

血清/血浆游离RNA提取试剂盒(磁珠法)

使用说明书 (Ver.1.2.4)

产品特点

- 可从最大3ml以内的血清/血浆或其它液体样品中提取到高纯度的游离RNA。
- 获得的RNA产量高、纯度好,可以直接用于高通量测序等分子生物学实验。

产品货号:

TB159-50 (50次反应)



扫描二维码了解更多产品信息

简石生物 • Tel: +86-10-58235289 • https://jianshibio.com

目录Contents

产品组1	分······	Τ
产品特份	<u>±······</u>	1
操作步	聚 ······	2
附录1:	处理保存在 EZshield 保护剂中的样品······	3
附录2:	游离核酸血液保存管・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3

产品组份

试剂盒组成	保存	50次
蛋白酶K套装	-20°C	1套
游离RNA消化液	室温	50 ml
游离RNA磁珠洗涤液1	室温	50 ml
游离RNA磁珠洗涤液2(未添加乙醇)	室温	12 ml
无DNase/RNase水	室温	4 ml
	4°C	5 ml

Note -售出后一年内产品质量是可以保证。 试剂已经过大量的常规检测来保证其可操作性。此产品仅供研究并且需要由专业人员来使用。试剂盒中的部分试剂是有刺激性的。 请带好手套和防护眼镜。

产品特性

- ◆ 样品种类:血清,血浆,羊水,脑脊液(CSF),尿液等液体样本。
- ◆ 纯度:获得的游离RNA可以直接用于qPCR,高通量测序等各种分子生物学实验。
- ◇ 片段大小: RNA≥17nt。
- ◆ 产量:本试剂盒针对无细胞的游离核酸提取经过优化,总量根据不同的样品个体差异可能 会比
- ◆ 较大。一般从1ml的血清或血浆中提取到游离RNA的量在1-100 ng。
- ◆ 需要的仪器设备:水浴锅或者金属浴。微型离心机,负压多联器或立式离心机。
- ◆ 操作时间:一般30-45分钟可以处理10个样品。样品消化步骤需要2个小时。

试剂准备

- 1. 蛋白酶K溶解后,长期保存在-20°c冰箱中。
- 2. RNA洗涤液2 使用前,检查是否已经添加48ml无水乙醇 到12ml RNA洗涤液2中, 并在瓶身上做好标记。
- 3. 自备预冷过的异丙醇

操作步骤:

所有的离心步骤均在≥12000 x g的离心力下离心30秒除非特殊说明.一般常温(20-30℃)进行以下操作步骤。

1. 在≥12000 x g的离心力下离心样品15分钟来去除细胞杂质和沉淀。

- 2. 按照每200µl样品(血浆,血清或其他生物液体样品)添加 200µl游离RNA消化液,放入一个 15ml的离心管,混匀。如果样品体积≥1.5ml,则需要使用50ml的离心管。
- 3. 按照每200ul样品添加10ul的蛋白酶K溶液,涡旋混匀10秒,37℃下孵育2小时。
- 4. 添加1倍体积的异丙醇到步骤3中消化后的混合物中,涡旋混匀10秒。(例如600μl的异丙醇到 420μl的混合物中。)

快速操作表格							
样品体积	200 μl	500 μl	1 ml	3 ml (最大)			
游离RNA消化液	200 μl	500 μl	1 ml	3 ml			
蛋白酶K	10 μl	25 μΙ	50 μΙ	150 μl			
涡旋混匀并且在37℃下孵育2小时							
异丙醇	0.4ml	1.0 ml	2 ml	6 ml			
磁珠	20μl	20μΙ	40µl	60µl			
上下颠倒混匀室温下放置20分钟,每5分钟上下颠倒混匀							

