

版本号: DP240108

Order: 010-59822688

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

1

RNAprep Pure Micro Kit

RNAprep Pure 微量样品总RNA提取试剂盒

(离心柱型)

目录号: DP420

产品内容

	产品组成	DP420 (50 preps)
DP 420	裂解液RL (Buffer RL)	30 ml
	去蛋白液RW1 (Buffer RW1)	40 ml
	漂洗液RW (Buffer RW)	12 ml
	捕获RNA (Carrier RNA)	310 µg
	无RNA酶双蒸水 (RNase-Free ddH₂O)	1 ml
	无RNA酶双蒸水 (RNase-Free ddH₂O)	2×15 ml
	RNase-Free吸附柱CR1 (含2 ml收集管) (RNase-Free Columns CR1 set)	50 套
	RNase-Free离心管 (1.5 ml) (RNase-Free Centrifuge Tubes (1.5 ml))	50 个
RT411	RNase-Free DNase I (1500 U)	1 支
	RDD缓冲液 (DNA消化缓冲液) (Buffer RDD (DNA Digest Buffer))	4 ml
	无RNA酶双蒸水 (RNase-Free ddH₂O)	1 ml

备注: DP 420和RT411组分独立运输和分装

选配试剂

蛋白酶K(目录号: RT403); 第三代塑料研磨杵(目录号: OSE-Y001); 过滤柱CS: (目录号: RK124)

储存条件

RNase-Free DNase I和缓冲液RDD置于2-8 $^{\circ}$ C保存,可保存15个月;其他试剂可置于室温(15-30 $^{\circ}$ C)保存,可保存15个月。

产品简介

本产品可从微量的组织和细胞中(少至10个细胞)进行RNA提取,本产品在裂解液中添加了特殊组分,可大幅度提高RNA和硅基质膜的选择性结合能力。同时,在RNA提取过程中,还加入RNase-Free DNase I,可去除痕量DNA杂质,而RNase-Free DNase I和其他残留的物质会在随后的漂洗过程中去除,从而有效地保证了提取RNA的得率和纯度。

与其它提取RNA的普通方法相比,微量样品RNA提取试剂盒将所有<200 bp的RNA(5.8S rRNA, 5S rRNA和tRNAs等)选择性的筛除,而所有>200 bp的RNA则被富集、分离和纯化。

在本说明书中,对于不同的样品有不同的操作步骤,这些步骤的区别主要在于样品的裂解和结合至硅基质膜的条件不同,当RNA结合至硅基质膜后,后续步骤基本类似。

注意事项

- 1. 自备试剂与耗材: β-巯基乙醇, 无水乙醇, 1.5 ml RNase-Free离心管
- 2. 样品使用量的确定:

为了使用本试剂盒得到高产量和高纯度的RNA,使用样品的量是否得当是很重要的,因为吸附柱的吸附量以及裂解液的用量有一定限制,只有保证样品充分的裂解及RNA充分吸附在硅基质膜上,RNA的得率才有保证。表1是该试剂盒的技术指标,表2是在不同培养条件下细胞的数量。

最大吸附能力	45 μg RNA
吸附柱最大容量	700 µl
提取RNA的长度	>200 bp
最小洗脱体积	10 µl
样品使用最大量(动物细胞)	5×10 ⁵
样品使用最大量(动物组织)	5 mg

表1 微量样品RNA提取试剂盒技术指标

注意:如果超出该试剂盒的最大吸附能力,RNA的产量可能会降低,而如果样品未能裂解完全,RNA的产量也会降低。

表2 不同培养条件下HeLa细胞的数量

细胞培养器皿	生长面积(cm²)	细胞数量
96-孔细胞培养板	0.32-0.6	4-5×10⁴
48-孔细胞培养板	1	1×10 ⁵
24-孔细胞培养板	2	2.5×10 ⁵
12-孔细胞培养板	4	5×10 ⁵
6-孔细胞培养板	9.5	1×10 ⁶
平皿(35 mm)	8	1×10 ⁶
摇瓶(40-50 ml)	25	3×10 ⁶

