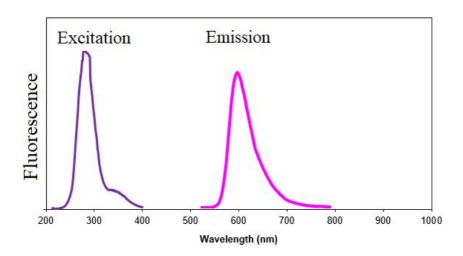


Super Safe-Red™ Gel (10,000×in Water)

产品货号	产品名称	产品规格
S183	Super Safe-Red™ Gel (10,000× in Water)	0.1 mL(40 T)
		0.5 mL(200 T)
储运条件	室温保存;常温运输。	

产品参数(光谱图)



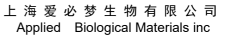
产品介绍

Super Safe-Red™ Gel (10,000× in Water) 是用于核酸凝胶电泳的一款高灵敏、无致突变性的安全性荧光染料。Super Safe-Red™ Gel 主要适用于紫外亦兼容于蓝光凝胶成像系统。

应用范围:核酸凝胶电泳

网址: https://www.abmgoodchina.com 第 1 页 共 5 页 咨询: 400-883-1885

邮箱: order.china@china-abm.com 订购: 400-883-1885 转 601





产品特点

高稳定:本产品可室温保存:可 100 ℃ 高温煮沸;

高灵敏: 灵敏度是溴化乙锭的 10-100 倍, 最低可以检测 100 pg DNA 样本;

高安全:通过环境动物测试实验和 Ames 突变性双重验证,证明本产品无致突变性

和于环境无害。

注意事项

1. 本产品在蓝光下成像效果不如紫外,因此推荐使用紫外凝胶成像系统。

2. 推荐使用 TAE 电泳缓冲液并及时更换, 保持电泳缓冲液新鲜。

3. 染料无需低温冷藏,请于室温下储存,室温下储藏过久可能会出现干管现象,可以直接加入蒸馏水并加热 45-50 ℃ 进行震动充分溶解后即可。若放置低温包括 4℃,若发现沉淀,请将染料加热至 45-50 ℃,振荡溶解,亦不影响使用效果。

4. 本产品仅限于科研用途并且不得存放于普通住宅内。

5. 为了您的安全和健康,请遵循您所在常规实验室安全规定。

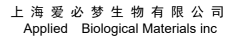
操作步骤

Super Safe-Red™ Gel 的使用方法和 EB 一致。Super Safe-Red™ Gel 可以按适当比例直接加入琼脂糖中配制成凝胶,也可以在电泳完毕后对凝胶进行染色。前者更加方便,而后者灵敏度要更高一些。但由于 Super Safe-Red™ Gel 本身已经非常灵敏,通常采用把 Super Safe-Red™ Gel 直接配制在凝胶中就可以了。对于一些特殊情况,如核酸样品量特别少的情况等,则可以考虑电泳后再对凝胶进行染色。

1. 前染法:

(1) 按照标准方案制备琼脂糖凝胶溶液或根据需要配制适当浓度(例如 1%~3%)琼脂糖胶液;

网址: https://www.abmgoodchina.com 第 2 页 共 5 页 咨询: 400-883-1885





- (2) 在琼脂糖完全融解后,适当冷却但又不会使琼脂糖凝固时(Super Safe-Red™ Gel 可以像 EB 一样在琼脂糖凝胶液加热融解后但未凝固前加入并混匀,也可以在琼脂糖融解前加入,然后再微波炉加热融解并混匀),按照每 50 mL 胶液加入 5 μL Super Safe-Red™ Gel 的比例(10000:1)加入 Super Safe-Red™ Gel,混匀后即可把琼脂糖胶液倒入制备凝胶的模具中;
- (3) 按照标准操作步骤进行电泳凝胶实验,适量的 DNA 或 RNA 在该胶中电泳后,用 300 nm/254 nm 紫外线透照器对凝胶进行成像在紫外灯下可以观察到明亮的核酸条带。

2. 后染法:

- (1) 根据标准方案运行凝胶电泳, 完毕后对琼脂糖凝胶染色;
- (2)制备 3×工作液染色,即将 Super Safe-Red™ Gel 10,000×储液稀释约 3,300倍到 0.1 M NaCl 水溶液中,如若需要配置 100 mL 3×工作液,则需要将 30 μL Super Safe-Red™ Gel 10,000×储液和 100 mL 0.1 M NaCl 溶液中;
- (3) 把电泳完毕的琼脂糖凝胶放到适当的容器(如聚丙烯容器)中,加入适量上述 配制好的 Super Safe-Red™ Gel 染色液,确保至少盖住凝胶(注意:不要使用玻 璃容器,因为它会吸附大部分染色液中的染料);
- (4) 在摇床上缓慢摇动(约 30-50 rpm)染色 20-60 分钟。染色时间根据胶的厚度 而定,胶厚则染色时间需要长一些,胶薄则染色时间可以短一些;若想缩短时间,可以采用放置摇床前对染色液进行预加热 50-60 ℃ 然后再倒入凝胶;
- (5) 染色完毕后无需任何洗涤步骤,在紫外灯下即可观察核酸条带。若要观察到更为清晰的条带,可以在染色后用水漂洗 1-2 次,每次 3-5 分钟,以消除背景。Super Safe-Red™ Gel 染色液可以重复使用 3 次左右。Super Safe-Red™ Gel 染色液也可以一次大量制备,在室温下避光保存,直至用完。
- (6) 后染法如果用的是聚丙烯酰胺凝胶,聚丙烯酰胺凝胶可以直接在玻璃平皿上染

