

M5 EASYspin Plus 动物骨组织 RNA 快速提取试剂盒使用说明书

产品名称	单位	货号
M5 EASYspin Plus 动物骨组织 RNA 快速提取试剂盒	50T	MF159-01

【储存条件】

本试剂盒按照指示储存 12 个月不影响使用效果。

- 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。
- 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。

【产品简介】

骨组织坚硬、骨细胞密度低、而且外周基质含有大量黏蛋白（蛋白多糖）和 RNA 难以分离，无法用传统 Trizol 法进行高质量提取。本试剂盒采用独有的不含苯酚/氯仿配方的裂解液，并添加多种成分去除骨组织蛋白多糖。同时独特基因组 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 RNase free H2O 将纯净 RNA 从硅基质膜上洗脱。

【产品特色】

- 完全不使用有毒的苯酚，氯仿等试剂，也不需要乙醇沉淀等步骤。
- 简捷，单个样品操作一般可在 35 分钟内完成，最简单快速的试剂盒。
- 独家研发成功基因组 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。
- 适应性广泛，可以提取各种骨组织包括矿化骨组织。
- 多次柱漂洗确保高纯度，OD260/OD280 典型的比值达 1.9~2.2，基本无 DNA 残留，可用于 RT-PCR，Northern-blot，二代测序和各种实验。

【产品组份】

	50T	注意事项
裂解液 CLB	50 ml	室温密闭干燥保存
PLANTaid	5 ml	室温保存
裂解液 RLT plus	25 ml	室温密闭干燥保存
去蛋白液 RW1	40 ml	室温密闭干燥保存
漂洗液 RW	10ml	初次使用前请按瓶标说明加入指定量的无水乙醇
RNase-Free H ₂ O	10ml	室温密闭干燥保存
基因组 DNA 清除套管	50 套	室温密闭干燥保存
<u>RNase-Free 吸附套管(RA)</u>	50 套	室温密闭干燥保存

【注意事项】

- 所有的离心步骤均可在室温完成（4°C离心也可以），使用转速可以达到 13,000 rpm 的传统台式离心机，如 Eppendorf 5415C 或者类似离心机。
- 需要自备乙醇，研钵或者其它合适的破碎骨组织装置。
- 样品处理量绝对不要超过基因组清除柱 DA 和 RNA 吸附柱 RA 处理能力，否则造成 DNA 残留或产量降低。开始摸索实验条件

北京市昌平区回龙观龙域北街 10 号院 1 号楼四层 422-1 室（创集合大楼）

热线电话：(86) 010-59724293

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 和 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，要用大量清水或者生理盐水冲洗。

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），本公司的 EASYspin 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 中的连接区，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。本试剂盒还可以用于 DNase I 处理后的 RNA 清洁(cleanup)，请联系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 柱上消化处理。

【操作步骤】

<实验前请先阅读注意事项，第一次使用前请先在漂洗液 RW 瓶中加入指定量的无水乙醇!>

实验前准备：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°C 水浴重新溶解)，在裂解液 CLB 中加入 100μl PLANTaid，颠倒混匀后 65°C 水浴中预热。多个样品按照比例放大准备。

1. 液氮研磨法：

- a. 骨钳夹碎骨组织后放入研钵（研钵在 180 度干烤 2 小时），加入液氮后反复研磨成细粉，注意液氮蒸发后不断补加保存液氮一直存在。
- b. 转移 100mg 细粉加至预热的裂解液 CLB（已加有 PLANTaid）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，降低粘稠度和提高产量。
- c. 立刻接操作步骤的步骤 3。

2. 其它骨组织破碎方法：

- a. 取 100mg 骨组织加入 1ml 预热的裂解液 CLB（已加有 PLANTaid）高速均质仪粉碎匀浆。或者取 100mg 液氮冷冻包埋切片粉碎的骨头加入裂解液 CLB（已加有 PLANTaid）粉碎匀浆。
 - b. 立刻接操作步骤的步骤 3。
3. 短时放回 65°C 水浴中（10 min），中间偶尔颠倒 1-2 次帮助裂解。
4. 将裂解物 4°C 13,000 rpm 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。

若上清表面有漂浮物，用吸头挑开吸取下面液体即可。

6. 将混合物(每次小于 720μl，多可以分两次加入)加入一个基因组清除柱中，(清除柱放入收集管中) 13,000 rpm 离心 2 分钟，弃掉废液。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。
7. 将基因组 DNA 清除柱子放在一个干净 2ml 离心管内（不用 RNase free 或者 DEPC 处理，一般干净的新离心管即可。也可使用 RNA 吸附柱配套的新的干净收集管），在基因组清除柱内加 500μl 裂解液 RLT Plus，13,000 rpm 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 450-500μl 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。

8. 立刻将混合物(每次小于 720 μ l, 多可以分两次加入)加入一个吸附柱 RA 中, (吸附柱放入收集管中) 13,000 rpm 离心 2 分钟, 弃掉废液。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。
9. 加 700 μ l 去蛋白液 RW1, 室温放置 1 分钟, 13,000 rpm 离心 30 秒, 弃掉废液。
10. 加入 500 μ l 漂洗液 RW (请先检查是否已加入无水乙醇!), 13,000 rpm 离心 30 秒, 弃掉废液。加入 500 μ l 漂洗液 RW, 重复一遍。
11. 将吸附柱 RA 放回空收集管中, 13,000 rpm 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。
12. 取出吸附柱 RA, 放入一个 RNase free 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 free water (事先在 70-90°C 水浴中加热可提高产量), 室温放置 1 分钟, 12,000 rpm 离心 1 分钟。
13. 如果预期 RNA 产量>30 μ g, 加 30-50 μ l RNase free water 重复步骤 12, 合并两次洗液, 或者使用第一次的洗脱液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。



【备注】

本产品仅供科研使用。在确认产品质量出现问题时, 本公司承诺为客户免费更换等量的质量合格产品。