



中国农业标准经典收藏系列



# 最新 中国农业行业标准

The Latest Agriculture Industry Standard of China

第四辑 ③

农业标准出版研究中心◎编



中国农业出版社

责任编辑：刘伟

封面设计：RUNLONG润龙恒业 + 程石江

NY

The Latest Agriculture Industry Standard of China

ISBN 978-7-109-15323-3



9 787109 153233 >

总定价：960.00元





# 目 录

NY/T 1432—2007	玉米品种鉴定 DNA 指纹方法 .....	1727
NY/T 1433—2007	水稻品种鉴定 DNA 指纹方法 .....	1739
NY/T 1434—2007	蔬菜中 2, 4-D 等 13 种除草剂多残留的测定液相色谱质谱法 .....	1749
NY/T 1435—2007	水果、蔬菜及其制品中二氧化硫总量的测定 .....	1757
NY/T 1436—2007	莲雾 .....	1771
NY/T 1437—2007	榴莲 .....	1777
NY/T 1438—2007	番木瓜 种苗 .....	1783
NY/T 1439—2007	剑麻 种苗 .....	1793
NY/T 1440—2007	热带水果中二氧化硫残留限量 .....	1803
NY/T 1441—2007	椰子产品 椰青 .....	1807
NY/T 1442—2007	菠萝栽培技术规程 .....	1813
NY/T 1443. 1—2007	小麦抗病虫性评价技术规范 第 1 部分：小麦抗条锈病 评价技术规范 .....	1825
NY/T 1443. 2—2007	小麦抗病虫性评价技术规范 第 2 部分：小麦抗叶锈病 评价技术规范 .....	1837
NY/T 1443. 3—2007	小麦抗病虫性评价技术规范 第 3 部分：小麦抗秆锈病 评价技术规范 .....	1851
NY/T 1443. 4—2007	小麦抗病虫性评价技术规范 第 4 部分：小麦抗赤霉病 评价技术规范 .....	1863
NY/T 1443. 5—2007	小麦抗病虫性评价技术规范 第 5 部分：小麦抗纹枯病 评价技术规范 .....	1873
NY/T 1443. 6—2007	小麦抗病虫性评价技术规范 第 6 部分：小麦抗黄矮病 评价技术规范 .....	1881
NY/T 1443. 7—2007	小麦抗病虫性评价技术规范 第 7 部分：小麦抗蚜虫 评价技术规范 .....	1889
NY/T 1443. 8—2007	小麦抗病虫性评价技术规范 第 8 部分：小麦抗吸浆虫 评价技术规范 .....	1895
NY/T 1444—2007	微生物饲料添加剂技术通则 .....	1903
NY/T 1445—2007	奶牛胚胎移植技术规程 .....	1909
NY/T 1446—2007	种公牛饲养管理技术规程 .....	1929
NY/T 1447—2007	饲料添加剂 苯甲酸 .....	1951
NY/T 1448—2007	饲料辐照杀菌技术规范 .....	1961
NY/T 1449—2007	北京油鸡 .....	1967
NY/T 1450—2007	中国荷斯坦牛生产性能测定技术规范 .....	1973
NY/T 1451—2007	温室通风设计规范 .....	1985
NY/T 1452—2007	温室透光覆盖材料防露滴性测试方法 .....	2009