3. 样品的储存和处理

组织若不经过处理,其中的RNA 处于无保护状态,容易被降解,所以新鲜组织应及时放入液氮中速冻并立即储存于- 70° C,冻存的组织不能反复冻融以避免RNA的降解,样品也可以在匀浆后加入裂解液RL、储存于- 70° C,冻存的样品可稳定储存数月。

4. 样品的裂解和匀质

有效的裂解和匀质是提取RNA的重要步骤,裂解和匀质是两个不同的步骤。

裂解:将组织和细胞完全裂解,以彻底释放出样品中所有的RNA,不同的样品裂解的方法不同,如果样品裂解不彻底,将导致RNA得率低。

匀质:匀质的过程是为了降低细胞裂解后的溶液粘度,将高分子量的基因组DNA和其他物质切断,形成均一的溶液,利于RNA与硅基质膜的结合。如果匀质过程未处理好,将影响RNA与硅基质膜的结合,从而导致RNA提取量低。匀质的方法包括匀浆、涡旋振荡、过滤柱、注射器或枪头吸取等。

5. Carrier RNA:

当处理<10 μg组织或<5000个细胞时,可将试剂盒中提供的Carrier RNA加入裂解液中,实验证明. Carrier RNA的加入将提高RNA的得率. 且不会影响后续实验。

操作前的注意事项

- 1. 为了防止RNA的降解,请避免未处理的样品在室温长时间放置,在组织固定前,RNA处于无保护状态,所以请将组织在液氮中速冻。
- 2. 组织裂解液(在裂解液RL中)可在-70℃储存数月。处理冻存的裂解液时,可在室温或 37℃水浴中将样品完全解冻,而且请注意裂解液中的盐需要完全溶解,之后立即进行后 续操作。(长时间37℃处理将会导致RNA的化学降解)。
- 3. 所有步骤在室温进行,为了尽量避免RNA的降解,操作越快越好。
- 4. 在使用前, 请用RNase-Free ddH₂O配制乙醇溶液。
- 5. 操作前在RL中加入β-巯基乙醇至终浓度1%,如1 ml RL中加入10 μl β-巯基乙醇。此裂解液最好现用现配。配好的RL 可在4℃放置一个月,裂解液RL在储存时可能会形成沉淀,如果有沉淀出现,请加热溶解后使用。
- 6. 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。

相关溶液的配制

DNase I储存液的配制: 请小心打开装有DNase I的玻璃管盖子,以避免造成DNase I的 损失,将DNase I干粉(1500 U)溶解在550μl RNase-Free水中,轻柔地上下颠倒混匀 DNase I溶液,不要涡旋振荡。

如需长时间保存DNase I溶液,请将玻璃瓶中的DNase I溶液进行分装,在-30~-15°C可保存9个月,DNase I溶液融化后可在2-8°C保存6周,溶解后的DNase I溶液不能再次冷冻。

Carrier RNA储存液的配制: 在第一次使用Carrier RNA时,将Carrier RNA(310 μg)溶解在1 ml RNase-Free ddH₂O中,将溶液分装后储存于-30~-15℃,此时该溶液的浓度为310 μg/ ml(310 ng/ μl);该储存液应避免反复冻融,冻融次数不能超过3次。(当处理的细胞量小于5000个时,请在裂解液中加入Carrier RNA。)

Carrier RNA工作溶液的配制(以配制10次用量为例): 将5 μl Carrier RNA储存溶液加入34 μl裂解液RL中,用移液器混匀,将混匀后的溶液6 μl加入54 μl裂解液RL中,此时 Carrier RNA终浓度为4 ng/ μl,取5 μl终浓度为4 ng/ μl的Carrier RNA加入裂解液中。

