

版本号: NR210831

Order: 010-59822688

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

1

TIANSeq mRNA Capture Kit

TIANSeq mRNA捕获试剂盒

目录号: NR105

产品内容

产品组成	NR105-01 (24 rxn)	NR105-02 (96 rxn)
磁珠结合缓冲液TM (Beads Binding Buffer TM)	6 ml	24 ml
磁珠漂洗缓冲液TD (Beads Washing Buffer TD)	12 ml	48 ml
mRNA捕获磁珠 (mRNA Capture Beads)	240 µl	960 µl
无核酸酶双蒸水 (Nuclease-Free ddH₂O)	15 ml	15 ml

储存条件

2-8℃保存,保质期为一年。

产品简介

TIANSeq mRNA capture Kit采用特殊设计偶联Oligo (dT)的磁珠专一性的捕获信使RNA(mRNA),经过磁珠漂洗缓冲液洗涤去除非特异结合的非mRNA,能够获得人、小鼠、大鼠、植物总RNA中完整的mRNA。

该试剂盒对于完整的总RNA均具有良好的mRNA捕获效果,所获得的mRNA可用于高通量测序,可显著提高测序结果中有效数据比例。此外,纯化的mRNA也可用于随机引物 cDNA合成或其它下游应用。

产品特点

样本广泛: 适用于高质量(完整)样本中mRNA的捕获、建议RNA的RIN>7。

数据全面:保留了完整的mRNA信息,提高转录组数据的有效性。

适用范围广: 适用于100 ng-1 µg的RNA的捕获。

自备试剂:

mRNA富集: 8-Tube Strip (0.2ml) Magic Frame (TIANGEN Cat# OSE-MF-04)、Nuclease-Free 內CR管。

PCR检测mRNA捕获效率: rRNA Primer Mix, mRNA Primer Mix, FastKing RT Kit (With gDNase) (TIANGEN Cat#KR116), SuperReal PreMix Plus (SYBR Green) (TIANGEN Cat#FP205)。

注意事项 请务必在使用本试剂盒之前阅读此注意事项

- 1. 操作过程请注意避免核酸样品和产物之间的交叉污染。
- 2. 请在无核酸的操作环境中操作实验,尤其是操作环境中核酸气溶胶污染要及时清除。
- 3. 请使用不含RNA酶或DNA酶的枪头、离心管进行实验。
- 4. 实验开始前,请清洁操作台,建议使用RNA酶及DNA酶清除试剂处理台面。确保没有RNA酶和DNA酶的污染。

操作步骤

- 1. 处理磁珠:将mRNA捕获磁珠从2-8℃冰箱取出,室温平衡5 min,期间涡旋混匀,吸取10 μl mRNA捕获磁珠于200 μl Nuclease-Free PCR管中,置于在磁力架上1 min,待溶液澄清后,小心吸弃上清。将EP管从磁力架上取出,加入50 μl磁珠结合缓冲液TM,反复吸吹6次洗涤磁珠,之后放置在磁力架上1 min,待溶液澄清后,小心吸弃上清,重复洗涤步骤一次,最后将磁珠重悬于50 μl 磁珠结合缓冲液TM中,室温放置备用。
- 2. 在200 μl Nuclease-Free PCR管中,用Nuclease -Free ddH₂O将100~1000 ng总RNA稀释至50 μl,冰上放置备用。

注意:总RNA样品中应无DNA、盐离子(例如Mg²⁺、胍盐)、有机试剂(例如酚、乙醇)残留,否则可能导致非预期的RNA降解或mRNA捕获效率降低。

3. 参照下表配制mRNA捕获反应体系:

组分名称	体积
处理后的mRNA捕获磁珠	50 μΙ
总RNA	50 μl
Total	100 μΙ

- 4. 将步骤3的mRNA捕获磁珠与RNA反应液用移液器吸吹混匀6次。
- 5. 将步骤4的反应液置于PCR仪中(启用热盖99~105℃均可),按以下程序操作,总共耗时约10 min。

步骤	温度	时间
1	65°C	2 min
2	20 °C	5 min

- 6. 将步骤5的反应液置于磁力架上1 min, 待溶液澄清后, 小心吸弃上清。将管从磁力架上 拿起, 加入200 µl磁珠漂洗缓冲液TD, 反复吸吹几次充分洗涤, 置于磁力架上1 min, 待 溶液澄清后, 小心吸弃上清。
- 7. 加入50 μ l Nuclease-Free ddH $_2$ O充分悬浮磁珠,之后置于PCR仪中(启用热盖99~105°C 均可),按以下程序操作,总共耗时约10 min。

