

产品说明书

26 版

基本信息

产品编号:	PS2491
产品名称:	多糖多酚/复杂植物 RNA 快速提取试剂盒

产品简介:

本产品是在无苯酚、氯仿 RNA 快速提取技术基础上, 结合基因组 DNA 清除柱技术, 可以有效清除 gDNA 残留, 得到的 RNA 一般不需要 DNase 消化, 可用于反转录 PCR、荧光定量 PCR 等实验。独特的裂解液迅速裂解细胞和灭活细胞 RNA 酶, 离心沉淀去除多糖多酚和次级代谢产物, 然后裂解混合物用乙醇调节 RNA 结合吸附到基因组 DNA 清除柱, 然后 RNA 被选择性洗脱滤过, 吸附在基因组 DNA 清除柱上的残留 DNA 无法洗脱连同柱子一起丢弃从而清除掉 DNA。滤过的 RNA 用乙醇调节结合条件后, RNA 在高离序盐状态下选择性吸附于离心柱内硅基质膜, 再通过一系列快速的漂洗离心的步骤, 去蛋白液和漂洗液将细胞代谢物, 蛋白等杂质去除, 最后低盐的 RNasefreeH2O 将纯净 RNA 从硅基质膜上洗脱。

特点:

- 1: 离心吸附柱内硅基质膜全部采用特制吸附膜, 柱与柱之间吸附量差异极小, 可重复性好。
- 2: 特制的去蛋白液配方, 高效去除残留的核酸酶; 采用基因组 DNA 清除柱可以轻松去除 gDNA 残留。
- 3: 快速、方便, 不需要使用有毒的苯酚、氯仿等试剂, 也不需要乙醇沉淀, 所提取的 RNA 可用于反转录 PCR、荧光定量 PCR、Northern-blot 等实验。
- 4: 适用性广泛, 可以提取包括复杂中草药如石斛/丹参/雪莲/人参、复杂淀粉种子如水稻/小麦/玉米种子、复杂果实如葡萄/蓝莓/草莓/西瓜果实、复杂抗逆植物如冬青/松针/沙棘/胡杨、复杂花卉月季/玫瑰/梅/牡丹花、复杂多糖植物紫菜/仙人掌/芦荟/百合鳞茎/水稻种子等数百种样品。

组分:

组分	包装规格 (50T)	储存
裂解液 CLB	50mL	室温
裂解液 RLT Plus	25mL	室温
去蛋白液 RW1	35mL	室温
漂洗液 RW	10 mL, 第一次使用前按说明加指定量乙醇。	室温
RNase-free H2O	5mL	室温
基因组 DNA 清除柱和收集管	50EA	室温
RNase-free 吸附柱和收集管	50EA	室温

操作步骤:

- 第一次使用前请先在漂洗液 RW 瓶中加入指定量无水乙醇。
- 取 1mL 裂解液 CLB 至离心管内 (如果 CLB 有析出或者沉淀需先置于 65℃ 水浴重新溶解), 在裂解液 CLB 中加入 5% β -巯基乙醇 (1mLCLB 加 50 μ L β -巯基乙醇)。颠倒混匀后 65℃ 水浴中预热。多个样品按照比例放大准备。
- 一: 直接研磨法 (柔软易研磨植物样品推荐此法)
- 1: 新鲜植物组织或者冰冻保存样品称重后取 100mg-200mg (水分少的样品如叶片种子等可加 100mg-150mg, 水分多的样品如草莓西瓜果实可多加一些) 迅速剪成小块放入研钵, 加入 1mL 裂解液 CLB (已加有 β -巯基乙醇) 室温下充分研磨成匀浆, 注意应该迅速研磨让组织和裂解液 CLB 立刻充分接触以抑制 RNA 酶活性。





注意：

β -巯基乙醇是裂解液 CLB 的关键成分，必要的时候可以提高终浓度到 10-20%。

如果是特别复杂植物，可以尝试在裂解液中加入 PVP40 至终浓度 2%。

2：将裂解物转入离心管，立即剧烈振荡 15 秒，短时放回 65℃ 水浴中（5-10min），中间偶尔颠倒 1-2 次帮助裂解。13,000rpm 离心 10 分钟，沉淀不能裂解的碎片。