一 从微切割的冷冻样品中提取总RNA

以下的操作步骤适用于从冷冻的微切割动物组织中分离RNA。要从非常微量的样品中提取RNA是一项很有挑战性的工作,同时要注意,固定和处理样品的过程可能会对RNA完整性造成影响。

- 1. 向样品中加入适量的裂解液RL(使用前请加入β-巯基乙醇,终浓度为1%) (加入裂解液RL的体积与微切割仪器容积有关,但不能超过最大体积为 (A) 65 μl (B) 300 μl。)
 - 注意: (A)指的是微切割仪器Leica AS LMD系统可采用的体积, (B)指的是其他微切割系统可使用的裂解液体积,以下出现的(A) (B)与此一致。
- 2. 如果需要,可将样品和裂解液RL转移至一个较大的1.5 ml或2 ml RNase-Free的离心管中(客户自备)。补充裂解液RL至体积为(A)75 μl (B)350 μl。
 - 注意: (A) (B)所指的意义同步骤1,当处理的细胞量小于5000个时,向溶液中加入20 ng Carrier RNA(5 μl 4 ng/μl Carrier RNA),Carrier RNA溶液的配制请见第4页溶液配制说明。
- 3. 涡旋振荡30 sec, 使样品匀质化。
- 4. 向样品中加入1倍体积((A)75 µl (B)350 µl) 70%乙醇,用移液器混匀,立即进行第5步。 注意:如果在匀质的过程中损失了一些裂解液,70%乙醇的加量也要相应减小。在加入 乙醇后,溶液中可能会出现沉淀,但不会影响RNA的提取。
- 5. 将所有溶液及沉淀全部转移至吸附柱CR1上(吸附柱CR1放在RNase-Free的2 ml收集管中,该收集管试剂盒中已经备有),轻柔地盖上管盖,12000 rpm (~13,400×g)离心30 sec,倒掉废液,将吸附柱CR1放回收集管中。
- 6. 向吸附柱CR1中加入350 µl 去蛋白液RW1, 12,000 rpm(~13,400×g)离心30-60 sec, 倒 掉收集管中的废液, 将吸附柱CR1放回收集管中。
- 7. DNase I 工作液的配制: 取10 μl DNase I 储存液放入新的RNase-Free离心管中,加入
 70 μl RDD溶液,轻柔混匀。
- 8. 向吸附柱CR1中央加入80 µl的DNase I 工作液,室温放置15 min。
- 9. 向吸附柱CR1中加入350 μl 去蛋白液RW1, 12,000 rpm(~13,400×g)离心30-60 sec, 倒掉收集管中的废液,将吸附柱CR1放回收集管中。

- 10. 向吸附柱CR1中加入500 μl 漂洗液RW <u>(使用前请先检查是否已加入乙醇)</u> ,室温静置 2 min, 12,000 rpm(~13,400×g)离心30-60 sec, 倒掉收集管中的废液, 将吸附柱CR1 放回收集管中。
- 11. 重复步骤10。
- 12. 12,000 rpm(~13,400×g)离心2 min,倒掉废液。将吸附柱CR1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中残余的漂洗液去除,离心后将吸附柱CR1在室温放置片刻,以充分晾干。如果有漂洗液残留,可能会影响后续的RT等实验。

13. 将吸附柱CR1放入一个新的RNase-Free离心管(试剂盒中已备用)中,向膜中央加入14 μl RNase-Free ddH₂O,轻柔地盖上管盖,室温放置2 min。12,000 rpm (~13,400×g)离心1min,所得溶液即为RNA溶液。

注意:洗脱体积不得少于10 μl,可用减小洗脱体积的方法得到较高浓度的RNA,但是这将影响总的RNA得率。

二 从福尔马林固定的微切割样品中提取总RNA

以下操作步骤适用于从福尔马林固定的微切割样品中提取总RNA。

在从福尔马林固定的微切割样品中提取RNA时,主要的影响因素有:样品的新旧程度、固定的过程和样品的储存条件。RNA可能会降解成<300bp的片段,而本试剂盒能有效吸附>200bp的片段,所以如果样品中的RNA高度降解,可能会出现提不出RNA的情况。

