

版本号: DP230410

Order: 010-59822688

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

1

# **RNA Easy Fast Plant Tissue Kit**

# RNA Easy Fast植物组织RNA快速提取试剂盒

(离心柱型)

目录号: DP452

#### 产品内容

| 产品组成  | DP452<br>(50 preps) |
|---|---------------------|
| 裂解液SG (Buffer SG)   | 40 ml               |
| 去蛋白液RW3 (Buffer RW3)  | 40 ml               |
| 漂洗液RW (Buffer RW)   | 12 ml               |
| 蛋白酶K(Proteinase K)  | 500 μl              |
| 无RNA酶双蒸水 (RNase-Free ddH <sub>2</sub> O)                        | 15 ml               |
| 基因组DNA去除柱(含2 ml收集管)<br>(gDNA Eraser Column set)                 | 50 套                |
| RNase-Free吸附柱CR4(含2 ml收集管)<br>(RNase-Free Column CR4 set)       | 50 套                |
| RNase-Free离心管(1.5 ml)<br>(RNase-Free Centrifuge Tubes (1.5 ml)) | 50 个                |

## 选配试剂

DNase I(1500 U) (TIANGEN, 目录号: RT411)

## 储存条件

试剂盒在室温(15-30℃)保存,可保存15个月。选配的RNase-Free DNase I请置于 2-8℃保存,可保存15个月。

#### 产品简介

本产品是基于天根研发的基因组DNA去除技术而开发的植物组织RNA快速提取试剂盒,不用β-巯基乙醇或DTT等有毒试剂,30 min之内就可完成RNA的提取。不仅适用于小麦、玉米等普通植物叶片样本,同样也适用于多糖多酚类的样品(如海棠叶片、棉花叶片、菊花叶片、木槿花、马铃薯块茎、西瓜、黄瓜、松针等)。本产品提取的总RNA得率高、纯度好、基本没有蛋白和其它杂质的污染,可用于RT-PCR、Real Time RT-PCR、芯片分析、Northern Blot、Dot Blot、PolyA 筛选、体外翻译、RNase 保护分析和分子克隆等多种下游实验。

## 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在裂解液SG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RNase-Free  $ddH_2O$ 。(将水加入到干净的玻璃瓶中,加入DEPC至终浓度0.1%( v/v),混匀后放置过夜,高压灭菌。)

### 使用注意事项

- 1. 若后续实验对RNA纯度要求比较严格,可以选择性的进行DNase I消化,参见步骤6, DNase I需自行购买,具体型号参见选配试剂。
- 2. 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。
- 3. 以下操作如非指明,均在室温下进行。

#### 操作步骤

使用前请先确认漂洗液RW中加入无水乙醇,加入体积请参照瓶上标签。

1、样本前处理

将植物叶片或果实果肉在液氮中迅速研磨成粉末,取30-150 mg样本加入600 μl 裂解液 SG和10 μl Proteinase K,立即涡旋剧烈震荡混匀,混匀后室温放置5 min。

注意: 叶片类的样本尽量取幼嫩的部分,建议上样量60 mg; 果实、块茎、花瓣类样本,建议上样量150 mg; 红豆等干的种子类样本,建议上样量30 mg,因为吸水,裂解液增加到1 ml体积。

2、12,000 rpm (~13,400×g) 离心2 min, 取约500 µl上清进行以下操作。

注意:枪头尽量不要触碰到沉淀底部,以免吸到杂质。

- 3、将得到的上清加入基因组DNA去除柱中, 12,000 rpm (~13,400×g)离心30 sec, 保留滤液。
- 4、向上述滤液中缓慢加入0.5倍上清体积的无水乙醇(约250 μl体积),混匀(此时可能会 出现沉淀),得到的溶液和沉淀一起转入RNase-Free吸附柱CR4中(吸附柱放在收集管 中),12,000 rpm (~13,400×g)离心30 sec,弃掉收集管中的废液,将吸附柱放回收集 管中。
- 5、如果不进行DNase I消化,向RNase-Free吸附柱CR4中加入700 μl去蛋白液RW3,12,000 rpm (~13,400×g)离心30sec, 弃废液, 将吸附柱放回收集管中。
- 6、DNase I 消化(可选):若后续实验对RNA纯度要求比较严格,可以选择性的进行 DNase I 消化。
  - 1) 向RNase-Free吸附柱CR4中加入350 μl去蛋白液RW3, 12,000 rpm (~13,400×g)离 心30sec, 弃废液, 将吸附柱放回收集管中。
  - 2) DNase I反应液的配制:

将DNase I干粉(1500 U)溶解在550 μI RNase-Free ddH<sub>2</sub>O中, 轻柔混匀, 分装后-30~-15℃贮存(可保存9个月)。

注意:从-30~-15℃融化后的DNase I储存液保存于2-8℃(可保存6周),不要再次冻存。

- 3)取10 μl DNase l 储存液放入新的RNase-Free离心管中,加入70 μl RDD溶液,轻柔混匀。
- 4) 向RNase-Free吸附柱CR4中央加入80 μl的DNase I 工作液,室温放置15 min。
- 5) 向RNase-Free吸附柱CR4中加入350 μl去蛋白液RW3, 12,000 rpm (~13,400×g) 离

心30 sec, 弃废液, 将吸附柱放回收集管中。

- 7. 向RNase-Free吸附柱CR4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, 弃废液, 将吸附柱放回收集管中。
- 8. 重复步骤7。
- 9. 12,000 rpm (~13,400×g) 离心2 min, 倒掉废液。将RNase-Free吸附柱CR4置于室温放置2 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RNase-Free吸附柱CR4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。

10. 将RNase-Free吸附柱CR4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 μl RNase-Free ddH<sub>2</sub>O,室温放置2 min,12,000 rpm (~13,400×g) 离心2 min,得到RNA溶液。

注意:洗脱缓冲液体积不应少于30 µI,体积过小影响回收效率。RNA溶液请于-70℃保存。



#### 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