NY/T 1453—2007	蔬菜及水果中多菌灵等 16 种农药残留测定液相色谱—质谱—质谱联用法	2017
NY/T 1454—2007	生物农药中印楝素的测定	2025
NY/T 1455—2007	水果中腈菌唑残留量的测定 气相色谱法	2029
NY/T 1456—2007	水果中咪鲜胺残留量的测定 气相色谱法	2035
NY/T 1457—2007	饲料中氟哌酸的测定高效液相色谱法	2041
NY/T 1458—2007	饲料中盐酸异丙嗪、盐酸氯丙嗪、地西泮、盐酸硫利达嗪和奋乃静的同步测定高效液相色谱法和液相色谱质谱联用法	2047
NY/T 1459—2007	饲料中酸性洗涤纤维的测定	2055
NY/T 1460—2007	饲料中盐酸克伦特罗的测定酶联免疫吸附法	2061
NY/T 1461—2007	饲料微生物添加剂 地衣芽孢杆菌	2067
NY/T 1462—2007	饲料添加剂 $\beta$ -阿朴-8'-胡萝卜素醛(粉剂)	2075
NY/T 1463—2007	饲料中安眠酮的测定高效液相色谱法	2081
NY/T 1464. 1—2007	农药田间药效试验准则 第 1 部分：杀虫剂防治飞蝗	2087
NY/T 1464. 2—2007	农药田间药效试验准则 第 2 部分：杀虫剂防治水稻稻水象甲	2093
NY/T 1464. 3—2007	农药田间药效试验准则 第 3 部分：杀虫剂防治棉盲蝽	2099
NY/T 1464. 4—2007	农药田间药效试验准则 第 4 部分：杀虫剂防治梨黄粉蚜	2105
NY/T 1464. 5—2007	农药田间药效试验准则 第 5 部分：杀虫剂防治苹果绵蚜	2111
NY/T 1464. 6—2007	农药田间药效试验准则 第 6 部分：杀虫剂防治蔬菜蓟马	2117
NY/T 1464. 7—2007	农药田间药效试验准则 第 7 部分：杀菌剂防治烟草炭疽病	2123
NY/T 1464. 8—2007	农药田间药效试验准则 第 8 部分：杀菌剂防治番茄病毒病	2129
NY/T 1464. 9—2007	农药田间药效试验准则 第 9 部分：杀菌剂防治辣椒病毒病	2135
NY/T 1464. 10—2007	农药田间药效试验准则 第 10 部分：杀菌剂防治蘑菇湿泡病	2141
NY/T 1464. 11—2007	农药田间药效试验准则 第 11 部分：杀菌剂防治香蕉黑星病	2147
NY/T 1464. 12—2007	农药田间药效试验准则 第 12 部分：杀菌剂防治葡萄白粉病	2153
NY/T 1464. 13—2007	农药田间药效试验准则 第 13 部分：杀菌剂防治葡萄炭疽病	2159
NY/T 1464. 14—2007	农药田间药效试验准则 第 14 部分：杀菌剂防治水稻立枯病	2165
NY/T 1464. 15—2007	农药田间药效试验准则 第 15 部分：杀菌剂防治小麦赤霉病	2171
NY/T 1464. 16—2007	农药田间药效试验准则 第 16 部分：杀菌剂防治小麦根腐病	2177
NY/T 1464. 17—2007	农药田间药效试验准则 第 17 部分：除草剂防治绿豆田杂草	2183
NY/T 1464. 18—2007	农药田间药效试验准则 第 18 部分：除草剂防治芝麻田杂草	2191
NY/T 1464. 19—2007	农药田间药效试验准则 第 19 部分：除草剂防治枸杞地杂草	2199
NY/T 1464. 20—2007	农药田间药效试验准则 第 20 部分：除草剂防治番茄田杂草	2205
NY/T 1464. 21—2007	农药田间药效试验准则 第 21 部分：除草剂防治黄瓜田杂草	2211
NY/T 1464. 22—2007	农药田间药效试验准则 第 22 部分：除草剂防治大蒜田杂草	2217
NY/T 1464. 23—2007	农药田间药效试验准则 第 23 部分：除草剂防治苜蓿田杂草	2225
NY/T 1464. 24—2007	农药田间药效试验准则 第 24 部分：除草剂防治红小豆田杂草	2233
NY/T 1464. 25—2007	农药田间药效试验准则 第 25 部分：除草剂防治烟草苗床杂草	2241
NY/T 1464. 26—2007	农药田间药效试验准则 第 26 部分：棉花催枯剂试验	2247
NY/T 1465—2007	牛羊胃肠道线虫检查技术	2255
NY/T 1466—2007	动物棘球蚴病诊断技术	2273
NY/T 1467—2007	奶牛布鲁氏菌病 PCR 诊断技术	2285
NY/T 1468—2007	丝状支原体山羊亚种检测方法	2293

