

(DP419)RNAsimple 总RNA提取试剂盒操作指南

-动物组织

天根生化科技(北京)有限公司

版本号: 20170327

实验准备

- 1. 动物组织 研磨器或液氮,研钵
- 2. 无水乙醇 氯仿
- 3. 移液器及配套RNase-Free无菌枪头(200 μl , 1ml); 1.5 ml, 2.0ml 离心管(RNase-free)
- 4. 涡旋振荡器,台式低温离心机







实验准备-试剂盒准备

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。并在加入无水乙醇后在瓶身做好标记。



Step 1



将组织中加入少于150 µl 的裂解液RZ 用研磨器匀浆成无明显团块,或在研钵中用液氮充分研磨。



每50-100 mg组织补加裂解液 RZ至1 ml 并迅速混匀

注意:样品体积不应超过裂解液 (1ml)RZ体积的十分之一。

Step 2



将匀浆样品在15-30℃放置5 min, 使得核酸蛋白复合物完全分离。

样品颜色会变的稍微灰暗

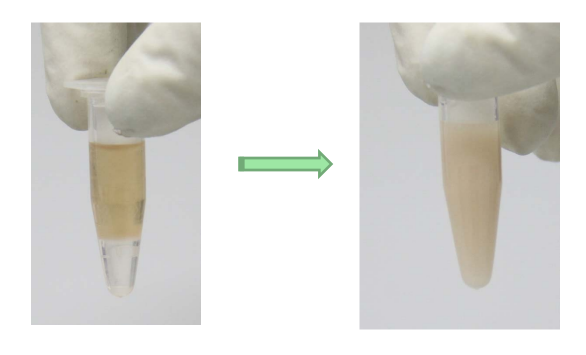
Step 3(可选步骤)



4°C 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。

Step 4

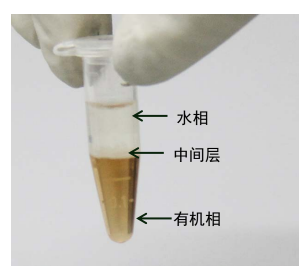


加入200 µl氯仿,盖好管盖

剧烈振荡15 sec, 室温放置3 min

Step 5





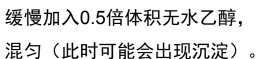
4°C 12,000 rpm (~13,400×g) 离心10 min,



把水相转移到新管中,进行下一步操作。 水相的体积约为所用裂解液RZ试剂的50%

Step 6







将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, 弃掉收集管中的废液。

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,

Step 7



向吸附柱CR3中加入500 μ l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×g)离心30 sec, 弃废液,将CR3放入收集管中。

Step 8



向吸附柱CR3中加入500 μl漂洗液RW(<u>请先检查是否已加入乙醇</u>), 室温静置2 min, 4℃ 12,000 rpm (~13,400×g)离心30 sec, 弃废液。

Step 9 重复操作步骤8

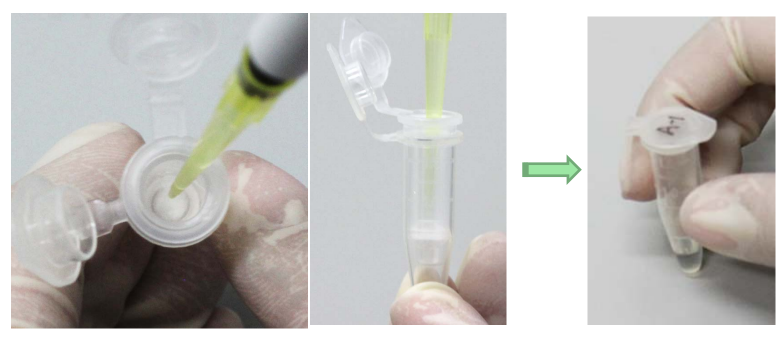
Step 10



将吸附柱放入新的2 ml收集管中, 12,000 rpm(~13,400×g)离心2 min, 去除残余液体。 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。

注意:漂洗液中乙醇的残留会影响后续的酶反应(酶切、PCR等)实验。但也不要时间过长以免过分干燥核酸不易溶解或RNA降解。

Step 11



将吸附柱CR3转入试剂盒自带的离心管中,加30–100 μ l RNase-Free ddH₂O,室温放置2 min,4°C 12,000 rpm (~13,400×g)离心2 min。

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