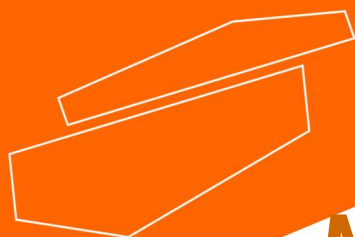




LBX Sistema de electroforesis horizontal

Lea atentamente el manual del usuario antes de utilizar el aparato y siga todas las instrucciones de funcionamiento y seguridad.



Manual de usuario

español

Manual de usuario



LBX Sistema de electroforesis horizontal

Introducción

Los usuarios deben leer este manual cuidadosamente, seguir las instrucciones y los procedimientos, y estar informados de todas las precauciones antes de usar el equipo.

Servicio

Cuando necesite ayuda, puede contactar con su distribuidor o con Labbox a través de www.labbox.com

Por favor proporcione al personal de Atención al Cliente la siguiente información:

- Número de serie del equipo (en el panel trasero o debajo del equipo)
- Descripción del problema
- Sus datos de contacto

Garantía

Este equipo está garantizado contra cualquier defecto en los materiales y de fabricación bajo un uso normal, por un período de 24 meses a partir de la fecha de la factura. La garantía se extiende solamente al comprador original. La garantía no se aplicará a ningún producto o piezas que se hayan dañado a causa de una instalación incorrecta, de conexiones incorrectas, de un uso erróneo, de accidente o de condiciones anormales de operación.

Para las reclamaciones bajo garantía, por favor póngase en contacto con su proveedor.

PRECAUCIONES DE SEGURIDAD



ESTÁ UNIDAD NO SUPONE NINGÚN RIESGO PARA LA SALUD SI SE USA CORRECTAMENTE.

SIN EMBARGO, ESTAS UNIDADES PUEDEN DESCARGAR ALTOS NIVELES DE ELECTRICIDAD. DEBEN USARSE ÚNICAMENTE POR PERSONAL CUALIFICADO Y SIGUIENDO LAS INSTRUCCIONES EXPLICADAS EN ESTE MANUAL.

ANTES DE USAR EL EQUIPO, LÉASE ATENTAMENTE EL MANUAL DE INSTRUCCIONES.

LA UNIDAD NUNCA DEBE USARSE SIN LA TAPA DE SEGURIDAD COLOCADA CORRECTAMENTE.

LA UNIDAD NUNCA DEBE USARSE SI HAY ALGÚN INDICIO DE DAÑO A LA TAPA O A LA CARCASA EXTERNA.

Limpieza y mantenimiento

UNIDADES HORIZONTALES

- Use agua caliente, pero no por encima de 60°C, ya que puede dañar la unidad y los componentes.
- Use un detergente suave o agua con una concentración baja de jabón.
- No deje las unidades en detergente durante más de 30 minutos.
- Los detergentes compatibles incluyen líquido para lavar platos, hexano e hidrocarburos alifáticos.
- **Nunca permita que los siguientes agentes de limpieza entren en contacto con la unidad:**
 - Acetona
 - Fenol
 - Cloroformo
 - Tetracloruro de carbono
 - Metanol
 - Etanol
 - Alcohol isopropílico

DECONTAMINACIÓN RNase

Para llevarla a cabo, siga las instrucciones a continuación:

- Limpie las unidades con un detergente suave como se describe arriba.
- Límpielas con peróxido de hidrógeno 3% (H₂O₂) durante 10 min.
- Enjuáguelas con DEPC 0.1% (pirocarbonato de dietilo) tratado con agua destilada.

También se puede usar RNaseZAP™ (Ambion). Consulte las instrucciones de uso con recipientes de gel acrílico.



PRECAUCIÓN: DEPC es un posible cancerígeno.
Tome siempre las precauciones necesarias al usarlo.

Instrucciones para la operación

MONTAJE DE LOS RECIPIENTES DE GEL HORIZONTALES

Instrucciones para colocar los cables de los electrodos:

1. Verifique la posición de la tapa en la unidad. Esto muestra la polaridad y la orientación correcta de los cables: el negro es negativo y el rojo es positivo.
2. Retire la tapa de la unidad. Tenga en cuenta que, si no se quita la tapa, colocar los cables puede hacer que el tapón dorado se afloje y dañe el electrodo.
3. Atornille los cables a los orificios lo más apretados posible para que no haya espacio entre la tapa y el borde de ataque del cable.
4. Vuelva a colocar la tapa.

PREPARACIÓN DEL GEL

Para un gel de agarosa 0.7% standard – añada 0.7g de agarosa a 100ml de solución 1xTAE o TBE. Deberá usar la misma solución 1x para el recipiente.

1. Añada el polvo de agarosa a un Erlenmeyer.
2. Añada la cantidad adecuada de solución 1xTAE o TBE (véase la tabla más tarde). Cubra el Erlenmeyer con parafilm para evitar la evaporación durante los pasos de disolución a continuación.
3. Disuelva el polvo de agarosa calentando la agarosa en una placa caliente magnética con barra de agitación o en un horno microondas.
Si usa el microondas, ajústelo a unos 400 W o a media potencia y revuelva cada 1 min. Caliente hasta que todos los cristales se disuelvan. Esto se ve mejor contra un fondo claro. Si no se disuelven completamente, los cristales interferirán con la migración de la muestra.