NY/T 1469—2007	尼帕病毒病诊断技术	2311
NY/T 1470—2007	羊螨病（痒螨/疥螨）诊断技术	2321
NY/T 1471—2007	牛毛滴虫病诊断技术	2329
NY/T 1472—2007	龙眼 种苗	2337
NY/T 1473—2007	木菠萝 种苗	2347
NY/T 1474—2007	益智 种苗	2355
NY/T 1475—2007	香蕉病虫害防治技术规范	2365
NY/T 1476—2007	芒果病虫害防治技术规范	2377
NY/T 1477—2007	菠萝病虫害防治技术规范	2391
NY/T 1478—2007	荔枝病虫害防治技术规范	2399
NY/T 1479—2007	龙眼病虫害防治技术规范	2413
NY/T 1480—2007	热带水果橘小实蝇防治技术规范	2427
NY/T 1481—2007	农区鼠害监测技术规范	2439
NY/T 1482—2007	稻水象甲检疫鉴定方法	2451
NY/T 1483—2007	苹果蠹蛾检疫检测与鉴定技术规范	2461
NY/T 1484—2007	柑橘大实蝇检疫检测与鉴定技术规范	2473
NY/T 1485—2007	香蕉穿孔线虫检疫检测与鉴定技术规范	2483
NY/T 1486—2007	农作物种质资源鉴定技术规程 柑橘	2497
NY/T 1487—2007	农作物种质资源鉴定技术规程 草莓	2525
NY/T 1488—2007	农作物种质资源鉴定技术规程 甘蔗	2549
NY/T 1489—2007	农作物品种试验技术规程 马铃薯	2561
NY/T 1490—2007	农作物品种审定规范 马铃薯	2585

ICS 65.020.01  
B 61

NY

# 中华人民共和国农业行业标准

NY/T 1432—2007

## 玉米品种鉴定 DNA 指纹方法

Maize Variety Identification Molecular Techniques

2007-09-14 发布

2007-12-01 实施

1727

中华人民共和国农业部 发布

## 前　　言

本标准的附录 A、B、C 为规范性附录，附录 D 为资料性附录。

本标准由中华人民共和国农业部提出。

本标准由全国植物新品种测试标准技术委员会归口。

本标准起草单位：北京市农林科学院玉米研究中心、农业部科技发展中心。

本标准主要起草人：赵久然、王风格、郭景伦、吕波、胡长远、堵苑苑。

# 玉米品种鉴定 DNA 指纹方法

## 1 范围

本标准规定了玉米(*Zea mays* L.)品种DNA指纹鉴定的实验方法及判定标准。

本标准适用于玉米自交系和单交种的品种鉴定,其他杂交种类型及群体和开放授粉品种可参考本标准。

## 2 规范性引用文件

下列文件中的条款通过本标准的引用而成为本标准的条款。凡是注日期的引用文件,其随后所有的修改单(不包括勘误的内容)或修订版均不适用于本标准。然而,鼓励根据本标准达成协议的各方研究是否可使用这些文件的最新版本。凡是不注日期的引用文件,其最新版本适用于本标准。

GB/T 3543.2 农作物种子检验规程 扦样

GB 4404.1 粮食作物种子 禾谷类

GB/T 19557.1—2004 植物新品种特异性、一致性和稳定性测试指南 总则

## 3 原理

从玉米种子、幼苗、叶片等组织中提取DNA,利用SSR引物进行PCR扩增,不同碱基长度的PCR扩增产物通过聚丙烯酰胺凝胶电泳分离,并通过染色显示DNA指纹谱带类型。不同玉米品种由于遗传组成不同,基因组DNA中简单重复序列的重复次数有差异,这种差异可通过PCR扩增、电泳、染色程序获得的DNA指纹图谱加以区分,从而对不同品种进行鉴定。

