

DNA-Färbung in Gelen mit dsGreen®

dsGreen ist ein Fluoreszenzfarbstoff, der insbesondere doppelsträngige DNA bindet. Es existieren drei Varianten des Färbeprotokolls: Gelfärbung nach dem Lauf, Vorfärbung des Gels und Probenvorfärbung.

Gelfärbung nach dem Lauf

Dies ist die herkömmliche Methode für Agarosegele und Polyacrylamidgele.

- 1. Trennen Sie die DNA-Moleküle in einer Agarose- oder Polyacrylamidgelelektrophorese auf.
- 2. Geben Sie in einem Becherglas 10 μl der 10.000× dsGreen-Lösung in DMSO zu 100 ml 1× TE-, TBE- oder TAE-Puffer (für Minigele) bzw. 50 μl der 10.000× dsGreen-Lösung zu 500 ml 1× TE-, TBE- oder TAE-Puffer (für mittelgroße Gele). Mischen Sie gründlich mit einem Spatel, Stab oder Magnetrührer.
- 3. Gießen Sie die verdünnte dsGreen-Lösung in eine geeignete Schale und legen Sie das Gel hinein.
- 4. Lassen Sie den Farbstoff fünf bis zehn Minuten lang in das Gel einziehen.
- 5. Betrachten bzw. dokumentieren Sie das Gel unter UV-Licht (254 nm) durch einen Orangefilter.

Vorfärbung des Gels

Diese Methode ist ausschließlich für **Agarosegele** geeignet, nicht jedoch für Polyacrylamidgele.

- 1. Lösen Sie die Agarose im Puffer durch Aufkochen in der Mikrowelle oder auf einer Heizplatte vollständig auf.
- Lassen Sie die Gellösung abkühlen und geben Sie rechtzeitig bevor sie erstarrt 1 μl der 10.000× dsGreen-Lösung in DMSO pro 10 ml der Gellösung zu. Mischen Sie gründlich durch.
- 3. Gießen Sie die Lösung in den Gelträger und lassen Sie sie erstarren.
- 4. Um optimale Ergebnisse zu erzielen, geben Sie 1 μl der 10.000× dsGreen-Lösung pro 10 ml zum Puffer im Anodentank («+», rotes Kabel) hinzu.
- 5. Lassen Sie das Gel laufen und analysieren Sie die Proben. Die Live-Beobachtung der wandernden Banden unter UV-Licht ist möglich.
- 6. Betrachten bzw. dokumentieren Sie das Gel unter UV-Licht (254 nm) durch einen Orangefilter.



Probenvorfärbung

Dies ist die am wenigsten empfindliche, aber wirtschaftlichste Methode.

- 1. Mischen Sie 25 μ l DMSO und 1 μ l der 10.000 \times dsGreen-Lösung in DMSO.
- 2. Geben Sie 1 µl der Lösung zu einer jeden im Agarose- bzw. Polyacrylamidgel aufzutrennenden Probe.
- 3. Lassen Sie das Gel laufen und analysieren Sie die Proben. Die Live-Beobachtung der wandernden Banden unter UV-Licht ist möglich.
- 4. Betrachten bzw. dokumentieren Sie das Gel unter UV-Licht (254 nm) durch einen Orangefilter.