研究用

TaKaRa

RNAiso for Small RNA

说明书

目 录

内容	页 码
● 制品说明	1
● 制品内容	1
● 保存和运输	1
● RNA 提取实验前的准备	1
● 实验操作	2
● Small RNA 提取操作流程简图	3
● 实验例	4
Troubleshooting	4
● 参考文献	5

注意事项

本制品中含有苯酚,具有毒性和腐蚀性。如果吸入体内、接触皮肤、吞食等会中毒、导致灼伤以及其他身体伤害。使用本制品时应穿戴防护物品,如防护服装、手套、眼罩、面罩等。如果不小心接触到眼睛时,应立即用大量的水冲洗以及前往医院治疗;接触到皮肤时,应立即用大量的聚乙二醇 400(Polyethylene glycol 400)冲洗,严重时请前往医院治疗;使用本制品后感觉不舒服时请前往医院治疗。



右壳物质



有腐蚀性

● 制品说明

RNAiso for Small RNA 是广谱型 Small RNA 提取试剂。实验操作快速方便,颜色鲜明,便于分层。本制品可以从动物组织、植物材料、各种微生物、培养细胞等中直接提取 Small RNA(20-200 nt):包括 tRNA、5S rRNA、5.8S rRNA、microRNA(miRNA)和 siRNA。样品在 RNAiso for Small RNA中能够被充分裂解,在加入氯仿离心后,溶液会形成上清层、中间层和有机层(下层),只有 Small RNA分布在上清层中,收集上清层后,经异丙醇沉淀便可以回收得到 Small RNA。

RNAiso for Small RNA 具有以下特性:

- 1. 广谱性强。可以从动物组织、植物材料、各种微生物、培养细胞等中提取 Small RNA。
- 2. 纯度俱佳。经本制品提取的 Small RNA 纯度高,可以除去大部分 28S 和 18S 大片段 RNA、蛋白质及 基因组 DNA。提取的 Small RNA 适用于 Northern blot analysis、Quantitative、Real Time RT-PCR、Microarray analysis 等分子生物学实验。
- 3. 快速简便。实验操作快速方便,整个操作在一小时内便可完成。
- 4. 颜色鲜明。加入氯仿离心后,会形成无色的上清层和鲜红色的下层(有机层)。

● 制品内容

RNAiso for Small RNA*

25 ml

* 含有强变性剂,应避免与皮肤、衣物等接触。若不小心接触到眼睛或皮肤时,请立即到医院进行 处理。

【试剂盒之外所需准备试剂】

- ◆ 氯仿
- ◆ 异丙醇
- ◆ 75%乙醇 (DEPC 处理水配制)
- ◆ RNase-free 水 (制备方法: 使用 RNase-free 的玻璃瓶,向超纯水中加入 DEPC 至终浓度 0.1% (v/v),过夜搅拌后,高温高压灭菌。)

● 保存和运输

- 1. 可以在室温下保存,建议在 2-8℃下避光保存,效果更佳。
- 2. 可以在常温下运输。

● RNA 提取实验前的准备

RNA 制备的关键是要抑制细胞中的 RNA 分解酶和防止所用器具及试剂中的 RNA 分解酶的污染。因此,在实验中必须采取以下措施:戴一次性干净手套;使用 RNA 操作专用实验台;在操作过程中避免讲话等等。通过以上办法可以防止实验者的汗液、唾液中的 RNA 分解酶的污染。

【使用器具】

尽量使用一次性塑料器皿,若用玻璃器皿,应在使用前按下列方法进行处理。

- (1) 用 0.1% DEPC (焦碳酸二乙酯) 水溶液在 37℃下处理 12 小时。
- (2) 然后在 120℃下高压灭菌 30 分钟以除去残留的 DEPC。

RNA 实验用的器具建议专门使用,不要用于其他实验。

【试剂配制】

用于 RNA 实验的试剂,须使用干热灭菌(180℃,60 分钟)或使用上述方法进行 DEPC 水处理灭菌后的 玻璃容器盛装(也可以使用 RNA 实验用的一次性塑料容器),使用的无菌水须用 0.1%的 DEPC 处理后再 进行高温高压灭菌。

