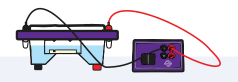
# DNA 염기서열결정

Ready-to-Load DNA Sequencing









www.koreasci.com

#### 실험 목표

키트에 드러있는 4개의 샘플은(A, C, G, T) 입니다. 4개의 서열화된 DNA로 학생들은 DNA 순서결정 방법을 학습합니다.

### 제품 구성품

A 또는 E DNA Sequenced "A"

B 또는 F DNA Sequenced "C"

C 또는 G DNA Sequenced "G"

D 또는 H DNA Sequenced "T"

UltraSpec-Agarose

Electrophoresis Buffer (50x)

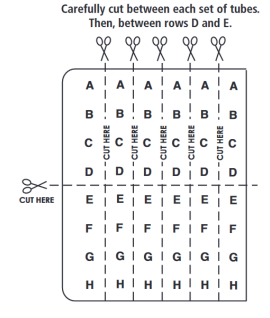
Practice Gel Loading Solution

FlashBlue DNA stain

InstaStain Blue cards

1ml pipet

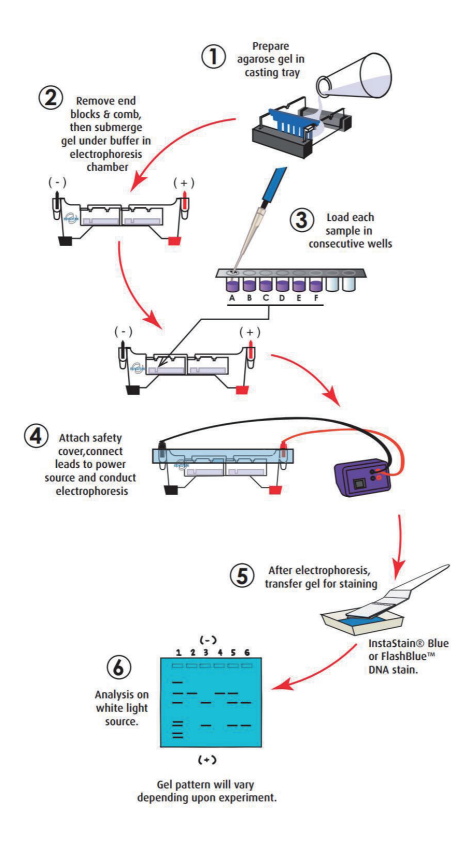
Transfer pipet



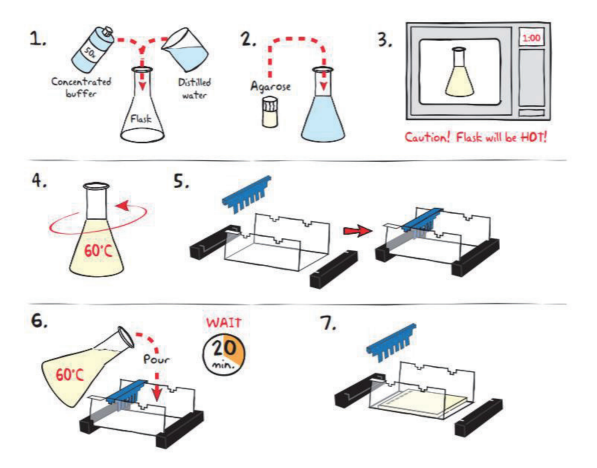
#### 필요 장비 및 준비물

전기영동 장치, 전원공급장치, 피펫과 피펫팁, 전자저울, 전자레인지(핫플레이트), 250mL삼각플라스크, 안전장갑, 증류수, 염색용 트레이

# 전체 실험 개요

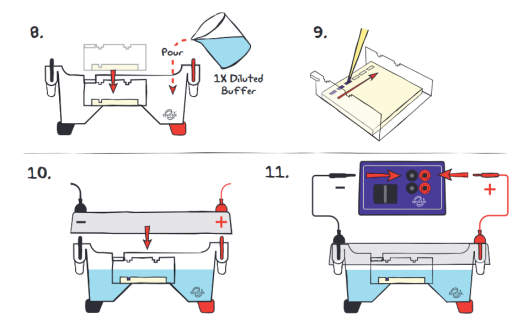


## 아가로스 겔 전기영동



- 1. Concentrated buffer(50X)를 1X버퍼로 만들기 위해 Table A 표를 참고하여 희석합니다.
- 2. 250ml 플라스크에 1X 버퍼를 넣고 agarose powder를 섞습니다. (Table A참조)
- 3. 플라스크를 전자레인지에 1분간 넣고 돌립니다. 플라스크를 돌려가며 아가로스 분말이 충분이 녹아 안보일 때까지 15초 간격으로 전자레인지에 돌려 완전히 용해시킵니다.
- 4. 완전히 용해된 후 60℃ 까지 식혀줍니다.
- 5. 용액이 식는 동안 겔 캐스팅 트레이에 고무 마개와 comb을 결합합니다. Comb 결합 방향을 트레이에 표시된 노치 쪽으로 잘 맞춰 끼워 샘플로딩 well의 위치가 (-)극에 위치하게 합니다.
- 6. 어느 정도 용액이 식으면 트레이에 붓고 20분 이상 놔둬 굳게 합니다.
- 7. 완전히 굳은 후 고무 마개와 comb을 제 거합니다. 이 때 조심하여 겔에 손상이 가지 않게 합니다.

1	table <b>A</b>	Individual 0.8% UltraSpec-Agarose™ Gel			™ Gel	
