

版本号: DP210831

Order: 010-59822688

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

Magnetic Tissue/Cell/Blood Total RNA Kit

磁珠法组织/细胞/血液总RNA提取试剂盒

目录号: DP761

产品内容

产品组成	DP761 (50 preps)		
裂解液RL (Buffer RL)	30 ml		
去蛋白液RD (Buffer RD)	48 ml		
漂洗液RW (Buffer RW)	2×12 ml		
RNase-Free ddH ₂ O	15 ml		
磁珠悬浮液W	2×1 ml		
(MagAttract Suspension W)	2^11111		

选配试剂及工具

DNase I (目录号: RT411); 拼插式磁力架 (目录号: OSE-MF-01); 10×红细胞裂解液 H (目录号: RT125); RNase-Free过滤柱CS (目录号: RK176)

储存条件

本试剂盒置于室温(15-30℃)干燥条件下,可保存15个月。

产品简介

本试剂盒采用具有独特分离作用的磁珠和独特的缓冲液系统,从各种组织、细胞、血液中分离纯化高质量总RNA。独特包埋的磁珠,在一定条件下对核酸具有很强的亲和力,而当条件改变时,磁珠释放吸附的核酸,能够达到快速分离纯化核酸的目的。

本产品可与Kingfisher Flex96、TGuide S32自动核酸提取仪完美契合,通过特制的磁棒吸附、转移和释放磁珠,从而实现磁珠和核酸的转移,提高了自动化程度。整个实验过程安全、便捷,提取的总RNA纯度高,没有基因组、蛋白和其它杂质的污染。如果需要高通量自动化提取,天根公司可以提供整合方案。

使用本试剂盒纯化的RNA适用于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。

产品特点

- 1. 本试剂盒即可满足手工提取也可适用于多种高通量平台批量提取。
- 2. 本试剂盒所得产物满足下游各类检测实验以及NGS分析。

注意事项 请务必在使用本试剂盒之前阅读此注意事项。

- 1. 操作前在裂解液RL中加入β-巯基乙醇至终浓度1%,如1 ml 裂解液RL中加入10 μl β-巯基乙醇。此裂解液最好现用现配,配好的裂解液RL 2-8°C可放置1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。
- 2. 第一次使用前应在去蛋白液RD与漂洗液RW中加入无水乙醇,加入量请参见瓶上标签。

用户自备试剂和仪器

β-巯基乙醇、异丙醇、无水乙醇、匀浆设备(研钵、电动匀浆器等)、磁力架

一、组织/细胞总RNA提取

1. 样本处理

1) 组织样本匀浆:

注意:组织量不要超过20 mg,否则可能导致RNA得率和质量下降。对于富含DNA的样本,如脾脏,建议使用5 mg。

取新鲜或-80°C冻存的组织,液氮充分研磨成粉末状,称取5-20 mg至装有450 μl裂解液 RL(使用前检查是否加入β-巯基乙醇)的1.5 ml离心管 (或者取适量组织加入裂解液后,电动匀浆),立即涡旋混匀,室温静置5 min,12000 rpm 离心5 min,小心吸取上清。

2) 细胞样本处理:

a.悬浮细胞的收集(收集细胞数量请不要超过1×10⁷):估计细胞数量,300×g离心5 min,将细胞收集到离心管中,仔细吸除所有培养基上清。

b.胰蛋白酶处理法:确定细胞数量,吸除培养基,用PBS溶液洗涤细胞,吸除PBS溶液,向细胞中加入含有0.10-0.25%胰蛋白酶的PBS溶液处理细胞,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,影响RNA与磁珠的结合,造成RNA的产量降低。

裂解细胞

沉淀细胞数量	裂解液RL (μl)		
<5×10 ⁶	450		
5×10 ⁶ -1×10 ⁷	600		

- 2. 取上述样本匀浆液450 μl, 加入400 μl异丙醇和40 μl磁珠悬浮液W,振荡器混匀5 min,使磁珠吸附RNA。
- 3. 将离心管置于磁力架上静置3 min,磁珠完全吸附后,小心吸出液体弃去。
- 4. 将离心管从磁力架上取下,加入900 μl 去蛋白液 RD (使用前检查是否加入无水乙醇),振荡混匀2 min。
- 5. 将离心管置于磁力架上静置3 min,磁珠完全吸附后,小心吸出液体弃去,室温晾干5min。
- 6. (可选) 将离心管从磁力架上取下,进行DNase I 消化:
 - 5 μl DNase I, 70 μl RDD 缓冲液。将配好的工作液加入样本管中,室温放置15 min,期间每5min颠倒混匀一次。
- 7. 加入700 µl 去蛋白液 RD (使用前检查是否加入无水乙醇), 振荡器混5 min。
- 8. 将离心管置于磁力架上静置3 min, 磁珠完全吸附后, 小心吸出液体弃去。
- 9. 将离心管从磁力架上取下,加入700 µl 漂洗液RW (使用前检查是否加入无水乙醇),振荡器混匀2 min。
- 10. 将离心管置于磁力架上静置3 min, 磁珠完全吸附后, 小心吸出液体弃去。
- 11. 重复步骤9和10一次。
- 12. 短暂离心将残余溶液收集至管底,将离心管置于磁力架上,吸出所有液体弃去,室温晾干5 min。
- 13. 将离心管从磁力架上取下,加入50-100 μ l RNase-Free ddH₂O,60°C加热洗脱5 min,期间颠倒混匀4-5次以充分洗脱RNA (或置于可加热的振荡器上洗脱)。
- 14. 将离心管放置于磁力架上静置3 min,磁珠完全吸附后,小心将RNA溶液转移至干净的离 心管,继续后续实验或保存于-30~-15℃。