RNA 实验用的试剂和无菌水都应专用,避免混用后交叉污染。

● 实验操作

1. RNAiso for Small RNA 的使用量情况如下。

样品量	RNAiso for Small RNA 使用量(ml)
10 cm ² 的贴壁培养细胞	1
10 ⁷ 的悬浮培养细胞	1–2
100 µI的白细胞	2
50~100 mg 的普通组织样品	1
50~100 mg 的特殊组织样品(肝、脾、骨及软骨等)	2
15~30 mg 的植物材料(多糖和多酚含量不高的)	1

2. 实验样品的研磨和匀浆。

A. 贴壁培养细胞

- ① 倒出培养液,用 1×PBS 清洗一次。
- ② 每 10 cm² 生长的培养细胞中加入 1 ml 的 RNAiso for Small RNA,水平放置片刻,使裂解液均匀分布于细胞表面并裂解细胞,然后使用移液枪吹打细胞使其脱落(对于贴壁牢固的培养细胞可用细胞刮勺剥离细胞)。
- ③ 将内含细胞的裂解液转移至离心管中,用移液枪反复吹吸直至裂解液中无明显沉淀。
- ④ 室温静置 5 分钟。

B. 悬浮培养细胞

- ① 将悬浮培养细胞连同培养液一起倒入离心管中, 8,000 g 4℃离心 2 分钟, 弃上清。
- ② 向每 10⁷ 个细胞中加入 1-2 ml 的 RNAiso for Small RNA。
- ③ 用移液枪反复吹吸直至裂解液中无明显沉淀。
- ④ 室温静置 5 分钟。

C. 动物组织、植物材料样品

- ① 将超低温冻结的 RNA 提取样品称量后迅速转移至用液氮预冷的研钵中,用研杵研磨组织,其间不断加入液氮,直至研磨成粉末状(无明显的可见颗粒,如果没有研磨彻底会影响 RNA 的收率和质量)。
- ② 对于普通的 RNA 提取样品,可以向研钵中加入适量的 RNAiso for Small RNA,将研磨成粉末状的样品完全覆盖,然后室温静置,直至样品完全融化,再用研杵继续研磨至裂解液呈透明状。对于特殊样品,如肝、脾、骨及软骨等,可以将研磨成粉末状的样品加入到含有适量的 RNAiso for Small RNA 的匀浆管中,把匀浆管置于冰浴中进行匀浆,直至匀浆液呈无颗粒透明状。
- ③ 将匀浆液转移至离心管中,室温静置 5 分钟。
- ④ 12,000 g 4℃离心 5分钟。
- ⑤ 小心吸取上清液,移入新的离心管中(切勿吸取沉淀)。

3. Small RNA 的提取。

- ① 向上述步骤 2 的匀浆裂解液中加入氯仿(RNAiso for Small RNA 的 1/5 体积量),盖紧离心管盖,用手剧烈振荡 15 秒(氯仿沸点低、易挥发,振荡时应小心离心管盖突然弹开)。待溶液充分乳化(无分相现象)后,再室温静置 5 分钟。
- ② 12,000 g 4℃离心 15 分钟。
- ③ 从离心机中小心取出离心管,此时匀浆液分为三层,即:无色的上清液、中间的白色蛋白层及带有颜色的下层有机相。吸取上清液转移至另一新的离心管中(切忌吸出白色中间层)。
- ④ 向上清中加入等体积的异丙醇,上下颠倒离心管充分混匀后,在 15~30℃下静置 10 分钟。
- ⑤ 12,000 g 4℃离心 10 分钟。一般在离心后,试管底部会出现沉淀。