3：取裂解物上清（在不超过基因组 DNA 清除柱能力的情况下可以取更多的上清，这样可以提高产量）转到一个新离心管。加入上清体积一半的无水乙醇（0.5 体积），此时可能出现沉淀，但是不影响提取过程，立即吹打混匀，不要离心。

注意：若上清表面有漂浮物，用吸头挑开吸取下面液体即可。

4：立刻按操作步骤的步骤三。

二：液氮研磨法（适用广泛，提取复杂难破碎，易降解样品时推荐此法）

1：液氮中研磨新鲜或 -70℃ 冷冻的材料至细粉。

2：转移 100mg-200mg 细粉（水分少的样品如叶片、种子等可加 100mg-150mg，水分多的样品如草莓西瓜果实可多加一些）加至预热的裂解液 CLB（已加有 β -巯基乙醇）离心管中。立即剧烈涡旋 30-60 秒或者用吸头吹打混匀裂解直得到满意匀浆结果（或者电动匀浆 30 秒），可以剪切 DNA，降低粘稠度。

3：短时放回 65℃ 水浴中（5-10min），中间偶尔颠倒 1-2 次帮助裂解。

4：将裂解物 13,000rpm 离心 10 分钟，沉淀不能裂解的碎片。

5：取裂解物上清（在不超过基因组 DNA 清除柱能力的情况下可以取更多的上清，这样可以提高产量）转到一个新离心管。加入上清体积一半的无水乙醇（0.5 体积），此时可能出现沉淀，但是不影响提取过程，立即吹打混匀，不要离心。

注意：若上清表面有漂浮物，用吸头挑开吸取下面液体即可。

6：立刻按操作步骤的步骤三。

三：将混合物（每次小于 720 μ L，多可以分两次加入）加入一个基因组 DNA 清除柱中，（基因组 DNA 清除柱放入收集管中）13,000rpm 离心 2 分钟，弃掉废液。

注意：确保离心后液体全部滤过去，膜上没有残留，如有必要，可以加大离心力和离心时间。

四：将基因组 DNA 清除柱子放在一个干净 2mL 离心管内（不用 RNasefree 或者 DEPC 处理，一般干净的新离心管即可，也可使用 RNase-free 吸附柱配套的新的干净收集管），在基因组 DNA 清除柱内加 500 μ L 裂解液 RLTPlus，13,000rpm 离心 30 秒，收集滤液（RNA 在滤液中），用微量移液器较精确估计滤过液体积（通常为 450-500 μ L 左右，滤过时候损失体积应该减去），加入 0.5 倍体积的无水乙醇，此时可能出现沉淀，但是不影响提取过程，立即吹打混匀，不要离心。

五：立刻将混合物（每次小于 720 μ L，多可以分两次加入）加入一个 RNase-free 吸附柱中，（吸附柱放入收集管中）13,000rpm 离心 2 分钟，弃掉废液。

注意：确保离心后液体全部滤过去，膜上没有残留，如有必要，可以加大离心力和离心时间。

六：加 700 μ L 去蛋白液 RW1，室温放置 1 分钟，13,000rpm 离心 30 秒，弃掉废液。

七：加入 500 μ L 漂洗液 RW（请先检查是否已加入无水乙醇），13,000rpm 离心 30 秒，弃掉废液。加入 500 μ L 漂洗液 RW，重复一遍。

八：将 RNase-free 吸附柱放回空收集管中，13,000rpm 离心 2 分钟，尽量除去漂洗液，以免漂洗液中残留乙醇抑制下游反应。

九：取出 RNase-free 吸附柱，放入一个 RNasefree 离心管中，根据预期 RNA 产量在吸附膜的中间部位加 30-50 μ L RNase-freeH2O（事先在 70-90℃ 水浴中加热可提高产量），室温放置 1 分钟，12,000rpm 离心 1 分钟。