Ī		of Gel ig tray	Concentrated Buffer (50x)	Distilled + Water +	Ant of Agarose =	TOTAL Volume
	7×7	1 cm	0.6 ml	29.4 ml	0.23 g	30 ml
Ī	7×1	0 cm	1.0 ml	49.0 ml	<b>0.39</b> g	50 ml
	7×1	4 cm	1.2 ml	50.0 ml	<b>0.46</b> g	60 ml



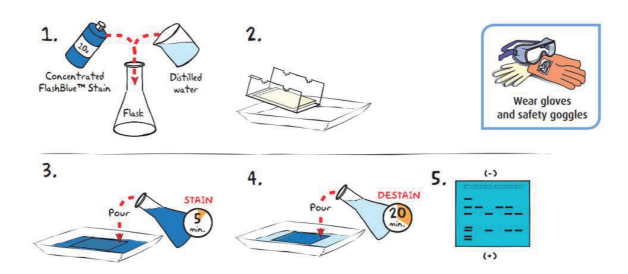
- 8. 전기영동 챔버에 겔과 트레이를 고정시키고 준비된 용량만큼의 버퍼(Table B. 참조)를 붓습니다. 겔이 충분히 잠겨야합니다.
- 9. 35µL Standard Dye Marker를 첫 번째 well에 분주합니다. 준비한 샘플 5개를 나머지 well 에 분주합니다.
- 10. 전기영동장치의 덮개를 덮습니다. 전극의 방향(+, -)이 알맞게 연결되었는지 확인합니다.
- 11. 전원공급장치에 연결하여 전기영동을 시작합니다. (Table C. 의 공급전압과 구동 시간 참조)
- 12. 모두 마치고 나면 겔과 트레이를 빼내 결과를 관찰합니다.

Table 1: Gel Loading			
Lane 1	Tube A or E	DNA Sequenced "A"	
2	Tube B or F	DNA Sequenced "C"	
3	Tube C or G	DNA Sequenced "G"	
4	Tube D or H	DNA Sequenced "T"	

B	1x Electro	Lx Electrophoresis Buffer (Chamber Buffer)			
633	EDVOTEK Model #	Total Volume Required	Dilution  50x Conc. Distilled  Buffer Water		
M6+	& M12 (new)	300 ml	6 ml	294 ml	
M	12 (classic)	400 ml	8 ml	392 ml	
	M36	1000 ml	20 ml	980 ml	

Table	time and Voltage Guidelines (0.8% Agarose Gel)		
	LILEGER	Electrophoresis Model	M12 (classic)
_	M6+	M12 (new)	& M36
Volts	Min. / Max.	Min. / Max.	Min. / Max.
150	15/20 min.	20/30 min.	25 / 35 min.
125	20/30 min.	30/35 min.	35 / 45 min.
75	35 / 45 min.	55/70 min.	60 / 90 min.