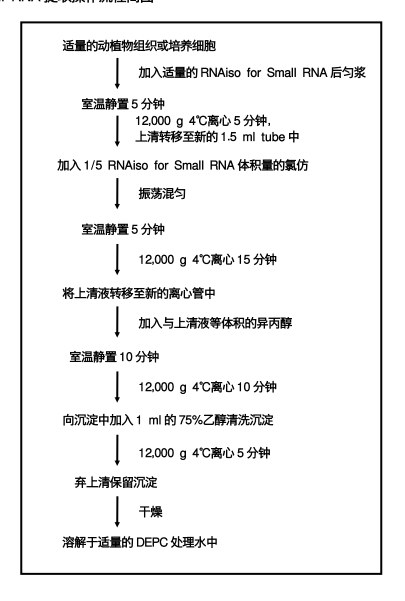
4. Small RNA 沉淀的清洗。

小心弃去上清,缓慢地沿离心管壁加入 75%的乙醇 1 ml (切勿触及沉淀),轻轻上下颠倒洗涤离心管管壁,12,000 g 4℃离心 5 分钟后小心弃去乙醇(为了更好地控制 RNA 中的盐离子含量,应尽量除净乙醇)。

5. Small RNA 的溶解。

室温干燥沉淀 2~5 分钟(不可以离心或加热干燥,否则 RNA 将会很难溶解,有关 RNA 溶解可以参考 Troubleshooting 中的相关说明),加入适量的 RNase-free 水溶解沉淀,必要时可用移液枪轻轻吹打沉淀,待 RNA 沉淀完全溶解后于-80℃保存。

● Small RNA 提取操作流程简图



● 实验例

1. 从动物组织中提取 Small RNA。

使用 RNAiso Plus (Code No. 9108)和本试剂从小鼠肝脏、大鼠骨骼肌中分别提取了 Total RNA 和 Small RNA, 电泳结果见图 1。

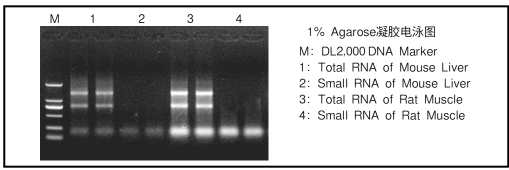


图 1. 动物组织 RNA 提取结果电泳图

2. 从 HL-60 Cell 中提取 Small RNA。

使用 RNAiso Plus(Code No. 9108)和本试剂从 HL-60 Cell 中分别提取了 Total RNA 和 Small RNA, 电泳结果见图 2。

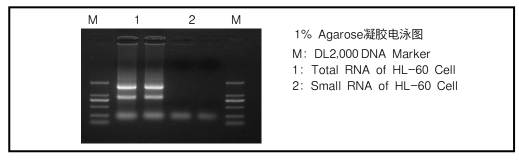


图2. HL-60 Cell RNA提取结果电泳图

Troubleshooting

1. 一般情况下组织或细胞中所能提取的 Small RNA 量如下表 (表中所指提取量指提取得到的 Small RNA fragments 进行 OD 定量的结果,其提取量并不代表 miRNA 含量,且不同组织来源的 Small RNA 含量差别较大):

组织材料	起始样品量	Small RNA提取量
肝脏	100 mg	约50 µg
HL-60培养细胞	1×10 ⁷ 个	约15 µg
骨骼肌	100 mg	约15 µg

2. 有关 RNA 的吸光度说明如下:

260 nm、320 nm、230 nm、280 nm 下的吸光度分别代表了核酸、背景(溶液浑浊度)、盐浓度和蛋白质等有机物的吸光度值。OD260/OD280(R)体现了 RNA 中的蛋白质等有机物的污染程度,质量较好的 RNA 的 R 值应在 1.8~2.2 之间,当 R<1.8 时,溶液中的蛋白质等有机物的污染比较明显;当 R> 2.2 时,说明 RNA 已经被水解成了单核苷酸。

