

版本号: DP230410

Order: 010-59822688

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

1

RNAsimple Total RNA Kit

RNAsimple 总RNA提取试剂盒

(离心柱型)

目录号: DP419

产品内容

	产品组成	DP419 (50 preps)
DP 419	去蛋白液RD (Buffer RD)	12 ml
	漂洗液RW (Buffer RW)	12 ml
	无RNA酶双蒸水 (RNase-Free ddH₂O)	15 ml
	RNase-Free吸附柱CR3 (含2 ml收集管) (RNase-Free Columns CR3 set)	50 套
	RNase-Free离心管 (1.5 ml) (RNase-Free Centrifuge Tubes (1.5 ml))	50 个
RK145	裂解液RZ (Buffer RZ)	60 ml

备注: DP 419和RK145组分独立运输和分装

储存条件

裂解液RZ应在2-8℃避光保存,可保存18个月;其他溶液和吸附柱室温(15-30℃)保存,可保存15个月。

产品简介

RNAsimple Total RNA Kit总RNA提取试剂盒是经过改进开发的新一代产品,提高了裂解液的裂解能力和提取的灵敏度,同时对硅基质膜的改进增强了对RNA的吸附能力,得到的RNA纯度更好,质量更高。该试剂盒可从多种细胞或组织中快速提取总RNA,每个吸附柱每次可处理50-100 mg组织或5×10⁶细胞,可同时处理大量不同样品。一个小时内即可完成反应,提取的总RNA没有DNA和蛋白的污染,可用于Northern Blot、Dot Blot、PolyA 筛选、体外翻译、RNase 保护分析和分子克降。

注意事项

若提取细菌RNA,推荐应用RNAprep Pure培养细胞/细菌总RNA提取试剂盒 (目录号:DP430)

预防RNase污染,应注意以下几方面

- 1. 经常更换新手套。因为皮肤经常带有细菌,可能导致RNase污染。
- 2. 使用无RNase的塑料制品和枪头避免交叉污染。
- 3. RNA在RZ中时不会被RNase降解。但提取后继续处理过程中应使用不含RNase的塑料和玻璃器皿。玻璃器皿可在150°C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. 配制溶液应使用无RNase的水。(将水加入到干净的玻璃瓶中,加入DEPC至终浓度 0.1%(V/V),放置过夜,高压灭菌。)

操作步骤

第一次使用前应在去蛋白液RD、漂洗液RW中加入无水乙醇,加入量请参见瓶上标签。

1. 样品处理

- a. 组织:将组织在液氮中磨碎。 每50-100 mg组织加1 ml 裂解液RZ,用匀浆仪进行匀 浆处理。样品体积不应超过裂解液RZ体积的十分之一。
- b. 单层培养细胞: 直接在培养板中加入裂解液RZ裂解细胞,每10 cm²面积加1 ml RZ。 用取样器抽打若干次至溶液透明。

注意: 裂解液RZ的加入量根据培养瓶面积决定,不是由细胞数决定。如果加量不足,可能导致提取的RNA中有DNA污染。

- c. 细胞悬液: 离心取细胞,弃上清。每5-10×10⁶动物细胞和植物细胞加入1 ml 裂解液 RZ。加裂解液RZ前不要洗涤细胞,以免降解mRNA。
- d. 血液:直接取新鲜血液,加入3倍体积RZ(推荐0.25 ml血液+0.75 ml RZ),充分振荡混匀。
- 2. 将匀浆样品在室温放置5 min, 使得核酸蛋白复合物完全分离。
- 可选步骤: 4℃ 12,000 rpm (~13,400×g) 离心5 min, 取上清, 转入一个新的无RNase 的离心管中。

注意:如果样品中含有较多蛋白、脂肪、多糖或肌肉、植物结节部分等,可加此步骤离心去除。离心得到的沉淀中包括细胞外膜、多糖、高分子量DNA,RNA存在于上清溶液中。

- 4. 加入200 μl氯仿, 盖好管盖, 剧烈振荡15 sec, 室温放置3 min 。
- 5. 4°C 12,000 rpm (~13,400×g) 离心10 min, 样品会分成三层: 黄色的有机相,中间层和无色的水相,RNA主要在水相中,水相的体积约为所用裂解液RZ试剂的50%。把水相转移到新管中,进行下一步操作。

- 6. 缓慢加入0.5倍体积无水乙醇,混匀(此时可能会出现沉淀)。将得到溶液和沉淀一起转入吸附柱CR3中,4℃ 12,000 rpm (~13,400×g)离心30 sec,若一次不能将全部溶液和混合物加入吸附柱CR3,请分两次转入吸附柱CR3中,4℃ 12,000 rpm (~13,400×g)离心30 sec,弃掉收集管中的废液。
- 7. 向吸附柱CR3中加入500 μl去蛋白液RD (使用前请先检查是否已加入乙醇), 4°C 12,000 rpm (~13,400×q)离心30 sec, 弃废液, 将CR3放入收集管中。
- 向吸附柱CR3中加入500 μl漂洗液RW (请先检查是否已加入乙醇), 室温静置2 min,
 4°C 12,000 rpm (~13,400×g)离心30 sec, 弃废液。
- 9. 重复操作步骤8
- 10. 将吸附柱放入2 ml收集管中, 4°C 12,000 rpm (~13,400×g)离心2 min, 去除残余液体。

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CR3在室温放置片刻,或置于超净工作台上通风片刻,以充分晾干。如果有漂洗液残留,可能会影响后续的RT-PCR等实验操作。

11. 将吸附柱CR3转入一个新的1.5 ml离心管中,加30-100 μ l RNase-Free ddH $_2$ O,室温放置2 min, $_1$ C 12,000 rpm (~13,400 \times g)离心2 min。

洗脱缓冲液体积不应少于30 μ I,体积过小影响回收效率。且RNA应保存在- 70° C,以防降解。

注意:如果想提高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
 - 147 VIII 244
- 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
- 环境微牛物解决方案
- 复杂样本 RNA 解决方案