## 4 仪器设备及试剂

仪器设备及试剂名单见附录A。

## 5 溶液配制

相关溶液配制方法见附录B。

## 6 操作程序

### 6.1 样品准备

#### 6.1.1 取样量

每份送检样品至少检测5个个体,对一致性差的样品应增加检测个体至10个以上。如果检测品种为自交系,应剔除杂交种个体;如果检测品种为杂交种,应剔除自交系个体。

#### 6.1.2 品种比较方式

成对品种的比较:送检样品提供两份,一份为待检品种,一份为对照品种。将待检品种与对照品种直接进行成对比较。

品种与DNA指纹库入库品种的比较:送检样品提供一份。将待检样品与DNA指纹库所有入库品种的指纹进行比较,筛选出指纹最相似或相同的品种作为待检品种的近似品种,然后将待检品种与近似品种直接进行成对比较。

### 6.2 DNA提取

提供两种DNA提取方法,分别适用于不同的实际需要。

- a) 方法一：剥取单粒干种子的胚，放入 1.5 mL 离心管中，加入 100  $\mu\text{L}$  氯仿后研磨，加入 300  $\mu\text{L}$  DNA 提取液 1，混匀后于 10 000 rpm 离心 2 min，吸上清液加入预先装有 300  $\mu\text{L}$  异丙醇和 300  $\mu\text{L}$  NaCl 溶液的 1.5 mL 离心管中，待 DNA 成团后挑出，经 70% 乙醇洗涤后加入 200  $\mu\text{L}$  TE 缓冲液 1，待充分溶解后备用。适用于需要 DNA 提取量大和长期存放的情况。
- b) 方法二：剥取单粒干种子的胚，或将玉米种子发芽，当玉米幼苗长度达到 3 cm 左右，每株幼苗取 1.5 cm，剪碎，将样品分别放入 96 孔深孔板中，每孔加入 150  $\mu\text{L}$  DNA 提取液 2，沸水加热 5 min，然后每孔再分别加入 150  $\mu\text{L}$  TE 缓冲液 2，直接取 2  $\mu\text{L}$  进行 SSR 扩增，或 4℃ 保存。适用于需要高通量快速提取的情况，同时适用于种子和幼芽 DNA 提取。

### 6.3 PCR 扩增

#### 6.3.1 SSR 引物

基本核心引物名单见附录 C。

#### 6.3.2 反应体系

反应液体积为 20  $\mu\text{L}$ ，组分配制应符合表 1 的规定。

表 1 PCR 扩增反应体系

反应组分	原浓度	终浓度	反应体积 $\mu\text{L}$
ddH <sub>2</sub> O		—	12.35
10×Buffer	10×	1×	2
MgCl <sub>2</sub>	25 mmol/L	2.5 mmol/L	2
dNTP	2.5 mmol/L each	0.15 mmol/L each	1.2
Tag 酶	5 U/ $\mu\text{L}$	1 U	0.2
引物	20 $\mu\text{mol/L}$	0.25 $\mu\text{mol/L}$ each	0.25
DNA			2

#### 6.3.3 反应程序

94℃ 预变性 5 min，1 个循环；94℃ 变性 40 s，60℃ 退火 35 s，72℃ 延伸 45 s，共 30 个循环；72℃ 延伸 5 min，4℃ 保存。

### 6.4 变性聚丙烯酰胺凝胶电泳

#### 6.4.1 清洗玻璃板

用自来水沾洗涤灵将玻璃板反复擦洗干净，双蒸水擦洗两遍，95% 乙醇擦洗两遍，干燥。在长板上涂上 0.5 mL 亲和硅烷工作液，带凹槽的短板上涂 0.5 mL 剥离硅烷工作液。操作过程中防止两块玻璃板互相污染。

#### 6.4.2 组装电泳板

待玻璃板彻底干燥后组装电泳板，并用水平仪调平。

#### 6.4.3 灌胶

在 100 mL 4.5% PAGE 胶中加入 TEMED 和 25% 过硫酸铵各 100  $\mu\text{L}$ ，迅速混匀后灌胶。待胶流动到下部，在上部轻轻插入梳子，使其聚合至少 1 h 以上。灌胶过程中防止出现气泡。

