

AipEasy Plus 组织/细胞 RNA 快速提取试剂盒(离心柱型) AipEasy Plus Tissue/Cell RNA Rapid Extraction Kit(Centrifugal Column)

使用说明书

- ◆目录号: RE241
- ◆试剂盒组成、储存、稳定性:

| 试剂盒组成 | 保存 | 50 次 (RE241-01) | |
|-----------------------------|----|---|--|
| 裂解液 RLT Plus | 室温 | 50mL | |
| 去蛋白液 RW1 | 室温 | 40mL | |
| 漂洗液 RW | 室温 | 10mL 第一次使用前按说明加指定量乙醇 | |
| RNase-free Water | 室温 | 10mL | |
| 70%乙醇 | 室温 | 9mL RNase-free Water 第一次使用前按说明加指定量乙醇 | |
| 基因组 DNA 清除柱 和收集管 | 室温 | 50 套 | |
| 吸附柱 RA 和收集管 (RNase-free) | 室温 | 50 套 | |

- ◆适用范围: 适用于快速提取普通动物细胞和易裂解动物组织总RNA,使用独有基因组DNA清除柱技术确保有效清除gDNA残留,不需要使用DNase消化,RNA可直接用于反转录荧光定量PCR和Northern-blot等下游实验。
- ◆产品储存:本试剂盒在室温储存12个月不影响使用效果。

◆储存事项:

- 1. 所有的溶液应该是澄清的,如果环境温度低时溶液可能形成沉淀,此时不应该直接使用,可在37℃水浴加热几分钟,即可恢复澄清。
- 2. 不合适的储存于低温(4° C或者 -20° C)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° C -25° C)进行。
- 3. 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。
- ◆产品介绍:本公司独家推出 AipEasy 无苯酚、氯仿 RNA 快速提取技术基础上,又独家研发成功基因组 DNA 清除柱技术确保有效清除 gDNA 残留,得到的 RNA 不需要 DNase 消化,可直接用于反转录 PCR、荧光定量 PCR 等实验。独特的裂解液迅速裂

i-presci | 爱普科学

Research use only

解细胞和灭活细胞 RNA 酶,然后裂解混合物通过一个基因组 DNA 清除柱,基因组 DNA 被清除而 RNA 穿透滤过。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一离心的步骤,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 RNase-free Water 将纯净 RNA 从硅基质膜上洗脱。

◆产品特点:

- 1. 完全不使用有毒的苯酚、氯仿、Beta 巯基乙醇等试剂,也不需要乙醇沉淀等步骤。
- 2. 快速简捷,单个细胞样品操作一般可在15分钟内完成。
- 3. 独家研发成功基因组 DNA 清除柱技术确保有效清除 gDNA 残留,得到的 RNA 不需要 DNase 消化,可直接用于反转录 PCR、荧光定量 PCR 等实验。
- 4. 多次柱漂洗确保高纯度,OD₂₆₀/OD₂₈₀ 典型的比值达 2.1-2.2(100%纯的 RNA 比值一般是 2.2 左右,很多公司的产品因为残留蛋白或者 DNA 较多,造成比值降低,无法达到 2.2 这个纯度标准,因此降低要求 1.9-2.0 就凑合使用了,但是爱普科学的产品标准一般可以达到高水准的 2.1-2.2 的纯度标准)。

◆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 的台式离心机即可。
- 2. 样品处理量绝对不要超过基因组吸附柱 DA 和和 RNA 吸附柱 RA 处理能力,否则造成 DNA 残留或者产量降低。不同组织细胞种类 RNA/DNA 相差极大,例如胸腺脾脏 DNA 含量丰富,超过 5mg 就会超过柱子处理能力。COS 细胞 RNA 含量丰富,超过 3x10⁶ 细胞就会超过柱子吸附能力。所以开始摸索实验条件时,如果不清楚样品 DNA/RNA 含量时宁可使用较少的样品处理量,如细胞不超过 3-4x10⁶,组织不超过 10mg。将来根据样品试验情况增加或者减少处理量。
- 3. 裂解液 RLT Plus 和去蛋白液 RW1 中含有盐酸胍/异硫氰酸胍化合物,操作时要戴乳胶手套,避免沾染皮肤,眼睛和衣服。若沾染皮肤、眼睛时,要用大量清水或者生理盐水冲洗。
- 4. 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 在裂解液 RLT Plus 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℃烘烤 4 小时,塑料器皿可在 0.5M NaOH 中浸泡 10 分钟,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 的水。(将水加入到干净的玻璃瓶中,加入 DEPC 至