- 1. 预先加热水浴至55°C,为第5步中的蛋白酶K(客户自备,目录号:RT403)消化做准备。
- 2. 向样品中加入适当体积的裂解液RL (使用前请向RL中加入β-巯基乙醇,终浓度1%) ,加入裂解液RL体积与微切割仪器的容积有关,但不能超过140 μl。
- 如果需要,可以将样品和裂解液RL转移至1.5 ml或2 ml的RNase-Free的离心管中(客户 自备)。补充裂解液RL至体积为150 μl。

注意: 当处理的细胞量小于5000时,向溶液中加入20 ng Carrier RNA (5 µl 4 ng/µl Carrier RNA工作液),Carrier RNA工作溶液的配制请见第4页溶液配制说明。

向溶液中加入295 μl RNase-Free ddH₂O, 然后加入5 μl蛋白酶K溶液(浓度20 mg /ml, 客户自备), 用移液器混匀, 55°C孵育10 min。室温12,000 rpm (~13,400×g) 离心3 min。

注意:此时的组织碎片可能会形成小球,有时在溶液上面会浮有一层薄膜。

用移液器将上层溶液(450 μl左右)转移至一个新的RNase-Free离心管中(客户自备)。

注意:使用移液器吸取上层溶液时,一定要避免接触到组织碎片小球,而且枪头要伸到 薄膜以下进行吸取,避免将薄膜转移至离心管中。

6. 向吸出的上层溶液中加入0.5倍体积的无水乙醇(通常为225 µl),用移液器混匀。

注意:在加入乙醇后,溶液中可能会出现沉淀,但是不会影响RNA的提取。

7. 将所有溶液及沉淀全部转移至吸附柱CR1上(吸附柱CR1放在2 ml收集管中,此收集管试剂盒已经备有),轻柔地盖上管盖,12,000 rpm (~13,400×g)离心30-60 sec,倒掉废液,将吸附柱CR1放回收集管中。

- 8. 向吸附柱CR1中加入350 μl 去蛋白液RW1, 12,000 rpm(~13,400×g)离心30-60 sec, 倒掉收集管中的废液, 将吸附柱CR1放回收集管中。
- 9. DNase I 工作液的配制: 取10 μl DNase I 储存液放入新的RNase-Free离心管中,加入70 μl RDD溶液,轻柔混匀。
- 10. 向吸附柱CR1中央加入80 μl的DNase I 工作液, 室温放置15 min。
- 向吸附柱CR1中加入350 μl 去蛋白液RW1, 12,000 rpm(~13,400×g)离心30-60 sec, 倒掉收集管中的废液,将吸附柱CR1放回收集管中。
- 12. 向吸附柱CR1中加入500 μl 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×g)离心30-60 sec, 倒掉收集管中的废液, 将吸附柱CR1放回收集管中。
- 13. 重复步骤12。
- 14. 12,000 rpm(~13,400×g)离心2 min,倒掉废液。将吸附柱CR1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中残余的漂洗液去除,离心后将吸附柱CR1在室温放置片刻,以充分晾干。如果有漂洗液残留,可能会影响后续的RT等实验。

15. 将吸附柱CR1放入一个新的1.5 ml RNase-Free离心管中(试剂盒中已备有),向膜中央加入14 μl RNase-Free ddH₂O,轻柔地盖上管盖,室温放置2 min。12,000 rpm (~13,400×g)离心1 min,所得溶液即为RNA溶液。