二、血液总RNA提取

注: 本试剂盒仅适用于提取新鲜血液总RNA,不适用于冻存血。

- 1. 红细胞裂解液的稀释:根据处理血液样品的体积选取适当体积的10×红细胞裂解液H(例如待处理的血液样品体积为200 μl,则取140 μl 10×红细胞裂解液H),用RNase-Free ddH₂O稀释至1×红细胞裂解液H。
- 2. 向1倍体积新鲜全血中加5倍体积1×红细胞裂解液H(需自备合适的干净管子)。

注意:

- a. 为获得最佳的混匀效果,血液和1×红细胞裂解液H的混合液体积不应超过管子体积的 3/4。如果血液中的白细胞含量较高,可按比例减小血液的使用体积,第7步中的裂解液 RL的使用体积也要进行相应调整。
- b. 此处新鲜全血仅指哺乳动物;禽类血由于红细胞含核酸,因此不需要进行此步骤,可以根据需求确定血液起始量直接进行全血裂解(即步骤7)。
- 3. 在冰上孵育10-15 min, 在孵育过程中涡旋振荡混匀2次。

注意: 在孵育的过程中溶液将变成半透明状态,表明红细胞裂解。如果必要的话,孵育时间可延长至20 min。

4. 4°C条件下2,100 rpm (~400×g) 离心10 min, 将上清完全去除。

注意: 离心后白细胞可能会形成小球,确保完全去除上清。痕量红细胞的存在,会使白细胞小球呈现红色,而该现象会在随后的漂洗步骤中消失。

- 5. 向白细胞沉淀中加入1×红细胞裂解液H(加入1×红细胞裂解液H的体积是第1步中全血用量的2倍),重悬细胞。
- 6. 4°C, 2,100 rpm (~400×g) 离心10 min, 将上清完全去除。

注:如果血液不是健康人的全血,需要根据血液中白细胞的数量来确定所需裂解液RL的体积,此时细胞应完全裂解,块状细胞沉淀消失。

裂解液RL(μl)	健康人类全血(ml)	白细胞数量		
400	多至0.5	多至2×10 ⁶		
600	0.5-1.5	2×10 ⁶ 至1×10 ⁷		

8. **(可选)** 将溶液转移至过滤柱CS中(过滤柱CS放在收集管中), 12,000 rpm(~13,400×g)离心 2 min. 弃去过滤柱CS. 收集滤液。

注意:如果存在凝血点或片,建议进行此步骤,否则会影响后续核酸与磁珠的结合以及 纯化。

- 9. 取上述滤液加入1倍体积的异丙醇 (通常为400 μl或600 μl) 和40 μl磁珠悬浮液W,振荡器混匀5 min,使磁珠吸附RNA。
- 10. 将离心管置于磁力架上静置3 min,磁珠完全吸附后,小心吸出液体弃去。
- 11. 将离心管从磁力架上取下,加入900 μl 去蛋白液 RD (使用前检查是否加入无水乙醇),振荡混匀2 min。
- 12. 将离心管置于磁力架上静置3 min,磁珠完全吸附后,小心吸出液体弃去,室温晾干5min。
- 13. (可选) 将离心管从磁力架上取下,进行DNase I 消化:
 - 5 μl DNase I, 70 μl RDD 缓冲液。将配好的工作液加入样本管中,室温15 min,期间每5 min颠倒混匀一次。(或者使用振荡器振荡15 min)。
- 14. 加入700 μl 去蛋白液RD (使用前检查是否加入无水乙醇) ,振荡器混匀5 min。
- 15. 将离心管置于磁力架上静置3 min,磁珠完全吸附后,小心吸出液体弃去。
- 16. 将离心管从磁力架上取下,加入700 μl 漂洗液RW (使用前检查是否加入无水乙醇),振荡器混匀2 min。
- 17. 将离心管置于磁力架上静置3 min. 磁珠完全吸附后, 小心吸出液体弃去。
- 18. 重复步骤16和17一次。
- 19. 短暂离心将残余溶液收集至管底,将离心管置于磁力架上,吸出所有液体弃去,室温晾干5 min。
- 20. 将离心管从磁力架上取下,加入50-100 μ l RNase-Free ddH₂O,60°C加热洗脱5 min,期间颠倒混匀4-5次以充分洗脱RNA (或置于可加热的振荡器上洗脱)。

21		磁力架上静 实验或保存	磁珠完全吸 ℃。	及附后, /	小心将RNA	溶液转移至	至干净的离



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
 - T42 /BI 714
- 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