- *试剂盒是按照200ul样品体积设计的,如试剂盒组件不够需要额外订购。
- 5. 将含有上述混合物的离心管转移到一个磁力架上,静置2-5分钟,直到磁珠完全沉淀下来,吸 弃上清液。将离心管从磁力架上移走。
- 6. 添加900μl的游离RNA磁珠洗涤液1到离心管中,短暂涡旋,混匀1分钟,使磁珠充分悬浮在游离RNA洗涤液1中。
- 7. 将离心管转移到一个磁力架上,静置2-5分钟,直到磁珠沉淀下来,吸弃上清液。将离心管从磁力架上移走。
- 8. 添加500μl的游离RNA磁珠洗涤液2到 离心管中,混匀,将离心管转移到一个磁力架上,直到 磁珠沉淀下来,吸弃上清液。将离心管从磁力架上移走。
- 9. 重复步骤8.
- 10. 添加500μl 95%-100%的乙醇到 离心管中,混匀,将 离心管转移到一个磁力架上,直到磁珠 沉淀下来,吸弃上清液。将 离心管从磁力架上移走。
- 11. 重复步骤10
- 12. 将离心管在室温下放置5~10分钟自然晾干磁珠。(如乙醇残留会对纯度有较大影响,如过度干燥则会影响洗脱效率)
- 13. 添加30-100μl的DNase/RNase-free水到1.5ml离心管中重悬磁珠,混匀磁珠1-2分钟,将1.5ml 离心管移到一个磁力架上,放置2-3分钟直到磁珠完全沉淀下来。
- 14. 将上清(游离RNA)转到一个干净的1.5ml离心管内。

注意:一般从血清血浆中提取的RNA不推荐使用Nanodrop进行检测。可以使用qPCR,Tapestation或者Oubit等进行RNA的定量。

附录1:处理保存在EZshield®保护剂中的样品

对于保存在EZshield 保护剂(货号TR120)中的无细胞生物样品。采用下述改进的步骤进行操作。

- 1. 每1ml的EZshield[®]溶液的样品添加25μl的蛋白酶K溶液,涡旋混匀10秒,37℃下孵育2小时。 (例如:500μl的无细胞体液,500μl的EZshield[®]保护剂,25μl蛋白酶K)
- 2. 添加1体积的游离RNA消化液到上述消化的样品中并且涡旋混匀10秒。(例如1ml游离RNA消化液到1ml的上述消化样品中)
- 3. 添加1倍体积的异丙醇到步骤2中的混合物中,涡旋混匀10秒。(例如3ml的100%异丙醇到2ml的混合物中)
- 4. 接下来按照主操作步骤的第6步进行游离RNA提取。

附录2: 游离核酸血液保存管

本试剂盒兼容我公司游离核酸血液保存管(货号TS002)或其他公司同类产品如streck。

- 1. 在≥12000 x g的离心力下离心样品15分钟来去除细胞杂质和沉淀。
- 2. 按照每200µl样品(血浆,血清或其他生物液体样品)添加 200µl游离RNA消化液,放入一个 15ml的离心管,混匀。如果样品体积≥1.5ml,则需要使用50ml的离心管。
- 3. 接下来按照主操作步骤的第3步进行游离RNA提取。

组件查询

组件名称	货号	规格	储存条件	
蛋白酶K	TD3001-2-B	20mg	-20℃ (混匀之后)	
蛋白酶K保存液	TD3001-2-D	1.2ml	-20°C	
游离RNA消化液	TR1059-3-10	10ml	安海	
游SKNA消化液	TR1059-3-50	50m	室温	
注	TB1059-4-10	10ml	宗归	
游离RNA磁珠洗涤液1	TB1059-4-50	50ml	室温	
游离RNA磁珠洗涤液2	TB1059-5-3	3ml	室温	
(未添加乙醇)	TB1059-5-12	12ml	至/皿	
IDNIaco/DNIacozk	TW1001-1	1ml	完 组	
无DNase/RNase水	TW1001-4	4ml	室温	
磁珠	TD4100-5-5	5ml	4°c	