

版本号: DP240731

Order: 010-59822688

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

1

TRNzol Universal Reagent

TRNzol Universal总RNA提取试剂

目录号: DP424

产品内容

目录号	产品组成	
DP424	100 ml	

产品简介

TRNzol Universal是天根公司在TRNzol基础上研发的含有指示剂的总RNA试剂。该产品具有更强的裂解能力,更高的灵敏度,可从病毒、细菌、真菌动物和植物细胞、组织、体液等样本中提取总RNA的试剂。TRNzol Universal能够充分裂解样本、溶解细胞内含物,并有效抑制RNase活性,有效提取样本中的总RNA,同时保证了提取过程中RNA的完整性。

TRNzol Universal试剂既可用于小量样品(50-100 mg组织、5×10⁶细胞)的总RNA提取,也可用于大量样品(≥1 g组织或≥10⁷细胞)的总RNA提取,对动物、植物组织和细胞、微生物和体液样本提取均适用,一个小时内即可完成反应。经TRNzol Universal试剂提取的总RNA最大限度的消除了DNA和蛋白等杂质的污染,可用于Northern Blot、Dot Blot、PolyA筛选、体外翻译、RNase 保护分析和分子克隆。

储存条件

2-8℃ 避光保存18个月。

注意事项 请务必在使用本试剂盒之前阅读此注意事项。

- 1. 匀浆后,加氯仿前,样品可在-70℃放置一个月。
- 2. RNA沉淀可以保存在75%乙醇中, 2-8℃一个星期以上或-20℃一年。

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RNase-Free的塑料制品和枪头避免交叉污染。
- 3. RNA在TRNzol Universal试剂中时不会被RNase降解。但提取后继续处理过程中应使用RNase-Free的塑料和玻璃器皿。玻璃器皿可在150°C烘烤4h,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,放置过夜,高压灭菌)。

RNA提取操作步骤

准备试剂: 氯仿、异丙醇、RNase-Free ddH_2O 、75%乙醇(使用RNase-Free ddH_2O 配制)。

1. 样品处理

- a. 植物组织: 以叶片RNA提取为例。取新鲜叶片在液氮中充分研磨或将叶片剪碎后直接在TRNzol Universal试剂中研磨,研磨要迅速,最好不要超过1 min。大约100 mg叶片使用1 ml TRNzol Universal试剂。
- b. 动物组织:以鼠肝脏RNA提取为例。取新鲜或-70°C冻存组织,每30-50 mg组织加入 1 ml TRNzol Universal试剂,用匀浆仪进行匀浆处理。样品体积一般不要超过TRNzol Universal试剂体积的10%。
- c. 单层培养细胞: 单层贴壁细胞的收集(收集细胞数量请不要超过1×10⁷): 可直接在培养容器中裂解(容器体积不超过10 cm²),或者使用胰蛋白酶处理后离心收集细胞沉淀。(在摇瓶中培养的单层贴壁细胞通常采用胰蛋白酶处理的方法)。
 - 1) 直接裂解法: 直接在培养板中加入TRNzol Universal试剂裂解细胞,每10 cm² 面积加入1 ml TRNzol Universal试剂。用取样器吹打几次。**注意: TRNzol Universal试剂加量根据培养板面积决定,不是由细胞数决定。如果TRNzol Universal试剂加量不足,可能导致提取的RNA中有DNA污染。**

2) 胰蛋白酶处理法:确定细胞数量,吸除培养基,用PBS洗涤细胞,吸除PBS,向细胞中加入含有0.1-0.25%胰蛋白酶的PBS处理细胞,当细胞脱离容器壁时,加入含有血清的培养基失活胰蛋白酶,将细胞溶液转移至RNase-free的离心管中,300×g离心5 min,收集细胞沉淀,仔细吸除所有上清。

注意: 收集细胞时一定要将细胞培养液去除干净,否则会导致裂解不完全,造成RNA的产量降低。

- d. 细胞悬液:离心取细胞。每5×10⁶-1×10⁷动物细胞和植物细胞加入1 ml TRNzol Universal试剂。加入TRNzol Universal试剂前不要洗涤细胞,以免降解mRNA。
- e. 血液与病毒液处理: 直接取新鲜的血液或病毒液,加入3倍体积TRNzol Universal试剂 (推荐0.2 ml全血或病毒液加入0.6 ml TRNzol Universal试剂),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。
- 3. 可选步骤: 4℃ 12,000 rpm (~13,400×g) 离心10 min, 取上清。

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,上清中含有RNA。处理脂肪组织样品时,上层是大量油脂,应除去。取澄清的匀浆溶液进行下一步操作。

4. 每使用1 ml TRNzol Universal试剂加0.2 ml氯仿,盖好管盖,剧烈振荡15 sec,室温放置 3 min。

注意: 如不能旋涡混匀,可手动快速颠倒混匀2 min。

- 5. 4℃ 12,000 rpm(~13,400×g)离心15 min。样品会分成三层:粉色的有机相,中间层和上层无色的水相,RNA主要在水相中,把水相(约500 μl)转移到新的离心管中。 **(如果要分离DNA和蛋白质,可向天根公司索取提取方法)**。
- 6. 在得到的水相溶液中加入等体积异丙醇,混匀,室温放置10 min。
- 7. 4°C 12,000 rpm(~13,400×g)离心10 min,去上清。离心前RNA沉淀经常是看不见的, 离心后在管侧和管底形成胶状沉淀。
- 8. 加入1 ml 75%乙醇(用RNase-free ddH₂O配制)洗涤沉淀。每使用1 ml TRNzol Universal 试剂至少用1 ml 75%乙醇对沉淀进行洗涤。

- 9. 4°C 10,000 rpm(~9,391×g)离心5 min。倒出液体,注意不要倒出沉淀,剩余的少量液体短暂离心,然后用枪头吸出,注意不要吸弃沉淀。
- 10. 室温放置晾干(不要晾的过干,RNA完全干燥后会很难溶解,大约晾干2-3 min左右即可),根据实验需要,加入30-100 μ l RNase-Free ddH $_2$ O,反复吹打、混匀,充分溶解RNA。

不同组织或细胞RNA提取预期得率

植物叶片	100-500 μg/g 叶片
动物组织	6-10 µg/mg 肝脏组织
动植物培养细胞	5–10 μg/10 ⁶ 细胞
血液	3-5 µg/ml 人类全血

问题指南

低得率	A. 样品裂解或匀浆处理不彻底。
	B.最后得到的RNA沉淀未完全溶解。
A ₂₆₀ / A ₂₈₀ <1.65	A. 检测吸光度时,RNA样品不是溶于TE,而是溶于水。低离子浓度和
	低pH条件下,A ₂₈₀ 值会较高。
	B. 样品匀浆时加的试剂量太少。
	C. 匀浆后样品未在室温放置5 min。
	D. 水相中混有有机相。
	E.最后得到的RNA沉淀未完全溶解。
RNA降解	A. 组织取出后没有马上处理或冷冻。
	B.样品或提取的RNA沉淀未在-70°C保存。
	C. 细胞在胰蛋白酶处理时被破坏。
	D. 溶液或离心管未经RNase去除处理。
	E. 电泳时使用的甲酰胺pH低于3.5。
DNA污染	A. 样品匀浆时加的试剂体积太少。
	B. 样品中含有组织溶剂(如乙醇,DMSO等),强缓冲液或碱性溶液。
蛋白和多糖污染	A. 样品中蛋白、多糖含量高。
	B. 样品量太大。
	C. 水相中混有有机相。



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