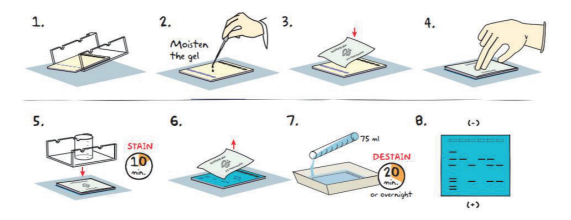
## FlashBlue를 이용한 아가로스 겔 염색



- 1. FlashBlue (10배 농축) 10ml와 증류수 90ml를 플라스크에 넣고 희석시킵니다.
- 2. 아가로스 겔과 캐스팅 트레이를 전기영동 장치에서 빼냅니다. 꺠끗한 염색용 트레이 위에 겔만 미끄러뜨려 떨어뜨립니다.
- 3. 섞어놓은 Staining(염색)용액을 겔이 충분히 담길 정도로 붓고 5분간 놔둡니다. 5분을 넘어 가게 되면 더 많은 destaining(탈색) 시간을 요구하게 됩니다.
- 4. 다른 트레이로 겔을 옮긴 후 증류수를 붓습니다. destaining은 최소 20분동안 이뤄져야합니다. 시간을 단축하려면 물을 자주 교체하십시오.
- 5. 겔을 꺼낼 때는 손상되지 않게 조심히 꺼냅니다. 더 나은 겔 결과 관찰을 위해 Transilluminator에서 관찰합니다.

### InstaStain Blue를 이용한 아가로스 겔 염색

가장 사용이 쉽고 편리한 DNA염색입니다. 기존의 염색양은 많은 양을 만들고 보관하고 폐기하였지만 이 카드는 소량으로 충분히 DNA 염색이 가능합니다. Staining(염색)과 destaining(탈색) 작업이 동시에 진행되어 최소한의 용액 낭비를 유지합니다.



- 1. 조심스럽게 아가로스겔과 트레이를 전기 영동장치에서 꺼낸 후 깨끗한 트레이 위에 겔만 올립니다.
- 2. 전기영동 버퍼 몇 방울을 겔에 떨어뜨려 수분을 유지합니다.
- 3. 장갑을 착용하고 InstaStain Blue 카드의 파란 면을 겔 위해 올립니다.
- 4. 장갑을 착용한 손으로 눌러가며 염색카드와 겔 사이의 공기를 없앱니다. 공기방울로 인해 염색이 안될 수 있습니다.
- 5. 겔과 카드에 트레이와 비커같이 가벼운 것을 올려놓아 잘 붙어있도록 합니다. 염색은 10분동안 진행합니다.
- 6. InstaStain Blue 카드를 제거합니다. 만약 색상이 매우 옅게 되었다면 다시 염색카드를 올리고 5분간 반복합니다.
- 7. 카드를 제거한 겔을 깨끗한 트레이로 이동시키고 증류수를 붓고 20분간 destaining 합니다. 최상의 결과를 위해 오비탈 쉐이커를 이용하셔도 됩니다. 빠른 탈색을 원하시면 37도의 증류수로 자주 교체합니다.
- 8. 겔을 꺼내고 Transilluminator위에 올려 관찰합니다.

# **Experiment Results and Analysis**

**(-)** 



Lane	Tube	
1	A or E	DNA Sequenced "A"
2	B or F	DNA Sequenced "C"
3	C or G	DNA Sequenced "G"
4	D or H	DNA Sequenced "T"