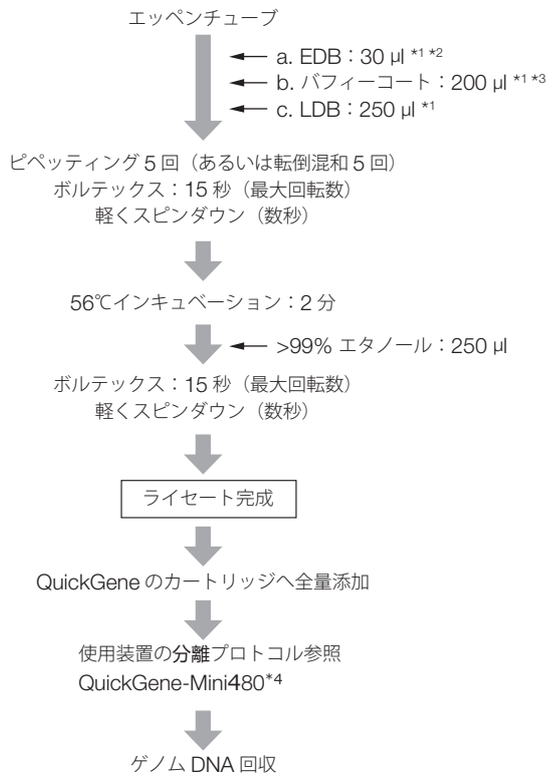


パフィーコートからのゲノムDNA分離

プロトコル



*1 a, b, c の順序に必ず従ってください。

*2 EDB は、ヌクレアーゼフリー水を注入混和後、室温で 30 分静置し、完全に溶解してからお使いください。

*3 3×10^6 個の細胞を PBS/200 μ l に懸濁した。

*4 本事例は旧機種で取得したデータも含まれます。その他 QuickGeneシリーズでもこのプロトコルをご参考頂けます。

結果

■ 電気泳動図

データなし

■ ゲノム DNA の収量

データなし

■ タンパク質の混入 : A260/280

データなし

■ カオトロピック塩の混入 : A260/230

データなし

■ その他

データなし

共通プロトコルサンプル

データなし