#### 6.4.4 预电泳

在正极槽(下槽)中加入 1×TBE 缓冲液 600 mL，在负极槽(上槽)加入预热至 65℃ 的 1×TBE 缓冲液 600 mL，拔出梳子。90 W 恒功率预电泳 10 min~20 min。

#### 6.4.5 变性

在 20  $\mu\text{L}$  PCR 样品中加入 4  $\mu\text{L}$  6×加样缓冲液,混匀后,在 PCR 仪上运行变性程序:95℃变性 5 min,4℃冷却 10 min 以上。

#### 6.4.6 电泳

用移液器吹吸加样槽,清除气泡和杂质,插入样品梳子。每一个加样孔点入 5  $\mu\text{L}$  样品。80 W 恒功率电泳至上部的指示带(二甲苯青)到达胶板的中部(约 40 min)。电泳结束后,小心分开两块玻璃板,凝胶会紧贴在长板上。

#### 6.5 银染

- 6.5.1 固定:固定液中轻轻晃动 3 min;
- 6.5.2 漂洗:双蒸水快速漂洗 1 次,不超过 10 s;
- 6.5.3 染色:染色液中染色 5 min;
- 6.5.4 漂洗:双蒸水快速漂洗,时间不超过 10 s;
- 6.5.5 显影:显影液中轻轻晃动至带纹出现;
- 6.5.6 定影:固定液中定影 5 min;
- 6.5.7 漂洗:双蒸水漂洗 1 min。

### 7 结果及判定

#### 7.1 数据表示

以多数个体具有的谱带即主带作为品种的特征谱带(如果检测品种为自交系,应剔除杂交种个体;如果检测品种为杂交种,应剔除自交系个体),当无法判断主带时,给出各种谱带所占的比率。

谱带记录方式:每个核心引物的所有谱带按扩增片段从大到小的顺序编号,用二位代码描述(依次为 01、02……),并确定代表每条谱带的一套标准品种。每个待测品种在每个引物位点上的谱带号用四位代码描述,对照标准品种确定待测品种的谱带号。

示例 1:在一个核心引物上仅有一条谱带 02,品种在该引物位点的谱带代码为 0202;

示例 2:在一个核心引物上有两条谱带 02 和 03,品种在该引物位点的谱带代码为 0203。

#### 7.2 检测及判定标准

7.2.1 先用 20 对基本核心引物检测,获得待测品种在 20 个引物位点的 DNA 指纹谱带数据,利用 20 个位点的 DNA 指纹谱带数据进行品种间比较:

- a) 品种间差异位点数  $\geq 2$ ,判定为不同品种;
- b) 品种间差异位点数 = 1,判定为相近品种;
- c) 品种间差异位点数 = 0,判定为疑同品种。

7.2.2 对 b)和 c)的情况,必要时继续用 20 对扩展核心引物进行检测,利用 40 个位点的 DNA 指纹谱带数据进行品种间比较:

- a) 品种间差异位点数  $\geq 2$ ,判定为不同品种;
- b) 品种间差异位点数 = 1,判定为近似品种;
- c) 品种间差异位点数 = 0,判定为相同品种或极近似品种。

#### 7.3 鉴定报告

鉴定报告书格式参见附录 D。

附录 A  
(规范性附录)  
仪器设备及试剂

A. 1 仪器设备

- A. 1. 1 PCR 核酸扩增仪: 规格为 96 孔;
- A. 1. 2 序列分析电泳槽;
- A. 1. 3 高压电泳仪: 规格为 3 000 V, 400 mA, 400 W;
- A. 1. 4 水平摇床;
- A. 1. 5 胶片观察灯;
- A. 1. 6 电子天平;
- A. 1. 7 微量加样器;
- A. 1. 8 磁力搅拌器;
- A. 1. 9 电磁炉;
- A. 1. 10 微波炉;
- A. 1. 11 高压灭菌锅;
- A. 1. 12 pH 酸度计。

