

GoldBand 50 bp DNA Ladder

产品简介

GoldBand 50 bp DNA Ladder 由 50 bp、100 bp、150 bp、200 bp、250 bp、300 bp、350 bp、400 bp、500 bp、600 bp、700 bp、800 bp、900 bp、1,000 bp 共 14 条线状双链 DNA 片段组成，保存于 1×DNA Loading Buffer 中，可直接用于电泳分析。其中指示带 250 bp 和 500 bp，浓度为 100 ng/5 μ L，其他条带均为 40 ng/5 μ L。该产品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。

产品信息

货号	10515ES60 / 10515ES80
规格	100 T / 10×100 T

产品组分

组分编号	组分名称	10515ES60	10515ES80
10515-A	GoldBand 50 bp DNA Ladder	500 μ L	10×500 μ L
10515-B	5×DNA Loading buffer	1 mL	10×1 mL

储存条件

室温、2~8℃保存，有效期半年；-25~-15℃保存，有效期 1 年，避免反复冻融。

使用方法

1. Marker 上样量为 5 μ L，若为宽胶孔，需适当增加上样量；
2. 建议使用 1.5-2.0% Agarose，电压 4-10 V/cm，0.5×TBE（优先选用）或 1×TAE 缓冲液电泳；
3. 通过 EB、YeaRed（[Cat#10202ES](#)，无毒、适用紫外）、YeaGreen（[Cat#10204ES](#)，无毒、适用蓝光）等其他核酸染料通过泡染法进行染色，在紫外灯下观察电泳条带。

电泳图示

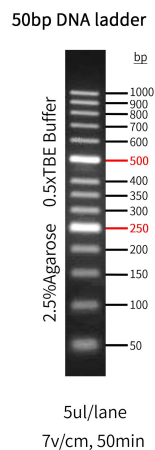


图 1 GoldBand 50 bp DNA Ladder 电泳条带图

注意事项

1. 使用时产品需充分混匀，及时更换电泳缓冲液并使用新制备的凝胶，以达到理想的电泳结果。
2. 随附 5×DNA Loading buffer 可用于检测样品时使用。
3. 如使用该产品电泳时出现抹带、条带不清晰或弯曲等不理想情况，建议尝试用水稀释后上样。如常规宽度胶孔可用水稀释 5 倍后取 8-10 μL 进行上样。
4. 使用 YeaGreen 染料进行染色时，如果电泳槽中的缓冲液在用 YeaGreen 染料之前，使用 YeaRed 染料胶跑过电泳，要将电泳槽彻底清洗干净，再加入新的电泳缓冲液。建议在蓝光下观察电泳条带。
5. 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。
6. 本产品仅作科研用途！