步骤	温度	时间
1	75°C	2 min
2	20 °C	5 min

- 8. 向步骤7的反应液中加入50 μl 磁珠结合缓冲液TM, 反复吸吹数次以充分混匀, 20°C放置 5 min。
- 9. 将步骤8的反应液置于磁力架上, 待溶液澄清后小心吸弃上清。
- 10. 将管从磁力架上取出,加入200 µI磁珠漂洗缓冲液TD,反复吸吹几次充分洗涤,置于磁力架上,待溶液澄清后,小心吸弃上清。
- 11. 将样品从磁力架上取出,加入 $6.5~\mu l$ Nuclease-Free ddH $_2O$,用移液器吹打10次混匀磁 珠. 室温静置2~min。

注意:上述洗脱体积适用于TIANSeq RNA文库构建试剂盒NR102或NR103,如搭配其他RNA建库产品,请根据产品说明书选择合适的洗脱体积。

- 12. 在磁力架上静置2 min,待溶液澄清后,不要触动磁珠,小心吸取5 μl上清 (可根据步骤 11 选择的实际洗脱体积进行相应调整,尽量充分利用洗脱产物) 至新的Nuclease-Free PCR 管。
- 13. 洗脱样品可立即用于RNA测序文库构建或其他分析应用,也可在-20℃保存过夜或在-80℃保存30天。

Real-time PCR检测(可选步骤)

本试剂盒提供两对定量PCR引物,分别为针对18S rRNA的rRNA Primer Mix和针对beta-actin的mRNA Primer Mix,建议以未进行mRNA捕获处理的等量初始总RNA为对照(需用 Nuclease-Free ddH₂O或洗脱缓冲液稀释至洗脱体积),以评估mRNA捕获效率和rRNA残留比例。

两步法示例: 逆转录用1 μl 的RNA产物作模板,合成第一链cDNA,然后定量PCR用2 μl cDNA作模板。试剂盒使用FastKing RT Kit (With gDNase) (TIANGEN Cat#KR116)和 SuperReal PreMix Plus (SYBR Green) (TIANGEN Cat#FP205)。

1. 逆转录

1)参照下表在冰上配制逆转录反应液:

组分名称	体积
RNase-Free ddH₂O	12 µl
5×gDNA Buffer	2 μΙ
10×King RT Buffer	2 µl
FQ-RT Primer Mix	2 μΙ
FastKing RT Enzyme Mix	1 μΙ
RNA	1 μΙ
Total	20 μΙ

- 2) 用移液器吸吹混匀并短暂离心,置于PCR仪中(热盖99-105°C),42°C孵育15 min, 随后95°C孵育3 min。
- 3) 取出瞬时离心,得到的cDNA可用于后续定量实验,或在-20℃保存。

2. 定量PCR(以Bio-Rad CFX96为例)

1) 使用Nuclease-Free PCR管、参照下表在冰上配制定量PCR反应液:

组分名称	体积
2×SuperReal PreMix Plus	10 μl
50×ROX Reference Dye	0 µl ▲
rRNA Primer Mix或mRNA Primer Mix(自备)	1 μΙ
cDNA模板	2 µl
RNase-free ddH₂O	至20 µl

- 2) 用移液器吸吹混匀并短暂离心。
- 3) 将各管反应样品置于定量PCR仪中,参照下表开始进行检测:

阶段	循环	温度	时间	内容	荧光信号采集
预变性	1×	95°C	15 min	预变性	否
PCR反应	40×	95°C	10 sec	变性	否
		60°C	30 sec ▲	退火/延伸	是
熔解曲线分析(Melting/Dissociation Curve Stage)					

- ▲ 此处以Bio-Rad CFX96 Real Time System为例,其它定量PCR仪器请参照仪器使用说明书或SuperReal PreMix Plus (SYBR Green) (TIANGEN Cat#FP205) 试剂盒说明书的建议。
 - 3. 供参考的两步法RT- PCR结果示例:以小鼠RNA为例

引物	RNA样品	Ct值
rRNA Primer Mix	未经mRNA捕获	9.11
	经mRNA捕获	21.37
mRNA Primer Mix	未经mRNA捕获	18.08
	经mRNA捕获	19.62



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● 最新优惠活动

- 在线专家客服
- 微信直播课堂
- 坚持 "CUSTOMER FIRST"理念 秉承"质量为天,服务为根"宗旨!

TIANGEN为您提供从样本处理, 核酸纯化到下游检测的整体解决方案

科研试剂

- 样本保护与处理
- 磁珠法外泌体系列
- 基因组 DNA 提取
- 质粒提取
- 总 RNA 提取
- DNA 产物纯化 / 胶回收
- PCR 系列

- NGS 文库制备
- 表观遗传学
- RT-PCR 系列
- 荧光定量 PCR 系列
- 克隆和点突变
- DNA 分子量标准
- 蛋白表达和检测

科研解决方案

- 快速分子克隆整体解决方案
- 基因表达分析快速解决方案
- 环境微牛物解决方案
- 复杂样本 RNA 解决方案