

DNA Marker

名称	货号	规格
DNA Marker I	BDIT0042	10×250μl

浓度：480ng/5μl

名称	货号	规格
DL2000	BDIT0039	10×250μl

浓度：450ng/5μl

名称	货号	规格
DNA Marker II	BDIT0043	10×250μl

浓度：350ng/5μl

名称	货号	规格
DL5000	BDIT0040	10×250μl

浓度：550ng/5μl

名称	货号	规格
DNA Marker III	BDIT0044	10×250μl

浓度：300ng/5μl

名称	货号	规格
DL8000	BDIT0041	10×250μl

浓度：600ng/5μl

名称	货号	规格
DNA Marker IV	BDIT0045	10×250μl

浓度：450ng/5μl

名称	货号	规格
1kb Ladder	BDIT0061	10×250μl

浓度：450ng/5μl

名称	货号	规格
100bp Ladder	BDIT0062	10×250μl

浓度：600ng/5μl

存储温度：4℃（长期保存请置于-20℃）

产品描述

DNA Marker均为含1×Loading Buffer的DNA溶液，可取5μl直接电泳，使用方便。产品中含有两种染料（蓝色染料和黄色染料），在电泳时会分开以检测迁移进度。在1%的琼脂糖凝胶中，蓝色的染料与3-5kb DNA片段的迁移相同，黄色的染料比引物迁移得快（<50bp）。（电泳图见后）

1. DNA Marker I (Ladder): 由DNA片段700bp、600bp、500bp、400bp、300bp、200bp以及100bp构成，各条带DNA量分别为70ng、60ng、50ng、80ng、60ng、60ng、100ng

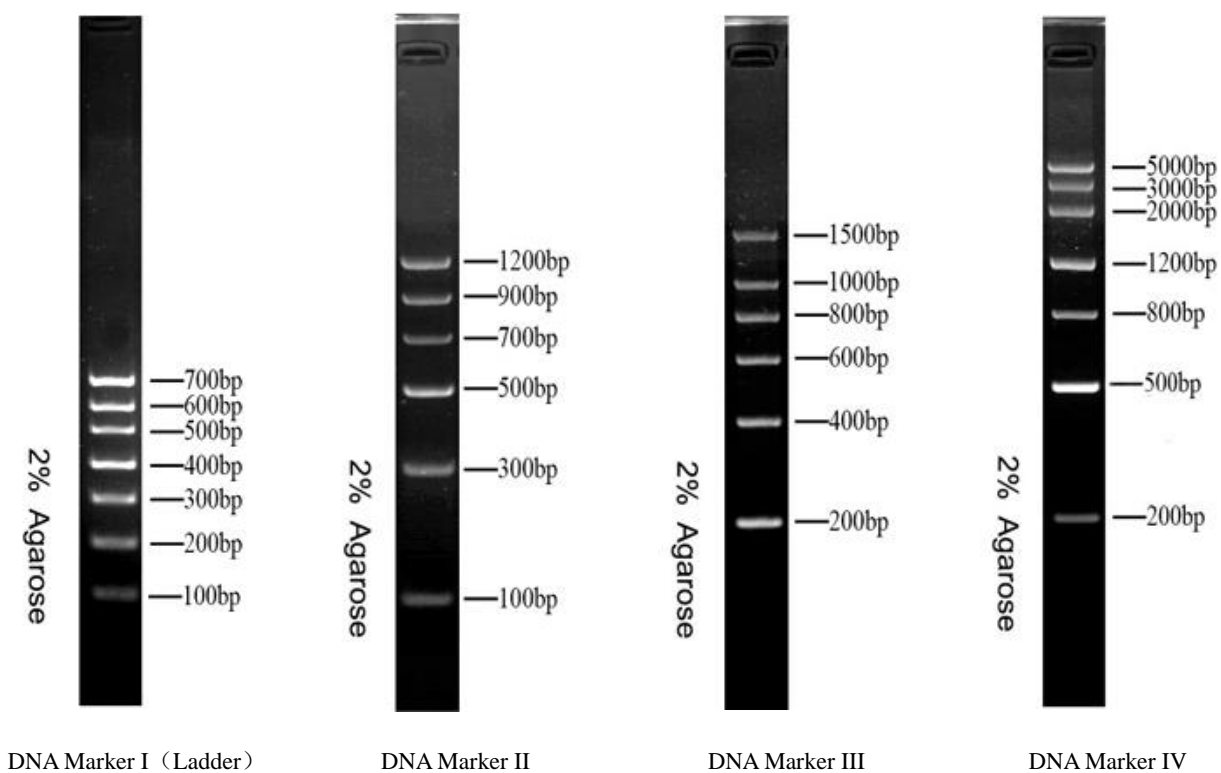
2. DNA Marker II: 由DNA片段1200bp、900bp、700bp、500bp、300bp以及100bp构成, 除500bp为100ng外, 其余条带DNA量约为50ng。
3. DNA Marker III: 由DNA片段1500bp、1000bp、800bp、600bp、400bp以及200bp构成, 其中每条带DNA量约为50ng。
4. DNA Marker IV: 由DNA片段5000bp、3000bp、2000bp、1200bp、800bp以及200bp构成, 其中1200bp、500bp为100ng, 其余条带DNA量约为50ng。
5. DL2000: 由DNA片段2000bp、1000bp、750bp、500bp、250bp以及100bp构成, 其中2000bp条带为100ng, 750bp条带为150ng, 其余条带的DNA量约为50ng。
6. DL5000: 由DNA片段5000bp、3000bp、2000bp、1000bp、750bp、500bp、250bp以及100bp构成, 其中2000bp条带为100ng, 750bp条带为150ng, 其余条带的DNA量约为50ng。
7. DL8000: 由DNA片段8000bp、5000bp、3000bp、2000bp、1000bp、750bp、500bp、250bp以及100bp构成, 其中2000bp条带为100ng, 750bp条带为150ng, 其余条带的DNA量约为50ng。
8. 1kb Ladder DNA Marker: 由DNA片段10000bp、8000bp、6000bp、5000bp、4000bp、3000bp、2000bp、1000bp构成, 其中4000bp条带为100ng, 其余条带的DNA量约为50ng。
9. 100bp Ladder DNA Marker: 由DNA片段1500bp、1000bp、900bp、800bp、700bp、600bp、500bp、400bp、300bp、200bp、100bp构成, 其中500bp条带为100ng, 其余条带的DNA量约为50ng。

