

RaPure Total RNA Mini Kit

总 RNA 快提试剂盒(单柱型)

产品简介

本产品适合于从 $\leq 5 \times 10^6$ 个培养细胞、 $\leq 20\text{mg}$ 动物软组织(肝脏、脾脏、肾脏, 脑等)、 $\leq 100\text{mg}$ 植物/真菌组织样品中提取总RNA。试剂盒基于硅胶柱纯化技术, 提取过程中无需使用有毒的酚氯仿抽提, 整个提取过程只需15分钟。得到的RNA可直接用于RT-PCR、Northern Blot、Poly A纯化, 核酸保护和体外翻译等实验。

产品组份

产品编号	R4011-01	R4011-02	R4011-03
纯化次数	10 次	50 次	250 次
HiPure RNA Mini Columns	10	50	250
2ml Collection Tubes	10	50	250
RTL Lysis Buffer	10 ml	50 ml	220 ml
RNA Binding Buffer*	3 ml	15 ml	75 ml
Buffer RW1	10 ml	50 ml	250 ml
Buffer RW2	5 ml	20 ml	2 x 50 ml
RNase Free Water	1.8 ml	10 ml	30 ml

保存条件

本产品可在室温(15-25°C)保存 18 个月, 长期保存时需置于 2-8°C。低温下, RTL Lysis Buffer 可能会有沉淀形成, 55°C 水浴让沉淀完全溶解。因 RNase Free Water 不含抑菌剂, 室温放置或操作时可能会引入细菌或真菌污染, 推荐分装保存于 2-8°C, 以减少污染。

版本号: 202401

准备事项

- 在 Buffer RW2 中，按标签所示加入 4 倍体积无水乙醇，于室温保存。
- 在 RNA Binding Buffer 中，按标签所示加入适量的无水乙醇，于室温保存。
- 提升裂解液的变性能力：使用前分装适量的 RTL Lysis Buffer，按每 1ml RTL Lysis Buffer 加入 20 μ l β -巯基乙醇、1M DTT 或 1M TCEP，混合液室温可保存 1 周。TCEP，中文名为三(2-羧乙基)膦盐酸盐，是一种高效、无异味、不含硫醇基还原剂，可高效灭活核酸酶和防止多酚氧化，可代替 β -巯基乙醇，提高 RNA 的完整性和得率。

实验步骤

A. 培养细胞的收集和裂解

本产品一次可处理 $10^2\sim 10^7$ 个细胞。初次使用时，建议使用 $2\sim 5 \times 10^6$ 个细胞。根据结果再调整细胞量。但不论何种情况，细胞量不要超过 1×10^7 。

1. 加入适量的 RTL Lysis Buffer 至细胞样品中，打散细胞。

离心收集的细胞：弹打或涡旋松散细胞沉淀，根据细胞量加入适量的 RTL Lysis Buffer，涡旋或用移液枪吸打打散细胞。

- $\leq 2 \times 10^6$ 细胞：加入 350 μ l RTL Lysis Buffer；
- $> 2 \times 10^6$ 细胞：加入 700 μ l RTL Lysis Buffer；

直接裂解：彻底吸弃培养液，向培养瓶或培养皿中加入适量的 RTL Lysis Buffer。用移液枪吹打使细胞从壁上脱落，转移至 1.5ml 离心管中。

- 6 cm 直径的培养皿：加入 350 μ l RTL Lysis Buffer；
- 6-10cm 直径的培养皿：加入 700 μ l RTL Lysis Buffer；

2. 用一次性注射器或移液枪抽打裂解液 5~10 次打断 DNA，按第 3 步进行操作。

为减少 DNA 污染，这一步最好用小号注射器(1ml)反复吸打 3-5 次。

B. 组织样品的裂解

本产品一次可处理 1~20mg 动物软组织、10~100mg 植物组织。正确组织量是获得理想产量和纯度的关键。肝脏 10mg，脾脏/胸胰小于 5mg，植物组织 30~100mg。初次使用时，推荐起始动物组织量为 10mg，植物用量为 50mg。根据结果再调整用量。处理含肌纤维样品，如肌肉、皮肤、心脏，推荐使用 HiPure Fibrous RNA Kit。处理富含脂类的组织推荐使用 HiPure Universal RNA Kit。样品可用液氮研磨、机械/玻璃匀浆器、珠磨仪等工具进行匀浆。