注意:洗脱体积不得少于10 µl,可用减小洗脱体积的方法得到较高浓度的RNA,但是这将影响总的RNA得率。

三 从动物组织中提取总RNA

以下操作适用于从大多数动物组织中提取RNA,如果要从纤维组织中提取RNA,请看第11页。从动物组织中提取RNA,若要得到高纯度和高产量的RNA,组织的起始量非常重要,本试剂盒提供的吸附柱CR1最大结合能力为45 µg,裂解液最多能裂解5 mg的组织。有些组织像脾脏、部分脑组织、肺组织和胸腺组织在提取的过程中有可能会形成一些沉淀,但不会影响RNA的提取。

推荐使用的组织量不超过5 mg,请不要超过吸附柱CR1的载量,否则将会降低RNA的产量和纯度。

- 1. 确定组织的总量,不要超过5 mg,立即进行第2步。
- 2. 在裂解液RL(使用前请加入β-巯基乙醇,终浓度为1%)中将组织块切碎和匀浆(请见步骤2a, 2b)

注意:组织块的切碎和匀浆过程可采用下列2a和2b两种方法之一,当处理小于10 μ g的组织时,需要向裂解液中加入20 ng Carrier RNA工作溶液 (5 μ l 4 ng/ μ l),Carrier RNA工作溶液的配制请见第4页溶液的配制说明。匀浆不彻底将导致RNA提取量低,还可能导致堵塞吸附柱CR11的现象发生。

2a 使用匀浆器进行匀浆:

将称重过的组织块放在一个大小合适的容器中,加入350 μl裂解液RL,立即进行匀浆至均一溶液(通常时间为20-40 sec),继续步骤3。

2b 使用研磨杵(客户自备,目录号: OSE-Y001)进行研磨:

在1.5 ml RNase-Free的离心管中(客户自备)加入350 μl裂解液RL,将组织块迅速从-80°C转入这个离心管中,用研磨杵充分研磨,彻底将组织破碎,注意避免组织冻融。将此溶液移至过滤柱CS(客户自备,定购信息见第1页)上(过滤柱CS放在收集管中),12,000 rpm (~13,400×g)离心2 min,收集滤液,继续步骤3。

- 3. 将匀浆好的样品(2a)或者过滤液(2b)以12,000 rpm (~13,400×g)离心3 min, 用移液器仔细将上清液转移到新的1.5 ml RNase-Free离心管中(客户自备)。
- 4. 向上清中加入1倍体积(350 µl)70%乙醇,用移液器混匀,立即进行第5步。

注意:如果在以上过程中损失了一些裂解液,70%乙醇的加量也要相应减小。在乙醇加入后,溶液中可能会出现沉淀,但不会影响RNA的提取。

- 5. 将所有溶液及沉淀全部转移至吸附柱CR1上(吸附柱CR1放在2 ml收集管中,试剂盒中已备有),轻柔地盖上管盖,12,000 rpm (~13,400×g)离心30-60 sec,倒掉废液,将吸附柱CR1放回收集管中。
- 向吸附柱CR1中加入350 μl 去蛋白液RW1, 12,000 rpm(~13,400×g)离心30-60 sec, 倒掉收集管中的废液,将吸附柱CR1放回收集管中。
- 7. DNase I 工作液的配制: 取10 μl DNase I 储存液放入新的RNase-Free离心管中,加入 70 μl RDD溶液,轻柔混匀。
- 8. 向吸附柱CR1中央加入80 µI的DNase I 工作液,室温放置15 min。
- 向吸附柱CR1中加入350 μl 去蛋白液RW1, 12,000 rpm(~13,400×g)离心30-60 sec, 倒掉收集管中的废液,将吸附柱CR1放回收集管中。
- 10. 向吸附柱CR1中加入500 μl 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×g)离心30-60 sec, 倒掉收集管中的废液,将吸附柱CR1放回收集管中。
- 11. 重复步骤10。
- 12. 12,000 rpm(~13,400×g)离心2 min, 倒掉废液。将吸附柱CR1置于室温放置数 min, 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中残余的漂洗液去除,离心后将吸附柱CR1在室温放置片刻,以充分晾干。如果有漂洗液残留,可能会影响后续的RT等实验。

