
产品简介

本试剂盒采用特殊的缓冲液系统并优化了相应的实验操作步骤，特别针对福尔马林固定石蜡包埋组织切片(以下简称FFPE)中的miRNA提取进行设计，具有实验样品针对性强，实验快速，提取miRNA质量高等特点。

使用本试剂盒提取的RNA可应用于RT-PCR等下游试验。

使用前注意事项

1. 第一次使用前应在漂洗液RW中加入无水乙醇，加入量请参见瓶上标签。

2. DNase I储存液的配制

将DNase I干粉（1500 U）溶解在550 μ l RNase-Free ddH₂O中，轻柔混匀，分装后-20 $^{\circ}$ C贮存（可保存9个月）。

注意：从-20 $^{\circ}$ C融化后的DNase I储存液保存于4 $^{\circ}$ C（可保存6周），不要再次冻存。

起始材料

1. 标准的福尔马林固定石蜡包埋程序也常常会造成核酸的片段化。为了尽量降低RNA片段化的可能性，应该按照以下操作步骤进行样本处理：

- 组织切除后应尽快浸入4%-10%的福尔马林溶液中；
- 固定时间最好为14-24 h(固定时间过长会导致RNA片段化更严重，不利于下游的试验)；
- 样本包被之前必须彻底脱水。

2. 应采用新鲜的FFPE组织切片，切片厚度不超过10 μ m，切片过厚可能会造成RNA得率低，每次制备采用的切片数应不超过8片，表面积应不超过250 mm²。

3. 如果没有起始样本的信息，建议初次制备采用的切片数应不超过2片，然后根据实验结果，下次制备采用的切片数可以进行调整，但应不超过8片。

操作步骤

1. 将石蜡样品切成5-10 μ m厚的片状。

注意：如果样品表面暴露于空气中，最初的2~3片弃掉不用。

2. 迅速将2-8张切片置于1.5 ml RNase-free的离心管中，加入1 ml二甲苯，剧烈涡旋10 sec。

3. 室温(15-25 $^{\circ}$ C)，12,000 rpm (~13,400 \times g)离心2 min。

4. 用枪头吸除上清，小心不要吸到沉淀。

5. 加入1 ml无水乙醇于沉淀中，涡旋混匀。

6. 室温(15-25 $^{\circ}$ C)，12000 rpm (~13,400 \times g)离心2 min。

7. 用枪头吸除上清，小心不要吸到沉淀（用一个新的枪头小心吸出残余的乙醇）。

8. 打开管盖，室温(15-25 $^{\circ}$ C)或37 $^{\circ}$ C放置10 min直至残余的乙醇挥发完全。

注意：完全去除残余的乙醇很重要，残余的乙醇会对RNA产生影响。

9. 加入150 μ l裂解液RF以及10 μ l Proteinase K于沉淀中，彻底涡旋混匀。

10. 55 $^{\circ}$ C孵育15 min之后80 $^{\circ}$ C孵育15 min。

11. 冰上放置3 min，12,000 rpm (~13,400 \times g)离心15 min，转移上清至新的2 ml RNase-Free离心管中。

12. 加入16 μ l的RDD buffer和10 μ l的DNase I溶液，颠倒混匀。室温放置15 min。简短离心以收集管壁及管盖上的液滴。

13. 加入320 μ l的缓冲液RB，涡旋混匀。

14. 加入1120 μ l的无水乙醇，涡旋混匀(可能会出现沉淀)。

15. 转移700 μ l溶液和沉淀入吸附柱CR3中（吸附柱放在收集管中），12,000 rpm (~13,400 \times g)离心1 min，弃掉收集管中的废液，将吸附柱放回收集管中。

16. 重复步骤15，直到所有的溶液和沉淀完全通过吸附柱CR3，弃废液，将吸附柱CR3放回收集管中。



TIANGEN官方微信, 专业服务助力科研:

- 可视化操作指南
- 技术公开课合辑
- 全线产品查询
- 在线专家客服
- 微信直播课堂
- 最新优惠活动



Order: 010-59822688
Toll-free: 800-990-6057 / 400-810-6057
TIANGEN BIOTECH (BEIJING) CO., LTD

版本号: :DP171207

17. 向吸附柱CR3中加入500 μ l漂洗液RW (使用前请先检查是否已加入乙醇), 室温静置2 min, 12,000 rpm (~13,400 \times g)离心30-60 sec, 弃废液, 将吸附柱CR3放回收集管中。

18. 重复步骤17。

19. 室温(15-25 $^{\circ}$ C), 12,000 rpm (~13,400 \times g)离心2 min, 倒掉废液。将吸附柱CR3置于室温放置数分钟, 以彻底晾干吸附材料中残余的漂洗液。

注意: 此步骤目的是将吸附柱CR3中残余的漂洗液去除, 漂洗液的残留, 可能会影响后续的RT等实验。

20. 将吸附柱CR3转入一个新的RNase-Free离心管中, 向吸附膜的中间部位悬空滴加30-100 μ l RNase-Free ddH₂O, 室温放置2 min, 12,000 rpm (~13,400 \times g)离心2 min。

注意: 洗脱缓冲液体积不应少于30 μ l, 体积过小影响回收效率。RNA溶液请于-70 $^{\circ}$ C保存。

miRNAprep Pure FFPE Kit 石蜡包埋组织切片miRNA提取试剂盒

(离心柱型)

目录号: DP502

产品内容

产品组成	DP502 (50 preps)
裂解液RF (Buffer RF)	12 ml
缓冲液RB (Buffer RB)	2 \times 12 ml
漂洗液RW (Buffer RW)	12 ml
Proteinase K	500 μ l
RNase-Free ddH ₂ O (瓶装)	15 ml
RNase-Free吸附柱CR3 (含2 ml收集管) (RNase-Free Columns CR3 set)	50套
DNase I (1500 U)	1支
缓冲液RDD (Buffer RDD)	4 ml
RNase-Free ddH ₂ O (管装)	1 ml
RNase-Free离心管 (1.5 ml) (RNase-Free Centrifuge Tubes 1.5 ml)	50个

储存条件

DNase I, 缓冲液RDD和RNase-Free ddH₂O (管装) 置于2-8 $^{\circ}$ C保存; 其他试剂室温(15-25 $^{\circ}$ C)保存。