

DL2000 DNA Ladder

货号：M102

保存：-30~-15°C保存两年，融化后

2~8°C保存，避免反复冻融

货号	规格
M102-01	500 μl
M102-02	5×500 μl

【产品概述】

DL2000 DNA Ladder是由7条线性双链DNA条带组成，适用于琼脂糖凝胶电泳中DNA条带的分析，不建议用于聚丙烯酰胺凝胶电泳。本产品为即用型产品，已含有1×Loading Buffer，可根据实验需要，直接取3-5 μl电泳，使用方便，电泳图像清晰。其中750 bp条带为100 ng/5 μl，显示亮带，其余条带浓度为50 ng/5 μl。便于准确判断目的产物DNA的含量。

【适用范围】

- 适用于琼脂糖凝胶电泳

【条带组成】

100 bp, 250 bp, 500 bp, 750 bp, 1000 bp, 1500 bp, 2000 bp

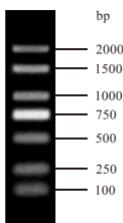
【使用方法】

1. 本品为即用型产品，可直接取3-5 μl加入琼脂糖凝胶的点样孔中进行电泳（如果点样孔较宽，可适当增加上样量）。
2. 建议电泳条件为1× TAE缓冲液，0.8% - 2%琼脂糖凝胶，正负极之间电压4-10 V/cm。
3. 本产品中已添加溴酚蓝（Bromophenol Blue）作为电泳指示剂。若使用1%琼脂糖凝胶，溴酚蓝条带所处位置约为400 bp。
4. 通过核酸染料染色，在紫外灯下观察电泳条带。

【注意事项】

- 使用前请彻底解冻并混匀。
- 电泳图像的质量与琼脂糖凝胶、电泳缓冲液有关。请使用高质量的琼脂糖、新配制的琼脂糖凝胶，并及时更换电泳缓冲液，以免影响电泳结果。
- 等质量的DNA片段经电泳、核酸染料染色后，分子量较小的片段着色浅、条带粗；分子量较大的片段着色深、条带细，属于正常现象。
- 琼脂糖凝胶的浓度对于DNA片段的分离效果至关重要。较高浓度琼脂糖凝胶对于短片段DNA的分离效果好，而较低浓度琼脂糖凝胶有利于长片段DNA的分离。可根据实际情况选择合适浓度的琼脂糖凝胶进行电泳。
- 若使用EB作为核酸染料，需注意EB与DNA的电性相反，电泳时EB与DNA迁移方向相反，如在配制琼脂糖凝胶时预先添加EB，当长时间电泳后，DNA Ladder中分子量较小的片段可能着色较淡，条带模糊，属于正常现象。

DL2000 DNA Ladder



1.0% TAE琼脂糖凝胶电泳（上样量5 μl）

【备注】

本产品仅供科研使用。在确认产品质量出现问题时，本公司承诺为客户免费更换等量的合格产品。在所有情况下，本公司对此产品所承担的责任，仅限于此产品的价值本身。



- 蓉为基因/Exogen Biotech Co., Ltd
- 咨询热线/400-0800-717
- 技术支持/support@exogen.com
- 网址/www.exogen.com
- 销售/sales@exogen.com
- 售后/service@exogen.com

