

## DNA-Fällung für Transfektionsexperimente

- 100 µg DNA → ad 200µl mit S-H<sub>2</sub>O
  - + 20µl 3M NaAc
  - + 500µl 100%EtOH p.A.
  - Vortexen
  - 15 Minuten zentrifugieren 14000 rpm 4°C , Überstand entfernen
  - + 300µl 70% EtOH p.A.
  - 5-10 Minuten zentrifugieren 14000 rpm 4°C
- unter der Werkbank: 70%EtOH entfernen, DNA in 100µl Zellkulturwasser lösen
- **DNA-Konzentration: 1µg/µl**
  - **Nochmal am Nanodrop messen**