

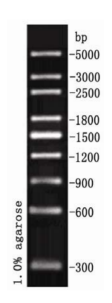
300 bp DNA Ladder

DNA Molecular Weight Markers

产品包装:

Cat:MK131	250 µ 1	50 次
Cat:MK132	4×250 μ l	200 次

浓度: DNA 含量约 450 ng/5 μ l **贮存**: 4℃ (长期保存请置于-20℃)。



6μ1加样, 0.5×TBE, 10cm 凝胶长度, 8 v/cm

仅用于科学研究

产品简介:

300 bp DNA Ladder 为已含有 $1\times$ Loading Buffer 的 DNA 溶液,可取 $5\mu1$ 直接电泳,使用十分方便。共 9 条带。每次取 $5\mu1$ 电泳时,1500 bp 的 DNA 片段 量约为 150 ng,显示亮带,其余条带的 DNA 量约为 50 ng。

组成片段(bp):

5,000、3,000 、2,500、1,800 、1,500 、1,200 、900、600 、300 共 9 个片段组成。

使用方法:

- 1. 取3-6 μ1 本产品加入琼脂糖凝胶的加样孔中 (每1mm 点样孔宽度加1 μ1,如果加样孔较宽,可 适当增加上样量),进行电泳。
- 2. 建议电泳条件为1.0-2.5%琼脂糖凝胶,电压4-10 v/cm。
- 3. 通过EB 染色, 在紫外灯下观察电泳条带。

For Research Use Only

注意:

- 1. 电泳时的加样孔宽度小于 6 mm 时,每次取 5 µ 1 本产品电泳便可得到清晰条带。如果加 样孔增宽,须适当增加 Marker 制品的加样 量。反之亦然。
- 2. 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 量选用高纯度 Agarose, 推荐使用胶浓度为 1%~3%。
- 3. 进行 Agarose 电泳时, 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。