网址: https://www.abmgoodchina.com 第 3 页 共 5 页 咨询: 400-883-1885



上海爱必梦生物有限公司 Applied Biological Materials inc

色,将配好的工作溶液轻轻地倒在胶板上,让工作液均匀地覆盖整个胶板,并染色 30 分钟。玻璃平皿必须预先经过硅烷化溶液处理(避免染料吸附在玻璃表面上)。

注: 1) 电泳时间不要超过 2 小时;

- 2) 在常规用酒精沉淀核酸的过程中, Super Safe-Red™ Gel 可以全部从双链核酸上去掉;
- 3)染色效果一旦不佳,从上样量、电泳条件包括电泳液是否新鲜,以及染料与胶是否混匀、染料是否析出等因素考虑。

FAQ

- 1. 问: 为什么染 RNA 的效果不如染 DNA 的好?
 - 答: 此款核酸染料都与 dsDNA、ssDNA 和 RNA 结合, 但敏感性不同。相对于 ssDNA 和 RNA, 此款染料对应 dsDNA 的敏感性更好。RNA 本身就容易分解, 导致跑电泳时会分解, 效果会更差。
- 2. 问: 跑胶时发现条带光亮度很弱或者背景很强如何改善?
 - 答: (1)条带亮度减弱,极大困难是染料从溶液中沉淀析出,此时可以将本产品溶液加热至 45-55°C 之间 3-5 分钟,然后涡旋溶解即可;
 - (2) 背景高, 极大可能是琼脂糖质量不佳导致。
- 3. 问: 跑电泳时出现模糊条带或者笑脸条带、条带扭曲甚至条带会多出,如何解决?
 - 答:由于本款染料属于大分子和高亲和力染料,旨在提高其安全性,由此会影响到 预制胶中的 DNA 迁移。解决方案如下:
 - (1) 减少 DNA 上样量,一般推荐为原上样量的三分之一左右即可;
 - (2) 使用较低含量琼脂糖的凝胶,较高分子量的 DNA 会分离效果更好;
 - (3) 出现多的条带是由于本产品特别高的灵敏度导致, DNA 样本不纯, 通常 这种不纯条带在灵敏度低的染料如 EB 无法被检测出来。

网址: https://www.abmgoodchina.com 第 4 页 共 5 页 咨询: 400-883-1885



上海爱必梦生物有限公司 Applied Biological Materials inc

4. 问:此款染料可以用于甲醛基 RNA 凝胶和聚丙烯酰胺凝胶?

答: (1) 可以:

- (2)使用聚丙烯酰胺凝胶时,推荐用后染法,如对于含有 3.5%-10%丙烯酰胺的聚丙烯酰胺凝胶,典型的染色时间为 30 分钟至 1 小时,丙烯酰胺含量较高的凝胶需要更长的染色时间。
- 5. 问:此产品是否与克隆、连接和测序等下游应用兼容?
 - 答:对。一些用户反馈称,在本染料存在的情况下对 DNA 进行 PCR,无需纯化步骤,例如通过在 TE 缓冲液中孵育本款产品染色的凝胶切片,通过被动扩散提取 DNA 用于 PCR,或使用几微升来自含有 DNA 的本款产品染色凝胶切片的熔融琼脂糖用于 PCR。
- 6. 问:在熔融的琼脂糖里面,本款染料的稳定性如何?
 - 答:我们不建议将 Super Safe-Red™ Gel 在熔融琼脂糖中储存超过几天。但是未使用的含有本款染料的凝固琼脂糖可以重新熔化。如果未使用的含染料琼脂糖要储存一天左右,我们建议将其避光保存。
- 7. 问:染色后,建议采用哪些纯化方案去除 Super Safe-Red™ Gel?
 - 答:我们建议使用我们的 DNA 凝胶提取试剂盒从 DNA 样本中去除本款染料,但一些客户报告说,通过苯酚-氯仿提取成功去除了本款染料。客户还反馈说,使用 Zymo Research 的 ZymoCleanTM 凝胶 DNA 回收试剂盒、Sigma 的 GenEluteTM 琼脂糖旋转柱、Life Technologies 的 PureLink® 快速凝胶提取试剂盒[®]、GE Healthcare 的 illustra GFX PCR DNA 和凝胶带纯化试剂盒、罗氏应用科学公司的高纯 PCR 产品纯化试剂盒和 Thermo Scientific 的 GenJET 凝胶提取试剂箱,效果良好。

[®]PureLink®为赛默飞世尔科技(Thermo Fisher Scientific)的商标及注册商标。

网址: https://www.abmgoodchina.com 第 5 页 共 5 页 咨询: 400-883-1885

邮箱: order.china@china-abm.com 订购: 400-883-1885 转 601