

روشی ساده و مؤثر برای استخراج DNA ژنومی از گیاه و قارچ جهت آزمون‌های مبتنی بر PCR

Simple and effective method for genomic DNA extraction from plant and fungus for PCR-based analyses

پیمان نوروزی^۱

برای استخراج DNA ژنومی از منابع گیاهی و قارچی روش‌های بسیاری وجود دارد که در آزمایشگاه‌های مختلف بسته به میزان کمیت و کیفیت DNA موردنیاز از آن‌ها استفاده می‌گردد. با این حال، اصول کلی مراحل استخراج DNA در اغلب (Edward et al. 1991; Murry and Thompson 1980; Rogers and Bendich 1988; Rokhsan 1984) (Saghai- Maroof et al. 1984) یو-تکنولوژی مؤسسه تحقیقات چندرقند، نیاز به روشی ساده، کم هزینه و در عین حال کارآمد برای استخراج DNA ژنومی گیاه و یا قارچ که پیش نیاز آزمون‌های مولکولی مبتنی بر PCR می‌باشد حس می‌گردید. بنابراین سعی گردید با مقایسه چندین روش استخراج DNA در منابع مختلف (Cartner and Milton 1993; Edward et al. 1991; Huang and San 2000; and Thomas 1980; Rogers and Bendich 1988; Saghai- Maroof et al. 1984) به روشی ساده و تکرارپذیر دست یافت که مورد استفاده برای منابع گیاهی و قارچی باشد. در نهایت، روش یا دستورالعمل زیر به کار گرفته شد و DNA استخراج شده از نمونه‌های مختلف دو منبع گیاهی و قارچی پس از تعیین کمیت و کیفیت، مورد آزمون PCR اختصاصی و RAPD قرار گرفتند. الگوی نوارهای حاصل از تکثیر DNA نشان داد که روش به کار رفته در استخراج DNA برای هر دو منبع گیاهی و قارچی مؤثر بوده است (شکل ۱). زمان لازم برای این روش استخراج کمتر از سه ساعت بوده و در مقایسه با اکثر روش‌های معمول در آزمایشگاه‌های زیست‌شناسی مولکولی با هزینه کمتری قابل انجام است.

دستورالعمل استخراج DNA ژنومی از گیاه و قارچ
ابتدا محلول‌های بافر استخراج طبق جدول یک تهیه گردد.

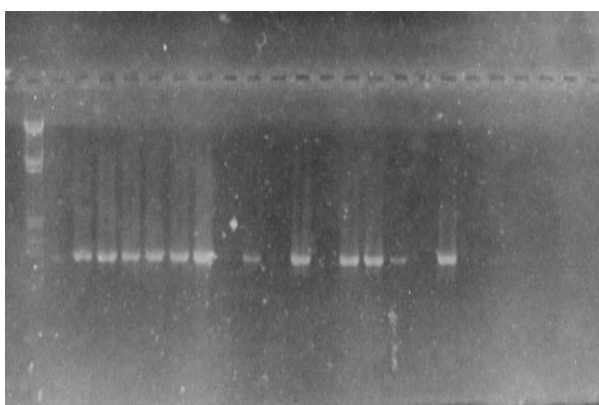
جدول ۱- تهیه ۱۰۰ میلی لیتر بافر استخراج DNA

Table 1 Preparing of 100 ml DNA extraction buffer

| محلول‌های ذخیره Stock solutions | حجم برداشتی (میلی‌لیتر) Required volume(milt) | غلظت نهایی Final concentration |
|------------------------------------|--|-----------------------------------|
| SDS5% | 20 | 1% |
| NaCl, 2.5M | 20 | 500 mM |
| Tris HCl, 1M, pH=8 | 10 | 100 mM |
| EDTA, 0.5 M, pH=8 | 10 | 50 mM |
| ddH ₂ O | 39 | ---- |
| 2-Mercaptoethanol (add Freshly) | 1 | 1% |

سپس استخراج DNA طبق مراحل زیر صورت پذیرد:

- ۱ - آسیاب نمودن ۵ میلی گرم بافت برگ یا میسلیوم قارچ (منجمد شده در ازت مایع) در میکروتیوب ۱/۵ میلی لیتری با وسیله ساینده.
- ۲ - افزودن ۳۰۰ میکرولیتر بافر استخراج، سپس ورتکس محلوط.
- ۳ - نگهداری میکروتیوبها در حمام آب گرم 60°C به مدت ۳۰ دقیقه با اینورت (سر و ته کردن) متناوب.
- ۴ - انتقال نمونه‌ها بر روی یخ و نگهداری به مدت ۵ دقیقه.
- ۵ - افزودن ۸۰۰ میکرولیتر کلروفرم؛ ایزوآمیل الکل (نسبت حجمی ۲۴ به یک) و اینورت نمونه‌ها به مدت حداقل پنج دقیقه.
- ۶ - سانتریفوژ نمونه‌ها در ۹۰۰۰ rpm دور در دقیقه در دمای آزمایشگاه به مدت ۱۰ دقیقه.
- ۷ - انتقال فاز روندی به میکروتیوب جدید. تکرار مراحل ۵-۶.
- ۸ - افزودن دو سوم حجم ایزوپروپانول سرد، چند بار اینورت نمونه‌ها، سپس قراردادن آن‌ها در فریزر -20°C به مدت ۳۰ دقیقه.
- ۹ - سانتریفوژ در ۸۰۰۰ rpm در دمای آزمایشگاه به مدت ۱۰ دقیقه و سپس حذف محلول روی رسوب.
- ۱۰ - شستشوی رسوب با الکل ۷۰ درصد برای دو مرتبه.
- ۱۱ - افزودن ۵۰-۱۰۰ میکرولیتر بافر TE (د میلی مولار + EDTA یک میلی مولار) حاوی RNase $10-20^{\circ}\text{C}$ میکرو گرم بر میلی لیتر) بسته به حجم رسوب و نگهداری بر روی ترمومیکسرا (Termomixer) 37°C به مدت یک ساعت.
- ۱۲ - نگهداری نمونه‌ها در یخچال 4°C تا زمان استفاده.



شکل ۱ - نمونه‌ای از نتایج آزمون PCR که الگوی به کار رفته در واکنش، با روش مذکور در این گزارش استخراج شده است

Fig. 1 A result of PCR analysis in which template DNA into reaction has been extracted by the above method

منابع مورد استفاده**References**

- Cartner MJ, Milton ID (1993) An inexpensive and simple method for DNA purifications on silica particles. *Nucleic Acids Research*. 21: 1044.
- Edwards K, Johnstone C, Thompson CA (1991) Simple and rapid method for the preparation of plant genomic DNA for PCR analysis. *Nucleic Acids Research*. 19: 1349.
- Huang J, Ge X, Sun M (2000) Modified CTAB protocol using a silica matrix for isolation of plant genomic DNA. *BioTechniques*. 28: 432-434.
- Murry MG, Thompson WF (1980) Rapid isolation of high molecular weight plant DNA. *Nucleic Acids Research*. 8: 4321-4325.
- Rogers SO, Bendich AJ (1988) Extraction of DNA from plant tissues. *Plant Molecular Biology Manual*. A6: 1-10. Kluwer Academic Publishers, Dordrecht- Planted in Belgium.
- Saghai-Marof MA, Soliman KM, Jorgensen RA, Allard RW (1984) Ribosomal DNA spacer-length polymorphism in barley: Mendelian inheritance, chromosomal, location and population dynamics. *Proc Nat Acad Sci USA* 81: 8014-8018.