A. 2 试剂

所用试剂均为分析纯, 所用水均为去离子水。

- A. 2. 1 乙二胺四乙酸二钠;
- A. 2. 2 Tris 碱;
- A. 2. 3 盐酸;
- A. 2. 4 氢氧化钠;
- A. 2. 5 10×Buffer 缓冲液: 不含 Mg<sup>2+</sup>;
- A. 2. 6 四种脱氧核苷酸: 4×dNTP;
- A. 2. 7 Taq DNA 聚合酶;
- A. 2. 8 SSR 引物;
- A. 2. 9 矿物油;
- A. 2. 10 去离子甲酰胺;
- A. 2. 11 溴酚蓝;
- A. 2. 12 二甲苯青 FF;
- A. 2. 13 甲叉双丙烯酰胺;
- A. 2. 14 丙烯酰胺;
- A. 2. 15 硼酸;
- A. 2. 16 尿素;

- A. 2. 17 亲和硅烷:97%;
- A. 2. 18 剥离硅烷:2%二甲基二氯硅烷;
- A. 2. 19 无水乙醇;
- A. 2. 20 四甲基乙二胺(TEMED);
- A. 2. 21 过硫酸铵;
- A. 2. 22 冰醋酸;
- A. 2. 23 硝酸银;
- A. 2. 24 甲醛溶液:37%。

**附录 B**  
(规范性附录)  
**溶液配制**

**B. 1 DNA 提取溶液的配制**

- B. 1. 1** 0.5 mol/L EDTA 溶液: 186.1 g Na<sub>2</sub>EDTA · 2H<sub>2</sub>O 溶于 800 mL 水中, 用固体 NaOH 调 pH 至 8.0, 定容至 1 000 mL, 高压灭菌。
- B. 1. 2** 1 mol/L Tris-HCl 溶液: 60.55 g Tris 碱溶于适量水中, 加 HCl 调 pH 至 8.0, 定容至 500 mL, 高压灭菌。
- B. 1. 3** 0.5 mol/L HCl 溶液: 25 mL 浓盐酸(36%~38%), 加水定容至 500 mL。
- B. 1. 4** DNA 提取液 1:1 mol/L Tris-HCl 50 mL, 0.5 mol/L EDTA 50 mL, 5 mol/L NaCl 50 mL, SDS 7.5 g, 定容至 500 mL。
- B. 1. 5** DNA 提取液 2:2 g 固体 NaOH 溶于水中, 加水定容至 500 mL。
- B. 1. 6** TE 缓冲液 1:1 mol/L Tris-HCl 5 mL, 0.5 mol/L EDTA 1 mL, 加 HCl 调 pH 至 8.0, 定容至 500 mL。
- B. 1. 7** TE 缓冲液 2:1 mol/L Tris-HCl 5 mL, 0.5 mol/L EDTA 1 mL, 0.5 mol/L HCl 100 mL, 定容至 500 mL。
- B. 1. 8** 5 mol/L NaCl 溶液: 146 g 固体 NaCl 溶于水中, 加水定容至 500 mL。

**B. 2 PCR 扩增溶液的配制**

- B. 2. 1** dNTP: 用超纯水分别配制 A、G、C、T 终浓度 100 mmol/L 的储存液。各取 20 μL 混合, 用超纯水 720 μL 定容至终浓度 2.5 mmol/L each 的工作液。
- B. 2. 2** SSR 引物: 用超纯水分别配制前引物和后引物终浓度均 40 μmol/L 的储存液, 等体积混合成 20 μmol/L 的工作液。注: 干粉配制前应首先快速离心。
- B. 2. 3** 6×加样缓冲液: 去离子甲酰胺 49 mL, 0.5 mol/L 的 EDTA 溶液(pH8.0)1 mL, 溴酚兰 0.125 g, 二甲苯青 0.125 g。