终浓度 0.1%(v/v), 37℃放置过夜, 高压灭菌。)

- 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),本公司的 AipEasy Plus RNA 提取产品,由于采取了本公司独特的缓冲体系和基因组 DNA 清除柱技术,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:
 - 1) 选用跨内含子的引物,以穿过 mRNA 中的连接,这样 DNA 就不能作为模板参与扩增反应。
 - 2) 选择基因组 DNA 和 cDNA 上扩增的产物大小不一样的引物对。
 - 3) 将 RNA 提取物用 RNase-free 的 DNase I 处理以提高效果。本试剂盒还可以用于 DNase I 处理后的 RNA 清洁(Clean up),请联系我们索取具体操作说明书。
 - 4) 在步骤去蛋白液 RW1 漂洗前,直接在吸附柱 RA 上进行 DNase I 处理。请联系 我们索取具体操作说明书(爱普科学 DNA 酶柱上消化试剂盒货号: RE280)。
- 6. RNA 纯度及浓度检测:

完整性: RNA 可用普通琼脂糖凝胶电泳(电泳条件: 胶浓度 1.2%, 0.5× TBE 电泳缓冲液, 150v, 15 分钟)检测完整性。由于细胞中 70%—80%的 RNA 为 rRNA,电泳后 UV 下应能看到非常明显的 rRNA 条带。动物 rRNA 大小分别约为 2kb 和 1kb,分别相当于 28S 和 18S rRNA。动物 RNA 样品中最大 rRNA 亮度应为次大 rRNA 亮度的 1.5—2.0 倍,否则提示 RNA 样品的降解。出现小的弥散片状或条带消失表明样品严重降解。但是应该注意区分是提取出来的 RNA 样品本身降解了,还是提取出来的 RNA 是完好的,只是在电泳过程中降解的。

纯度: OD₂₆₀/OD₂₈₀ 比值是衡量蛋白质污染程度的参考指标。高质量的 RNA,OD₂₆₀/OD₂₈₀ 读数在 2.1-2.2 之间 100%纯的 RNA 比值一般是 2.2 左右(100%纯的 RNA 比值一般是 2.2 左右(100%纯的 RNA 比值一般是 2.2 左右,很多公司的产品因为残留蛋白或者 DNA 较多,造成比值降低,无法达到 2.2 这个纯度标准,因此降低要求 1.9-2.0 就凑合使用了,但是爱普科学的产品标准一般可以达到高水准的 2.1-2.2 的纯度标准)。OD₂₆₀/OD₂₈₀ 读数受测量使用的机器影响,也受测定所用稀释溶液的 pH 值影响。微量分光光度计一般不需要稀释,不受稀释溶液的 PH 值影响。但是同一个 RNA 样品,如果测量的时候机器要求稀释后测量,假定在 10mM Tris,pH7.5 稀释溶液中测出的 OD₂₆₀/OD₂₈₀ 读数 1.9-2.1 之间,在水溶液中所测读数则可能在 1.5-1.9 之间,但这并不表示 RNA不纯。

浓度: 取一定量的 RNA 提取物,用 RNase-free 水稀释 n 倍,用 RNase-free 水将分



Research use only

光光度计调零,取稀释液进行 OD_{260} 和 OD_{280} 测定,按照以下公式进行 RNA 浓度的计算: 终浓度 $(ng/\mu L)=(OD_{260})\times(稀释倍数 n)\times40$ 。

◆操作步骤(实验前请先阅读注意事项):

提示: 第一次使用前请先在漂洗液 RW 瓶和 70%乙醇瓶中加入指定量无水乙醇!