1. 称取组织样品，选择合适的工具进行匀浆，加入适量的 RTL Lysis Buffer。
 - $\leq 10\text{mg}$: 加入 400 μl RTL Lysis Buffer;
 - $> 10\text{mg}$ 组织: 加入 750 μl RTL Lysis Buffer;
为减少 DNA 污染，最好再用 1ml 注射器吸打 3-5 次进一步匀浆样品，降解粘稠度。
2. 室温，14,000 $\times g$ 离心 5 分钟，转移上清液至新离心管中。
3. 加入等倍体积的 RNA Binding Buffer 至裂解液或上清液中，用移液枪吸打 5~10 次。
4. 把 HiPure RNA Mini Column 装在 2ml 收集管中。转移 $\leq 750\mu\text{l}$ 混合液至柱子中。12,000 $\times g$ 离心 30~60 秒。
5. (可选:混合液超过 750 μl) 倒弃滤液，把柱子装回收集管中。转移剩余混合液至柱子。12,000 $\times g$ 离心 30~60 秒。
6. 倒弃滤液，把柱子装回收集管。加入 500 μl Buffer RW1 至柱子上。12,000 $\times g$ 离心 1 分钟。
若需彻底去除 DNA，建议订购 (R4911) DNase on Column Kit 进行膜上 DNase 消化。
7. 倒弃滤液，把柱子装回收集管。加入 500 μl Buffer RW2(已用乙醇稀释)至柱子中，12,000 $\times g$ 离心 30~60 秒。
Buffer RW2 在使用之前，须按瓶子标签指示加入无水乙醇进行稀释。
8. 倒弃滤液，把柱子装回收集管。加入 500 μl Buffer RW2(已用乙醇稀释)至柱子中，12,000 $\times g$ 离心 30~60 秒。
9. 倒弃滤液，把柱子装回收集管。12,000 $\times g$ 离心 2 分钟。
10. 将柱子转移至 1.5ml 离心管，加入 30~80 μl RNase Free Water 至柱子膜中央。室温静置 2 分钟。12,000 $\times g$ 离心 1 分钟。弃去柱子，把 RNA 保存于 -80°C 。

HiPure RNA Column 最小的洗脱体积是 30 μl ，若 RNA 产量超过 30 μg ，推荐进行第二次洗脱。本产品只回收 $> 200\text{nt}$ RNA，低于 200nt 的 RNA(约占 15-20%)，包括 5S RNA 和 rRNA 等，在纯化过程中被去掉。

当 RNA 总量高于 10 μg 时，OD260/230 一般都在 1.3-2.2；当 RNA 总量在 5~10 μg 时，A260/230 会在 0.7~2.0；当 RNA 总量低于 3 μg ，A260/230 会低于 0.6。这是因为 Buffer RTL、RV1 含异硫氰酸胍，以及玻璃滤膜有吸水性或本底吸附。异硫氰酸胍在 230nm 有强烈吸光值，因此 A260/230 主要受该胍盐影响，而不是来源于样品。研发表明，低浓度异硫氰酸胍不影响反转录，定量 RT-PCR，二代测序等相关应用。出现 260/230 在 0.2-1.0 时，

可以忽略并直接用于反转录等下游应用。在不堵塞柱子的情况下，适量提高样品用量和裂解液用量，提高核酸浓度（核酸总量>10ug）时，OD260/230 可以明显改善。

常见问题

1. 柱子堵塞

- **样品用量太多：**减少样品量，超量的组织或细胞反而会降低产量和纯度。
- **样品富含肌纤维：**肌肉、心脏、皮肤以及一些低等小型生物含肌纤维，肌纤维分子量太大会引起柱子堵塞。建议用 HiPure Fibrous RNA Kit。或订购 Proteinase K，按 HiPure Fibrous RNA Kit 说明书进行抽提。
- **样品富含脂类物质：**脑，脂肪富含脂类物质，推荐用 HiPure Universal RNA Kit。
- **富含多糖类样品：**处理富含多糖的组织，推荐用 HiPure Plant RNA Kit。
- **裂解液离心不充分：**组织裂解液需高速离心去除杂质。细胞碎片会引起柱子的堵塞。处理某些样品时，离心后裂解液表面还可能有一层脂类层，转移上清液尽量不要吸到这些物质。
- **裂解液非常粘稠：**加大裂解液用量，并用一次性注射器抽打裂解液 5~10 次。

2. RNA 降解

- **RNase Free Water 被污染：**RNase Free Water 不含抑菌剂，室温放置或操作时可能会引入细菌或真菌污染。更换新的 RNase Free Water 或 DEPC 处理水。
- **样品贮藏问题：**反复解冻会引起 RNA 降解，确保样品解冻次数不要超过 2 次。
- **裂解问题：**样品在解冻前，需要在 RTL lysis Buffer 中快速匀浆。样品只能充分裂解后，内源的核酸酶才能被灭活，RNA 才不会降解。
- **电泳原因：**常见的 RNA 降解现象都是电泳过程中引起的，更换新的 Loading Buffer 和电泳缓冲液。

3. DNA 的污染

- **DNase I 消化：**若纯化的 RNA 用于 RT-PCR，建议订购我司的 DNase on Column Kit 进行膜上 DNase 消化以彻底去除 DNA。

4. RNA 产量低

- **洗脱不充分：**RNase Free Water 需直接加到膜上，并静置几分钟后再离心，进行第二步洗脱以提高产量。
- **样品用量太多：**减少样品用量，超量的样品有时会引起产量下降。