在对核酸进行吸光度检测时,需要注意稀释液应使用 TE Buffer。

- 3. 如何计算 RNA 的浓度?
 - RNA 浓度= (OD260-OD320) ×稀释倍数×0.04 μg/μl。
- 4. Small RNA提取量较低怎么办?
 - ① 向组织材料中加入RNAiso for Small RNA后,请充分研磨匀浆使其充分裂解。
 - ② 相分离后请尽量完全回收上清液。
 - ③ 增加起始组织加量,并成比例添加RNAiso for Small RNA。
- 5. 提取的 Small RNA 不溶怎么办?
 - ① 75%乙醇清洗沉淀后不要干燥时间过长或加热干燥。
 - ② 可以于60℃加热5分钟后再于冰上溶解数小时。
 - ③ RNA 沉淀中含有不溶的蛋白质混合物时,应注意在相分离后吸取上清液时,避免枪头接触蛋白层。
 - ④ 溶解液更换为 0.5%的 SDS 溶液 (DEPC 处理水配制)。
- 6. OD260/OD280 值<1.65, 为什么?
 - ① RNA 应使用 TE Buffer 稀释后再进行吸光度值的测定,低离子强度或低 pH 值会使 OD280 值升高。
 - ② 样品裂解时加入的 RNAiso for Small RNA 量偏少,造成蛋白质变性不充分,可以再次对 Small RNA 溶液进行苯酚/氯仿抽提,以除去蛋白质。
 - ③ 含有裂解液的样品经匀浆混匀后未在室温静置,或静置的时间不足5分钟。
 - ④ 相分离后,吸取上清液时不小心接触蛋白层造成污染。
 - ⑤ RNA 未充分溶解。
- 7. 提取的 RNAiso for Small RNA 降解,为什么?
 - ① 使用的组织材料不够新鲜。提取 RNA 的组织材料应采用新鲜的组织材料,或将新鲜的组织材料用液氮迅速冷冻后置于-80℃保存。
 - ② 提取 RNA 时使用的试剂及器材中混有 RNA 分解酶。
 - ③ 提取的组织材料中含有大量的 RNA 分解酶,而 RNAiso for Small RNA 的添加量不够。
- 8. 提取的RNA中含有DNA污染,为什么?
 - ① 裂解组织或细胞使用的RNAiso for Small RNA量偏少。
 - ② 使用的组织材料中含有大量的有机溶剂(如:乙醇、异丙醇等)、高浓度的Buffer、碱性溶剂等。
 - ③ 如果提取的 RNA 中含有 DNA 时,可以使用 Recombinant DNase I (RNase-free) (Code No. 2270A) 进行 DNA 消化。

● 参考文献

- 1. J. Chirgwin, *et al.* "Isolation of Biologically Active Ribonucleic Acid from Sources Enriched in Ribonuclease", *Biochemistry*.18(24): 5294–5299 (1979).
- 2. D. Wallace, "Large-and Small-Scale Phenol Extractions", *Methods in Enzymology*.152: 33-41 (1987).
- 3. Coombs, L. M., Pigott, D., Proctor, A., Eydmann, M., Denner, J. and Knowles, M. A. "Simultaneous Isolation of DNA, RNA, and Antigenic Protein Exhibiting Kinase Activity from Small Tumor Samples Using Guanidine Isothiocyanate", *Anal. Biochem.*188: 338–343 (1990).
- 4. Nicolaides, N. C. & Stoeckert, Jr., C. J. "A Simple, Efficient Method for the Separate Isolation of RNA and DNA from the Same Cells", *Biotechniques*. 8: 154–156 (1990).
- 5. J. R. Feramisco, et al. *Molecular Cloning*. 194–195, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, N. Y.
- 6. Raha, S., Merante, F., Proteau, G. and Reed, J. K. "Simultaneous Isolation of Total Cellular RNA and DNA from Tissue Culture Cells Using Phenol and Lithium Chloride", *Gene Anal.* Techn. 7: 173–177 (1990).

注意

本产品仅供科学研究使用,不能用于人、动物的医疗或诊断程序,不能使用本产品作为食品、化妆品或家庭用品等。

未经TAKARA BIO INC.书面许可授权或批准,不得制造、许诺销售、销售、进口Takara产品,或者使用Takara产品所有的相关专利及相关商标。

如果您需要其他用途的许可授权,请联络我们,或访问我们网站www.takara-bio.com。

您使用本产品必须遵守产品网页上适用的全部许可要求。阅读、了解并遵守此类声明的所有限制性条款是您的责任。

所有商标均属于各自商标所有者的财产。某些商标并未在全部行政区注册。

技术咨询热线:

0411-87641685, 87641686 4006518761, 4006518769

TAKARA BIO INC.

URL: http://www.takara.com.cn