1. 培养细胞

- A1. **贴壁细胞** 不需消化,彻底吸干净培养液体后直接加推荐量裂解液 RLT Plus(见附录一)反复吹打细胞裂解,取裂解后的匀浆液全部加到 DNA 清除柱上(清除柱放在收集管内)直接接操作步骤 3;不方便直接裂解的培养容器,可以用细胞刮子刮下细胞,或者胰蛋白酶消化后吹打下来收集细胞到 1.5mL 离心管。
- A2. **悬浮细胞:** 收集<10⁷ 悬浮细胞到一个 1.5mL 离心管。
- B. 13,000rpm 离心 10 秒(或者 300xg 离心 5 分钟),使细胞沉淀下来。完全吸弃上清,留下细胞团,注意不完全弃上清会稀释裂解液导致产量纯度降低。
- C. 轻弹离心管底部,使细胞沉淀松散,加 350μL(<5x10⁶细胞)或 600μL(5x10⁶-1x10⁷细胞)裂解液 RLT Plus,用移液器反复吹打充分裂解(直到看不细胞团为止)。
- D. 将裂解混合物全部加到 DNA 清除柱上(清除柱放在收集管内)。
- E. 立刻接操作步骤 3。

2. 动物组织(例如鼠肝脑)

- A1. **匀浆器匀浆:** 新鲜组织加入 350μL(<20mg 组织)或者 600μL(20-30mg 组织)的裂解液 RLT Plus 后玻璃匀浆器或电动匀浆器将组织彻底研磨匀浆。
- A2. 液氮研磨+匀浆: 在液氮中研磨组织成细粉后,取适量组织细粉(20mg/30mg)转入装有 350μL/600μL 组织裂解液 RLT Plus 的 1.5mL 离心管中,剧烈振荡 20 秒,难 裂解样品可用移液器反复吹打匀浆。
- 注: 若研磨匀浆后不溶物碎片太多,可将匀浆后裂解物 13,000rpm 离心 3 分钟沉淀可能存在的裂解困难的碎片或者不溶物。将上清液加到 DNA 清除柱上(清除柱放在收集管内)。
- B. 将研磨均匀的匀浆液全部加到 DNA 清除柱上(清除柱放在收集管内)。
- C. 立刻接操作步骤 3。
- 3. 立刻 13,000rpm 离心 1 分钟,保留滤过液(RNA 在滤过液中)。
 - **注:** 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。
- 4. 较精确估计滤过液体积(通常为 350μL/600μL,滤过时候损失体积应该减去,可用移液器吸取滤液估计体积),加入等体积的 70%乙醇(请先检查是否已加入无水乙醇!),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。



Research use only

- 5. 立刻将混合物(每次小于 720μL,多可以分两次加入)加入一个吸附柱 RA中,(吸附柱放入收集管中)13,000rpm 离心 30 秒,弃掉废液。
- 6. 加入 700µL 去蛋白液 RW1, 室温放置 30 秒, 13,000rpm 离心 30 秒, 弃掉废液。
- 7. 加入 500μL 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 500μL 漂洗液 RW, 重复一遍。
- 8. 将吸附柱 RA 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。
- 9. 取出吸附柱 RA,放入一个干净 1.5mL 离心管中,根据预期 RNA 产量在吸附膜的中间部位加 30-50μL RNase-free Water, 室温放置 1 分钟,13,000rpm 离心 1 分钟得到 RNA 溶液。

注: 洗脱缓冲液体积不应少于 30μL,体积过小影响回收效率。如果需要得到更大浓度的 RNA,将离心得到的 RNA 溶液加回到吸附柱重复洗脱一遍。

附录一: 贴壁培养细胞数量表

| 培养器皿 | 底面积(cm²) | 加培养液量(mL) | 可获细胞量 |
|-------------|----------|-----------|---------------------|
| 24 孔培养板 | 2 | 1.0 | 5×10 ⁵ |
| 6 孔培养板 | 9.6 | 2.5 | 2.5×10 ⁶ |
| 3.5cm 培养皿 | 8 | 3.0 | 2.0×10 ⁶ |
| 6cm 培养皿 | 21 | 5.0 | 5.2×10 ⁶ |
| 25cm 塑料培养瓶 | 25 | 5.0 | 5.2×10 ⁶ |
| 100mL 玻璃培养瓶 | 33 | 10.0 | 7×10 ⁶ |

注 一般情况下,3.5cm直径培养皿或者更小培养容器加350μL裂解液RLT Plus,6cm直径培养皿或者更大培养容器加600μL裂解液RLT Plus。最大处理量不超过10⁷个细胞。