13. 将吸附柱CR1放入一个新的 RNase-Free离心管中(试剂盒中已备有),向膜中央加入 14 μ l RNase-Free ddH $_2$ O,轻柔地盖上管盖,室温放置2 min。12,000 rpm (~13,400 \times g)离心1 min,所得溶液即为RNA溶液。

注意:洗脱体积不得少于10 μl,可用减小洗脱体积的方法得到较高浓度的RNA,但是这将影响总的RNA得率。

四 从纤维组织中提取总RNA

纤维组织,例如骨骼肌、心脏、皮肤中含有大量的收缩蛋白、连接组织和胶原质,只有去除这些蛋白质,才能使RNA的提取顺利进行。所以在从纤维组织中提取总RNA时,引入了蛋白酶K消化这一过程。

采用以下操作,可成功地从心脏、肌肉和皮肤组织中提取RNA,其他富含蛋白质的组织也可采用此方法进行RNA的提取,值得注意的是,在进行蛋白酶K消化过程中的缓冲液不能对RNase进行长期有效的抑制,因而此方法不适用于含有丰富RNase的脾脏和肠组织等RNA的提取。

推荐使用的组织量不超过5 mg,请不要超过吸附柱CR1的载量,否则将会降低RNA的产量和纯度。

- 预先加热水浴至55℃,为第5步中的蛋白酶K(客户自备,目录号:RT403)消化做准备。
- 2. 确定组织的总量,不要超过5 mg,立即进行第3步。
- 在裂解液RL (使用前请加入β-巯基乙醇,终浓度为1%) 中将组织块匀浆(3a)或者研碎(3b)。

注意: 当处理小于10 μ g的组织时,需要向裂解液中加入20 ng Carrier RNA 工作液(5 μ l 4 ng/ μ l溶液),Carrier RNA溶液的配制请见第4页溶液的配制说明。匀浆不彻底会导致 RNA提取量低,还可能导致吸附柱CR1堵塞。采用匀浆器或过滤柱进行匀浆,会比采用 其他方式匀浆获得更高的RNA得率。

3a 使用匀浆器讲行匀浆:

将称重过的组织块放在一个大小合适的容器中,加入150 µI裂解液RL,立即进行匀浆至均一溶液(通常时间为20-40 sec),继续步骤4。

3b 使用研磨杵(客户自备,目录号: OSE-Y001)进行研磨:

在1.5 ml RNase-Free的离心管中(客户自备)加入150 µl裂解液RL,将组织块迅速从-80°C转入这个离心管中,用研磨杵充分研磨,彻底将组织研碎,**注意避免组织冻融,继续步骤4**。

注意: 当使用研磨杵研磨时,请务必将组织彻底研碎,以保证裂解充分。

4. 向溶液中加入295 μ l RNase-Free ddH $_2$ O,然后加入5 μ l蛋白酶K溶液(浓度为20 mg / ml,客户自备,目录号:RT403),用移液器混匀。55°C孵育10 min。室温12,000 rpm (~13,400×g) 离心3 min。

