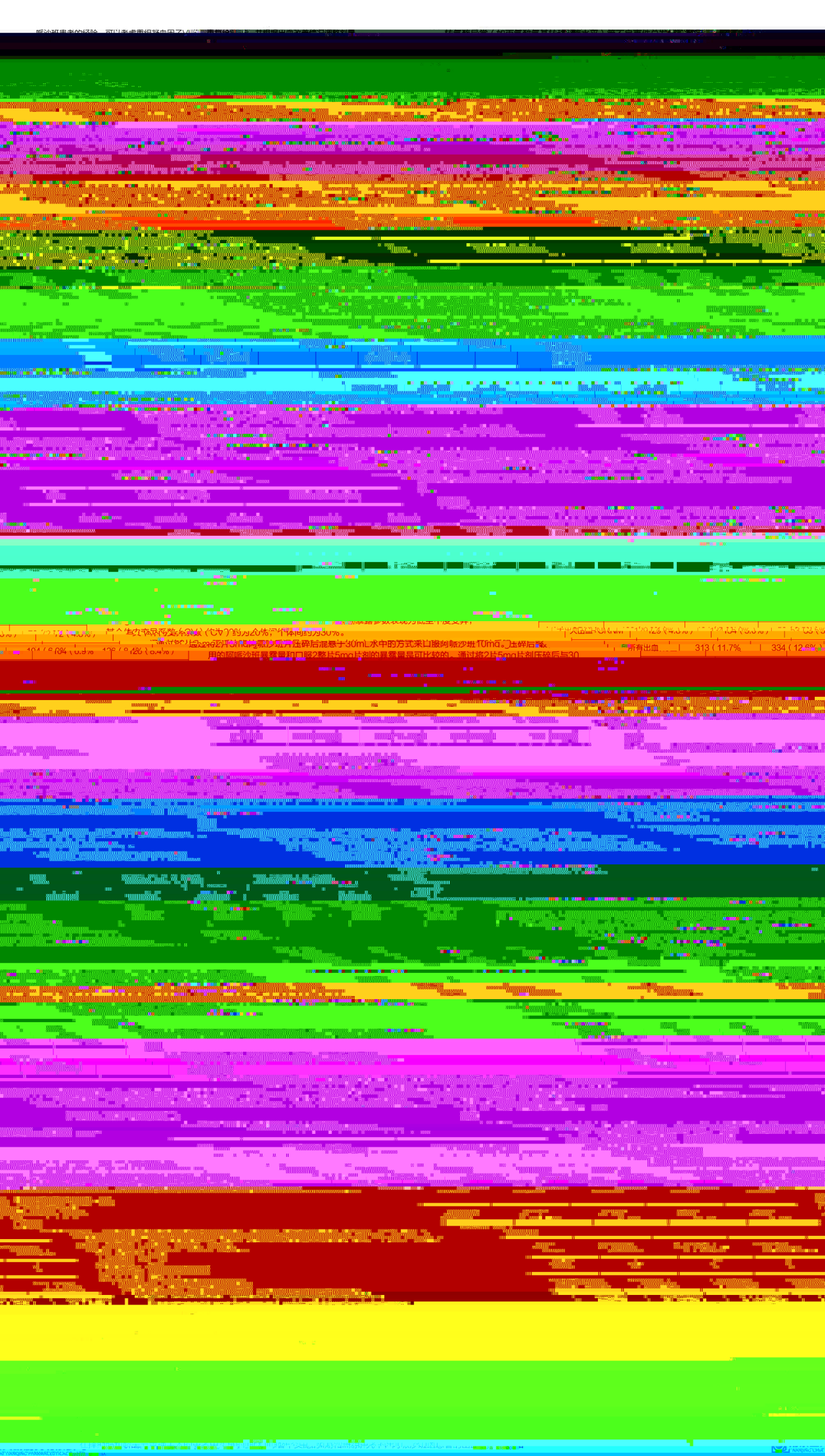




将上述处理后的样品放入离心机中离心10分钟，离心速度为1000g。离心后，将上清液转移到新的离心管中，并加入100μL的10% SDS溶液，充分混匀。将混合液放入沸水浴中煮沸5分钟，使DNA完全变性。然后，将混合液冷却至室温，并加入100μL的0.1M Tris-HCl (pH 8.0) 溶液，使最终浓度为0.1M。最后，将混合液放入-20℃冰箱中保存，以备后续实验使用。

所有出血	313 (11.7%)	334 (12.8%)