

PURIFICAÇÃO DE AMOSTRAS DE PCR EM EPPENDORF

1. Adicionar 100 μL de Isopropanol 65% (Big Dye vs 3) a cada amostra de 25 μL em eppendorf de 1,5 mL;
2. Deixar em repouso durante 15 min a temperatura ambiente (ao abrigo de luz);
3. Centrifugar por 45 min a 6.000 rpm a 10°C;
4. Descartar o sobrenadante no papel toalha, cuidadosamente;
5. Adicionar 100 μL de etanol 70% gelado;
6. Centrifugar por 10 min a 8.000rpm a 10°C;
7. Descartar cuidadosamente o sobrenadante em papel toalha;
8. Secar os eppendorfs por uma hora a temperatura ambiente na bancada e ao abrigo da luz (dependendo das condições de ambiente, esse processo pode demorar um pouco mais);
9. Ressuspender o DNA em 25 μL de água ultrapura.