

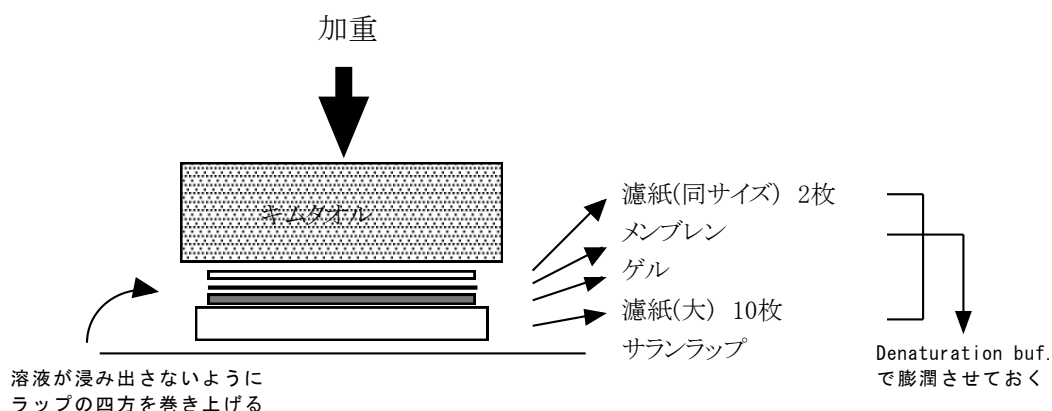
分裂酵母ゲノム DNA 単離 と Southern blotting

DNA の用意(酵母 total DNA)

- 10ml の YES ヘコロニーを植菌し、33°Cで培養(20-24h)。
- 集菌した菌を 1ml の YES で懸濁。1.5ml のエッペンチューブへ移す。
- 遠心後、上清を除く。
- 以下、Takara Gen とるくん™(酵母用) code No.9084 のキットを用いて DNA の回収をする。
- Sol1 を 540 μl 加え vortex し完全溶解する。
- Sol2 を 60 μl 加え vortex。
- 70°C10 分。
- Sol3 を 300 μl 加え 穏やかに inversion。
- On ice で 2 分後、さらに inversion。
- 4°C、12000rpm、5 分。
- 上清にイソプロパノール 600 μl 加え vortex。
- 4°C、12000rpm、5 分。
- 70% EtOH で洗浄、遠心。
- ペレットを乾燥後、50ul TE (in 1/100-1/50 RNaseA)に溶解。
- 37°Cで 1 時間程度 RNase 処理をする。
うち 1 μl くらいで泳動チェック
- 必要量(2-10 μg)* の total DNA を適当な制限酵素で酵素処理をする。Overnight。*通常、25-50 μl の DNA を用いる。
- 翌朝、切れ残りが無いよう、さらに酵素を加え処理。3 時間程度。
- EtOH 沈殿。
- ペレットを TE 10 μl 程度に溶解。

● blotting(ここでは alkali transfer/capillary blotting を記す)

- 0.8%アガロース TBE ゲルでサンプルを泳動。
一番大きなゲルの場合、120ml ゲル
- 泳動終了後、定規と一緒に写真を撮っておく。
- ゲルをトリミングし、大きさを測っておく。
- ゲルをトレイに移し、Denaturation solution で 10 分間振とう。
この間に濾紙とメンブレンの用意
(濾紙はゲルより 1cm ずつ大きめのもの 10 枚。同サイズ 2 枚。
Whatman No.1 を使用)
(メンブレンはゲルと同サイズ。APB 社の Hybond-N+を使用)
- transfer のセッティング。



- 5-10 分後、下から数枚のキムタオル(浸みてるもの)を除く。

- キムタオルを補充し、overnight で transfer。
15 分おきぐらいにキムタオルの交換を行えば、数時間で完了する

● hybridization & wash

- メンブレンにコーム穴の位置を鉛筆で印し付ける。
- メンブレンを 2x SSC で洗う。2 回。(中和)
- メンブレンをハイブリボトルへセット。
プロット面を内側になるべく重ならないように丸める
- 予め 42°C で温めた 10-20ml のハイブリ液 (no probe) を加え、42°C で 30 分間プレハイブリ。タイテックのハイブリオーブンで回転振とうさせる。
- プレハイブリ中に、プローブのラベリングを行う (APB ECL direct nucleic acid labeling and detection system を用いる)。
 - 100ng/10 μl の DNA を 5-10 分間ボイル。
PCR probe の場合、50ul PCR reaction (ゲル抽出精製品) の 1/10 量で充分
 - On ice で 5 分間。
 - 等量(10 μl) の labelling reagent を加え混和。
 - 等量(10 μl) の glutaraldehyde を加え混和。
 - 37°C で 10 分間 labelling。
- プレハイブリ終了後、メンブレンに直接付かないようにプローブ溶液をハイブリ液に混合。
- 42°C でハイブリ、5 時間～overnight で回転振とうさせる。
- ハイブリ終了後、ハイブリ液を捨て、予め 42°C で温めておいた少量の primary wash buf. ですすぐ。
- primary wash buf. (42°C) をハイブリボトルに 8 分目まで満たし、20 分間回転振とうせる。2 回。
- メンブレンをトレーに移し、secondary wash buf. で室温 5 分間振とうせる。2 回。

● detection

- ECL detection reagent の 1 と 2 を等量ずつ混合する。
大ゲルの場合、合わせて 14ml 程度
- ラップの上にメンブレンを広げ、混合した detection reagent をまんべんなくかける。
- 1 分間浸した後、メンブレン上を軽く風乾させる。
- メンブレンをなるべくしづができないようにラップに包む。
- カセットにメンブレンとフィルムをセットする(暗室)。
- 適時、フィルムを現像する。以下の順にフィルムの具合を見ながら浸す時間を調整する。
レンドール(現像)→水(停止)→レンフィクス(固定)→水洗

○ Denaturation solution (1L stock)

NaCl	1.5M
NaOH	0.5M

○ 20x SSC (500 ml stock)

Na ₃ citrate	0.3M	
NaCl	3M	(～pH7.0 になるはず)

○ hybridization buf. (frozen stock)

ECL Gold hybridization buffer

NaCl	0.5M	室温で混合
Blocking agent	5%(w/v)	42°C で 1 時間、完全に溶解させる

さらに 0.5-1 時間熱処理し、10ml ずつ分注し-30°C 保存

○ primary wash buf. (ハイブリボトルの場合、200-300 ml 必要)

Urea	6M
SDS	0.4%
20x SSC	0.5x SSC

○ secondary wash buf.

2x SSC

◆参考資料

Takara Gen とるくん™ (酵母用) 説明書
APB ECL direct nucleic acid labelling and detection system 説明書
APB Hybond-N+ 説明書