注意：

如果预期 RNA 产量 > 30 μ g，加 30-50 μ L RNase-freeH2O 重复步骤 9，合并两次洗液，或者使用第一次的洗脱液重新加回到吸附柱重复步骤一遍（如果需要 RNA 浓度高）。

洗脱两遍的 RNA 洗脱液浓度高，分两次洗脱合并洗脱液的 RNA 产量比前者高 15 - 30%，但是浓度要低，用户根据需要选择。



注意事项:

一：储存注意事项
1：不合适的储存于低温（4℃或者-20℃）会造成溶液沉淀，影响使用效果，因此运输和储存均在室温下（15℃-25℃）进行。
2：避免试剂长时间暴露于空气中产生挥发、氧化、pH 值变化，各溶液使用后应及时盖紧盖子。
二：操作注意事项
1：所有的离心步骤均在室温完成，使用转速可以达到 13,000rpm 的传统台式离心机。
2：需要自备 β-巯基乙醇，乙醇，研钵(可选)。
3：样品处理量绝对不要超过基因组 DNA 清除柱和 RNase-free 吸附柱处理能力，否则造成 DNA 残留或产量降低。开始摸索实验条件时，如果不清楚样品 DNA/RNA 含量时可使用较少的样品处理量，将来根据样品试验情况增加或者减少处理量。
4：裂解液 CLB、RLT Plus 和去蛋白液 RW1 中含有刺激性化合物，操作时戴乳胶手套，避免沾染皮肤，眼睛和衣服。若沾染皮肤、眼睛时，要用大量清水或生理盐水冲洗。
5：关于 DNA 的微量残留： 一般说来任何总 RNA 提取试剂在提取过程中无法完全避免 DNA 的微量残留（DNase 消化也无法做到 100%无残留），使用本试剂盒时，绝大多数 DNA 已经被清除，不需要 DNase 消化，可直接用于反转录 PCR 和荧光定量 PCR。个别特殊情况如 DNA 含量过于丰富造成残留或者要进行严格的 mRNA 表达量分析荧光定量 PCR，我们建议在进行模板和引物的选择时： 选用跨内含子的引物，以穿过 mRNA 中的连接区，这样 DNA 就不能作为模板参与扩增反应。 选择基因组 DNA 和 cDNA 上扩增的产物大小不一样的引物对。 将 RNA 提取物用 RNase-free 的 DNase I 处理。 在步骤去蛋白液 RW1 漂洗前，直接在 RNase-free 吸附柱上进行 DNase I 柱上消化处理。
6：为了您的安全和健康，实验时请穿实验服并戴一次性手套操作。

储存：室温，12 个月。

附录 1：DNA 酶柱上消化：

- 按照前面所列试剂盒中操作步骤操作，直到做完操作步骤五。
- 取 45 μL DNaseI buffer 和 5 μL RNasefree DNaseI 在离心管轻轻吹打混匀成工作液（处理多个离心柱子要按照比例放大制备工作液）。
- 向 RNase-free 吸附柱中加入 350 μL 去蛋白液 RW1，12,000rpm 离心 30 秒，弃废液，将吸附柱放回收集管中。
- 向 RNase-free 吸附柱中央加入 50 μL 的 DNaseI 工作液，室温（20℃-30℃）放置 15 分钟。注意直接将工作液滴在膜中央上向膜四周浸润充分和膜接触，不要让工作液滴在 O 型垫圈或是离心柱管壁上挂壁或者挂在垫圈上不能充分和膜接触。
- 向 RNase-free 吸附柱中加入 350 μL 去蛋白液 RW1，12,000rpm 离心 30-60 秒，弃废液，将吸附柱放回收集管中。
- 接着按照前面所列试剂盒中操作步骤七，并完成后续所有步骤。

附录 2：RNA 含量少样品或者 RNA 复杂产量低的解决方案

可以提高样品处理量到 300-500mg/2mL 裂解液 CLB，上清过两个基因组 DNA 清除柱子，洗脱下来的 RNA，可以两个合并到一个 RNase-free 吸附柱上，可以大大提高 RNA 浓度。