注意:此时的组织碎片可能会形成小球,有时在溶液上面会浮有一层薄膜。

5. 用移液器将上层溶液(通常450 μl左右)转移至一个新的1.5 ml RNase-Free的离心管中(客户自备)。

注意:使用移液器吸取上层溶液时,一定要避免接触到组织碎片小球,而且枪头要伸到 薄膜以下进行吸取,避免将薄膜转移至离心管中。

6. 向吸出的上层溶液加入0.5倍体积的无水乙醇(通常为225 µl),用移液器混匀。

注意:在乙醇加入后,溶液中可能会出现沉淀,但是不会影响RNA的提取。

- 7. 将所有溶液及沉淀物质全部转移至吸附柱CR1上(吸附柱CR1放在2 ml收集管中, 试剂盒已经备有), 轻柔地盖上管子, 12,000 rpm (~13,400×g)离心30-60 sec, 倒掉废液, 将吸附柱CR1放回收集管中。
- 8. 向吸附柱CR1中加入350 μl 去蛋白液RW1, 12,000 rpm(~13,400×g)离心30-60 sec, 倒掉收集管中的废液,将吸附柱CR1放回收集管中。
- 9. DNase I 工作液的配制: 取10 μl DNase I 储存液放入新的RNase-Free离心管中,加入70 μl RDD溶液,轻柔混匀。
- 10. 向吸附柱CR1中央加入80 μl的DNase I 工作液,室温放置15 min。
- 11. 向吸附柱CR1中加入350 μl 去蛋白液RW1, 12,000 rpm(~13,400×g)离心30-60 sec, 倒掉收集管中的废液,将吸附柱CR1放回收集管中。
- 12. 向吸附柱CR1中加入500 μl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×g)离心30-60 sec, 倒掉收集管中的废液, 将吸附柱CR1放 回收集管中。
- 13. 重复 步骤 12。
- 14. 12,000 rpm(~13,400×g)离心2 min,倒掉废液。将吸附柱CR1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中残余的漂洗液去除,离心后将吸附柱CR1在室温放置片刻,以充分晾干。如果有漂洗液残留,可能会影响后续的RT等实验。

15. 附柱CR1放入一个新的RNase-Free离心管(试剂盒中已备用)中,向膜中央加入14 μ l RNase-Free ddH₂O,轻柔地盖上管盖,室温放置2 min。12,000 rpm (~13,400×g)离 心1 min,所得溶液即为RNA溶液。

注意: 洗脱体积不得少于10 μl,可用减小洗脱体积的方法得到较高浓度的RNA,但是这将影响总的RNA得率。

五 从动物细胞中提取总RNA

从动物细胞中提取RNA,若要得到高纯度和最佳产量的RNA,细胞的起始量非常重要,本试剂盒提供的吸附柱CR1最大结合能力为45 µg,而裂解液最多能裂解5×10⁵的细胞。**推荐使用的细胞量不超过5×10⁵,请不要超过吸附柱CR1的载量,否则将会降低RNA的产量和纯度**。

- 1. 细胞的处理和裂解
- **1a 细胞沉淀:** 轻弹管底使细胞分开,加入350 μl裂解液RL(**使用前请加入β-巯基乙醇,终浓度为1%**),涡旋振荡或用移液器混匀,继续步骤2。
- **1b 悬浮培养细胞:** 确定细胞的数量(见表2),在RNase-Free的离心管(客户自备)中300×g 离心5 min沉淀细胞,去除所有上清,加入350 μl裂解液RL(使用前请加入β-巯基乙醇,终浓度为1%),继续步骤2。
- **1c 单层贴壁细胞:** 对于该种细胞的收集可直接在细胞培养器皿中进行(直径最大为10 cm), 或者可以先用胰蛋白酶消化,再收集细胞沉淀,进行裂解。

直接在细胞培养器皿中进行裂解:

确定细胞数量,将细胞培养基完全吸出,加入350 μl裂解液RL(使用前请加入β-巯基乙醇,终浓度为1%)裂解细胞,收集细胞裂解液并将其转移至1.5 ml RNase-Free离心管(客户自备)中,涡旋振荡或用移液器混匀,确保看不见任何成团的细胞之后,继续步骤2。

胰蛋白酶消化(摇瓶中培养的单层贴壁细胞,通常采用胰蛋白酶消化的方法):

确定细胞数量,吸出培养基,用PBS缓冲液洗细胞,吸除PBS缓冲液,加入含有0.10-0.25%胰蛋白酶的PBS缓冲液处理细胞,在细胞脱离容器壁后,加入含有血清的溶液使胰蛋白酶失活,将细胞转移到RNase-Free的离心管中, 300×g离心5 min沉淀细胞,仔细去除所有上清。加入350 μI裂解液RL(使用前请加入β-巯基乙醇,终浓度1%)裂解细胞。继续步骤2