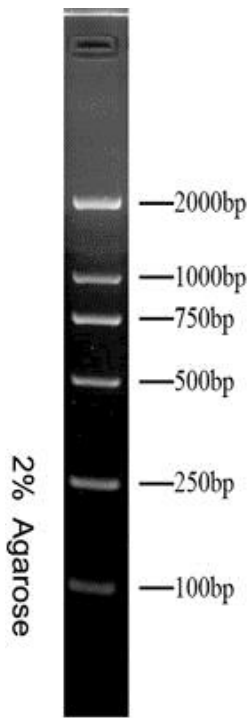
使用注意

1. 电泳时加样孔宽度小于6mm时, 每次取5 μ l本品电泳便可得到清晰条带。如果加样孔增宽, 须适当增加上样量。
2. 如果条带太亮, 影响相邻条带的分辨, 可以适当减少上样量。
3. 对DNA电泳而言, Agarose的纯度对DNA条带的清晰度影响很大。因此, 电泳时应尽量选用质量好的Agarose。
4. Agarose的浓度与DNA片段的分离性能关系密切。Agarose浓度越大, 对短片段DNA分离性能越好; 反之, Agarose浓度越小, 越有利于长片段DNA的分离。
5. 电泳时的电压不宜过高, 尽量控制在4-10V/cm (cm指正负电极直接的距离) 左右。(电压过高可能会影响较大DNA片段的分辨)
6. 电泳缓冲液尽量新鲜配制, 特别是在做标准图片时。
7. 非EB类荧光染料往往会干扰DNA的迁移, 预加此类染料可能会造成条带分不开或模糊, 建议先预

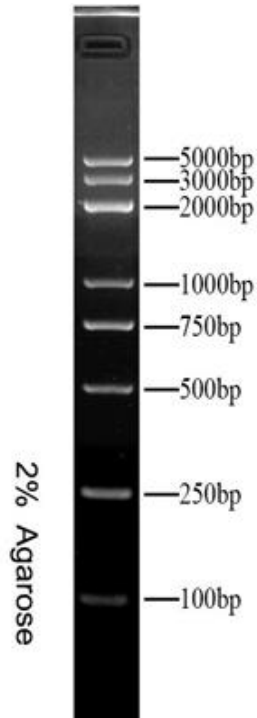
试，如果有影响可采取后染的方式（即跑胶后再染色）。

DNA Marker电泳图

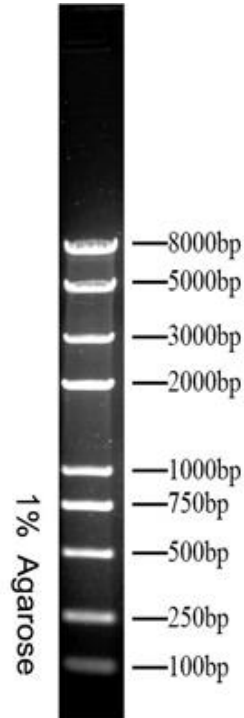




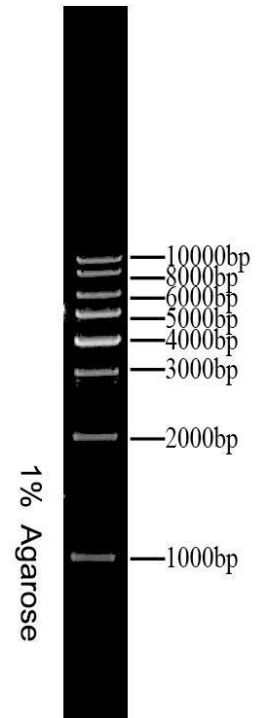
DL2000



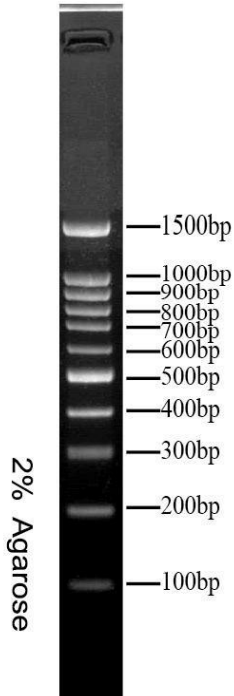
DL5000



DL8000



1kb Ladder



100bp Ladder