

版本号: DP210831

Order: 010-59822688

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

RNAclean Kit

RNA纯化试剂盒

(离心柱型)

目录号: DP412

产品内容

产品组成	DP412 (20 preps)
溶液RK(Buffer RK)	10 ml
漂洗液RW(Buffer RW)	12 ml
无RNA酶双蒸水(RNase-Free ddH ₂ O)	15 ml
RNase-Free 吸附柱CR2 (含2 ml收集管)	20 套
(RNase-Free Columns CR2 set)	20 長
RNase-Free离心管(1.5 ml)	20 个
(RNase-Free Centrifuge Tubes 1.5 ml)	20 1

储存条件

室温(15-30°C)可保存15个月。

产品简介

本试剂盒使用独特的离心吸附柱,在高盐条件下RNA与硅胶吸附膜高效、专一地结合,同时大幅度除去蛋白质、无机盐离子和许多有机杂质等,在低盐条件下,RNA被洗脱。可处理的RNA样品量为20 μg。

本试剂盒用于从酶反应液(如DNase处理、蛋白酶处理、RNA标记等)中纯化回收RNA,也可用于从其它方式提取获得的RNA的纯化。 纯化的总RNA基本没有蛋白质污染,所得的RNA可用于Northern Blot、Dot Blot、mRNA提取、cDNA合成、引物延伸、差异显示等。

注意事项 请务必在使用本试剂盒之前阅读此注意事项。

- 1. 经常更换新手套。因为皮肤和实验室用品上可能有RNase,会导致RNase污染。
- 2. 使用灭过菌的塑料制品和枪头避免交叉污染。
- 3. 应使用不含RNase的塑料和玻璃器皿。玻璃器皿可在150℃烘烤4 h, 塑料器皿可在0.5 M NaOH中浸泡10 min, 然后用水彻底清洗,再灭菌,即可去除RNase。
- 4. 配制相应的试剂应使用经0.01-0.1%的DEPC 处理过的水, 离心管和枪头等也应该使用 DEPC处理后,灭菌使用。

操作步骤

第一次使用前在RK中加入β-巯基乙醇至终浓度1%,如1 ml RK中加入10 μ l β-巯基乙醇。此裂解液最好现用现配。配好的RK 4°C可放置一个月,溶液RK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。

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。

以下步骤建议在冰浴中进行。

- 在RNA样品中加入 RNase-Free 水补足至100 μl, 加入350 μl 溶液RK (使用前请先检查 是否已加入β-巯基乙醇), 充分混匀。
- 2. 加入250 µl 无水乙醇, 充分混匀, 立即进行下一步。
- 3. 将上一步所得溶液和沉淀一起转入吸附柱CR2中, 12,000 rpm 离心30 sec, 弃掉收集管中的废液。
- 向吸附柱CR2中加入500 μI 漂洗液RW (请先检查是否已加入乙醇) , 室温放置2 min 后, 12,000 rpm 离心30 sec, 弃废液, 将CR2放入收集管中。
- 5. 重复操作步骤4。
- 6. 12,000 rpm 离心5 min, 去除残余液体。
- 将吸附柱CR2转入一个新离心管中,加14-20 μl RNase-Free水,室温放置2 min后, 12,000 rpm 离心2 min。

洗脱缓冲液体积不应少于14 μl,体积过小影响回收效率。

洗脱液的pH对于洗脱效率有很大影响。若用水做洗脱液应保证其pH值在7.0-8.5范围内,pH值低于7.0会降低洗脱效率,且RNA产物应保存在-20℃,以防RNA降解。

8. 要提高RNA得率,可重复上步操作一次,合并两次得到的溶液。



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

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
- 环境微生物解决方案
- 复杂样本 RNA 解决方案