注意1:如果细胞培养基没有去除干净,将会稀释裂解液,影响裂解效果及RNA与硅胶树脂膜的结合,这将导致RNA的提取量降低。

注意2: 当处理的细胞量≤1×10⁵时,裂解液RL的加量可以减少至75 µl,这时可采用小一些的离心管,涡旋振荡1 min使裂解液匀质化,进行步骤3。

注意3: 如果处理细胞量<5000时,需要向裂解液中加入20 ng Carrier RNA (5 μl 4 ng/μl 溶液),Carrier RNA溶液的配制请见第四页溶液配制说明。

注意4:如果细胞重悬不完全,将会导致裂解不充分,降低RNA的产率。

2. 样品的匀质化(请见步骤2a, 2b)

注意: 匀质不彻底将导致RNA提取量低,还可能导致吸附柱CR1堵塞,采用匀浆器或过滤柱进行匀质,会比采用其他方式匀浆获得更高的RNA得率。

- 2a 将加入裂解液的细胞转移至过滤柱CS(客户自备,订购信息见第1页)上**(过滤柱CS放在收集管中)**,12,000 rpm (~13,400×g)离心2 min,**收集滤液,继续步骤3**。
- 2b 使用匀浆器匀浆30 sec。
- 3. 加入1倍体积(通常为350 µl)70%乙醇,用移液器混匀,立即进行第4步。

注意:如果在匀质的过程中损失了一些裂解液,70%乙醇的加量也要相应减小。如果在第2步中只加入了75 µI的裂解液RL,则在本步骤中也只需加入75 µI的70%乙醇,加入乙醇后,溶液中可能会出现沉淀,但是不会影响RNA的提取。

- 4. 将所有溶液及沉淀全部转移至吸附柱CR1上(吸附柱CR1放在2 ml RNase-Free的收集管中,此收集管试剂盒中已经备有),轻柔地盖上管盖,12,000 rpm (~13,400×g)离心30-60 sec, 弃废液,将吸附柱CR1放回收集管中。
- 5. 向吸附柱CR1中加入350 μl 去蛋白液RW1, 12,000 rpm(~13,400×g)离心30-60 sec, 倒掉收集管中的废液, 将吸附柱CR1放回收集管中。
- 6. DNase I 工作液的配制: 取10 μl DNase I 储存液放入新的RNase-Free离心管中,加入70 μl RDD溶液,轻柔混匀。
- 7. 向吸附柱CR1中央加入80 µI的DNase I 工作液, 室温放置15 min。
- 8. 向吸附柱CR1中加入350 μ l 去蛋白液RW1, 12,000 rpm(~13,400×g)离心30-60 sec, 倒掉收集管中的废液,将吸附柱CR1放回收集管中。
- 向吸附柱CR1中加入500 μl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×g)离心30-60 sec, 倒掉收集管中的废液, 将吸附柱CR1放回收集管中。
- 10. 重复步骤9。
- 11. 12,000 rpm(~13,400×g)离心2 min,倒掉废液。将吸附柱CR1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中残余的漂洗液去除,离心后将吸附柱CR1在室温放置片刻,以充分晾干。如果有漂洗液残留,可能会影响后续的RT等实验。

12.将吸附柱CR1放入一个新的RNase-Free离心管(本试剂盒中已经备有)中,向膜中央加入14 μ l RNase-Free ddH₂O,轻柔地盖上管盖,室温放置2 min。12,000 rpm (~13,400×g)离心1 min,所得溶液即为 RNA溶液。

注意: 洗脱体积不得少于10 μ I,可用减小洗脱体积的方法得到较高浓度的RNA,但是这将影响总的RNA得率。



TIANGEN 官方微信,专业服务助力科研:

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

- 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