**B. 3 变性聚丙烯酰胺凝胶电泳溶液的配制**

- B. 3. 1** 40%PAGE 胶: 丙烯酰胺 190 g 和甲叉双丙烯酰胺 10 g, 定容至 500 mL。
- B. 3. 2** 4.5% PAGE 胶: 尿素 450 g, 10×TBE 缓冲液 100 mL, 40% PAGE 胶 112.5 mL, 定容至 1 000 mL。
- B. 3. 3** Bind 缓冲液: 49.75 mL 无水乙醇和 250 μL 冰醋酸, 加水定容至 50 mL。
- B. 3. 4** 亲和硅烷工作液: 在 1 mL Bind 缓冲液中加入 5 μL Bind 原液, 混匀。
- B. 3. 5** 剥离硅烷工作液: 2% 二甲基二氯硅烷。
- B. 3. 6** 25% 过硫酸铵溶液: 0.25 g 过硫酸铵溶于 1 mL 超纯水中。
- B. 3. 7** 10×TBE 缓冲液: Tris 碱 108 g, 硼酸 55 g, 0.5 mol/L EDTA 溶液 37 mL, 定容至 1 000 mL。
- B. 3. 8** 1×TBE 缓冲液: 10×TBE 缓冲液 500 mL, 加水定容至 5 000 mL。

#### B. 4 银染溶液的配制

- B. 4. 1 固定液:100 mL 冰醋酸,加水定容至 1 000 mL。
- B. 4. 2 染色液:2 g 硝酸银,加水定容至 1 000 mL。
- B. 4. 3 显影液:1 000 mL 蒸馏水中加入 30 g 氢氧化钠和 5 mL 甲醛。

**附录 C**  
**(规范性附录)**  
**基本核心引物名单**

编号	引物名称	染色体位置	引物序列
P 01	bngl 439	1. 03	Left End: TTGACATGCCATCTTGGTGACCA Right End: TCTTAATGCGATCGTACGAAGTTGTGGAA
P 02	bngl 2331	1. 11	Left End: TCTGATATCATAAAGGAGGACCG Right End: GGAGCTTGCCTTTAACAA
P 03	bngl 125	2. 02	Left End: GGGACAAAAGAAGAAGCAGAG Right End: GAAATGGGACAGAGACAGACAAT
P 04	mmc 0191	2. 07	Left End: GGTGTTCAAGTGTGAAAGGTTA Right End: AAGATTTCGCAGAGACAGACAAT
P 05	umc 2105	3. 00	Left End: ACATACATAGGCTCCCTTTCCG Right End: TCCCGTGACACTCTCTCTCTCT
P 06	bngl 1496	3. 09	Left End: CTGGGCAGACAGCAACAGTA Right End: AGCCAAAGACATGATGGTCC
P 07	phi 072	4. 00	Left End: ACCGTGCATGATTAATTCTCCAGCCTT Right End: GACAGCGCGAAATGGATTGAAC
P 08	bngl 2291	4. 06	Left End: CCTCTCGATGTTCTGAAGCC Right End: GTCATAACCTTGCCTCCCAA
P 09	umc 1705	5. 03	Left End: ATCTCACGTACGGTAATGCAGACA Right End: CATGACCTGATAAACCCCTCCTCTC
P 10	umc 1225	5. 08	Left End: CTAGCTCCGTGTGAGTGAGTGAGT Right End: TTCCTCTTCTTCCTGTGCAAC
P 11	bngl 161	6. 00	Left End: GCTTTCGTACACACACATTCA Right End: ATGGAGCATGAGCTTGCATATT
P 12	phi 299852	6. 07	Left End: GATGTGGGTGCTACGAGCC Right End: AGATCTGGAGCTCGGCTA
P 13	bngl 1792	7. 02	Left End: CGGGAATGAATAAGCCAAGA Right End: GCGCTCCTCACCTTCTTTA
P 14	phi 116	7. 06	Left End: GCATACGGCCATGGATGGGA Right End: TCCCTGCCGGACTCCTG
P 15	umc 1741	8. 03	Left End: AGACGAACCCACCATCATCTTC Right End: CGCTTGGCATCTCCATGTATATCT
P 16	phi 080	8. 08	Left End: CACCCGATGCAACTTGCAGTAGA Right End: TCGTCACGTTCCACGACATCAC