APLIACIÓN DEL GEL

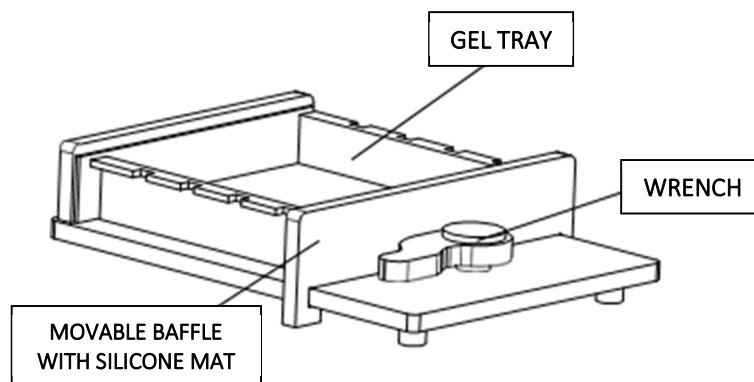
Antes de aplicar el gel, déjelo enfriar a 50-60°C.

USANDO LA CUBETA DE GEL

1. Coloque la cubeta en una superficie nivelada y ponga dentro una bandeja que encaje. Para evitar goteos, ambos extremos de la bandeja deben estar arrimadas a la cubeta.
2. Coloque el peine en la bandeja.
3. Añada la agarosa cuidadosamente para que no se hagan burbujas.
4. Deje reposar el gel hasta que se endurezca.
5. Saque el peine con cuidado y mueva la bandeja con el gel al recipiente principal.

USANDO LA BANDEJA DE FUNDICIÓN DE GEL

1. Coloque la bandeja de fundición en una superficie nivelada y coloque una bandeja dentro. Asegúrese de que ambos extremos están bien arrimados a la banda de silicona.
2. Use la llave para apretar la bandeja de gel.
3. Coloque el peine en la bandeja.
4. Añada la agarosa cuidadosamente para que no se hagan burbujas. Si se forma alguna burbuja se pueden sacar con la punta de una pipeta.
5. Deje reposar el gel hasta que se endurezca.
6. Saque el peine con cuidado y mueva la bandeja con el gel al recipiente principal.

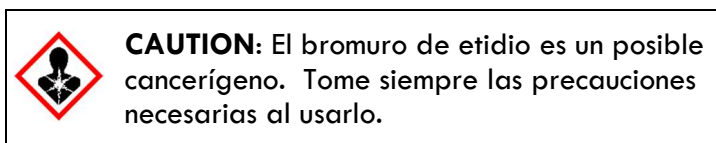


OPERACIÓN DEL GEL

1. Mezcle la muestra con la solución tampón.
2. Añada el tampón al recipiente hasta que el gel esté completamente sumergido. Esto hará que el experimento vaya más rápido y que dé mejores resultados.
3. Añada la muestra a los huecos usando pipetas. Se pueden usar pipetas multicanales con peines compatibles.
4. Cubra el recipiente con la tapa y conéctelo a la fuente de voltaje.
5. Lleve a cabo la electroforesis. Tenga en cuenta que los geles suelen funcionar con voltajes por debajo de los 90-150V. El voltaje máximo está indicado en cada unidad. Un voltaje más alto permite una electroforesis más rápida pero con peores resultados.

COLORACIÓN DEL GEL Y VISUALIZACIÓN

1. Ponga el gel en una bandeja de coloración.
2. Añada la cantidad adecuada de bromuro de etidio $0.5\mu\text{g/ml}$. Véase la concentración adecuada para cada sustancia en la pag.11.



3. Cubra la bandeja de coloración durante unos 15-30min.
4. Para decolorar, sumerja el gel en agua destilada durante unos 10-30min. Otra vez, asegúrese de que el gel está completamente sumergido.
5. Enjuague el gel con agua destilada durante unos segundos. Haga esto dos veces.
6. Coloque el gel en un transiluminador de luz UV. Las muestras se mostrarán como bandas claras y definidas.
Si las bandas son demasiado borrosas, ha habido demasiada decoloración.
Si el fondo es demasiado claro, no hubo suficiente decoloración.

Soluciones

1x TAE

40mM tris (PH 7.6), 20mM ácido acético, 1mM EDTA.

50x (1L) disolver en 750ml de agua destilada:

- 242g tris base (FW=121)
- 57.1ml ácido acético glacial
- 100ml 0.5M EDTA (PH 8.0)

Llenar con agua destilada hasta alcanzar 1L.

1X TBE

89mM tris (PH 7.6), 89mM ácido bórico, 2mM EDTA

10x (1L) disolver en 750ml de agua destilada:

- 108g tris base (FW=121)
- 55g ácido bórico (FW=61.8)
- 40ml 0.5M EDTA (PH 8.0)

Llenar con agua destilada hasta alcanzar 1L.

Colorante de carga de muestra

10x tampón de muestra consiste de:

- 50% glicerol
- 0.25% azul de bromofenol
- 0.25% xileno cianol FF

en tampón 1x TAE.

Preparar solo 1-10ml del colorante de carga 10x.

Solución de bromuro de etidio

Añada 10mg de bromuro de etidio a 1ml de agua destilada.



www.labbox.com