnostic or therapeutic use, This product is not a medical device.

注意：在体外研究使用，不用于诊断或治疗用途，本产品不是医疗装置。

