研究用

TaKaRa

RNAiso Plus (Total RNA 提取试剂)

说明书

目 录

内容	页 码
● 制品说明	1
● 制品内容	1
● 保 存	1
● RNA 提取实验前的准备	1
● 实验操作	2
● RNA 提取操作流程图	3
● RNA 纯度分析	4
Troubleshooting	4
● 参考文献	5
● 相关产品	5

● 制品说明

本制品可以从动物组织、植物材料、各种微生物、培养细胞等中提取 Total RNA。样品在 RNAiso Plus 中能够充分被裂解,在加入氯仿离心后,溶液会形成上清层、中间层和有机层(鲜红色下层,含有蛋白质、多糖、脂肪酸、细胞碎片和少量 DNA),RNA 分布在上清层中,收集上清层,注意不要收集中间层,经异丙醇沉淀便可以回收得到 Total RNA。使用 RNAiso Plus,Total RNA 的提取过程可在 1 小时内完成。提取的 Total RNA 纯度高,很少含蛋白质及基因组 DNA,可以直接用于 Northern 杂交、mRNA 纯化、体外翻译、RT-PCR*等各种分子生物学实验。

*: 如果用于 RT-PCR 实验,即使有少量的基因组 DNA 也会影响实验结果,因此,实验前应使用 Recombinant DNase I (RNase-free) (Code No. 2270A) 进行处理。

● 制品内容

RNAiso Plus* 25 ml

* RNAiso Plus 中含有强变性剂,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 (RNase-free 水配制)
- ◆ RNase-free 水

● 保 存

4℃。

避光保存以保持活性。

● RNA 提取实验前的准备

1、尽量使用一次性塑料器皿。使用高温高压灭菌后的离心管或用于微量移液器的枪头。若使用玻璃器皿等, 应进行 160℃干热灭菌 2 小时。

不能进行干热灭菌的器皿,需用 0.1% DEPC(焦碳酸二乙酯)水溶液在 37℃下处理 12 小时,然后在高温高压灭菌以除去残留的 DEPC。

RNA 实验用的器具建议专门使用,不要用于其它实验。

- 2、使用的无菌水须用 0.1%的 DEPC 处理后再进行高温高压灭菌。如果使用的试剂不能高温高压灭菌,请使用高压灭菌后的仪器盛装,无菌过滤后使用。
- 3、请使用一次性塑料手套和口罩进行所有试剂配制和实验操作,以避免 RNase 污染。

● 实验操作

1. RNAiso Plus 的使用量情况如下:

样品量	RNAiso Plus 使用量(ml)
10 cm²的贴壁培养细胞	1-2
5×10 ⁶ −1×10 ⁷ 的非贴壁培养细胞	1
100 µI的白细胞	2
50~100 mg 的组织样品(易提取 RNA)	1
50~100 mg 的组织样品(不易提取 RNA,如肝、	2
脾、骨及软骨*1等)	2
15~30 mg 的植物材料*2(多糖和多酚含量不高的)	1
2~5×10 ⁷ 的酵母细胞* ³	1

- *1: 从骨及软骨提取的 RNA 时,可选择 High-Salt Solution for Precipitation (Plant) (Code No. 9193)和 RNAiso Plus 配套使用
- *2: 从含有大量多糖的植物样本提取时,可选择 Fruit-mate™ for RNA Purification (Code No. 9192)和 RNAiso Plus 配套使用
- *3: 从酵母中提取 RNA 时,可选择 Yeast Processing Reagent (for total RNA preparation) (Code No. 9089)和 RNAiso Plus 配套使用
- 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 1-2 ml 的 RNAiso Plus, 轻微晃动,确保使裂解液均匀分布于细胞表面。

NOTE: 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(15-30℃)静置 5分钟,然后从核蛋白中分离 RNA。

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, $8,000 \times g \, 4^{\circ}$ 离心 $2 \, 分钟,弃上清,注意不要破坏细胞沉淀。$
- ② 向每 5×10⁶个细胞中加入 1 ml 的 RNAiso Plus。
- ③ 用移液枪反复吹吸直至裂解液中无明显沉淀。
- ④ 室温(15-30°C)静置 5分钟,然后从核蛋白中分离 RNA。

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(如果没有研磨彻底会影响 RNA 的收率和质量)。可以向研钵中加入与样品匀浆量匹配的适量的 RNAiso Plus。对于新鲜的组织样品,立即加入 RNAiso Plus,充分匀浆。
- ② 将匀浆液转移至离心管中,室温(15-30℃)静置 5分钟。
- ③ 12,000 × q 4℃离心 5 分钟。
- ④ 小心吸取上清液,移入新的离心管中(切勿吸取沉淀)。
- 3. Total RNA 的提取。
 - ① 向上述步骤 2 的匀浆裂解液中加入氯仿(RNAiso Plus 的 1/5 体积量),盖紧离心管盖,混合至溶液乳化呈乳白色。

- ② 室温静置 5 分钟。
- ③ 12,000 × *g* 4℃离心 15 分钟。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(含 RNA)、中间的白色蛋白层(大部分为 DNA)及带有颜色的下层有机相。
- ④ 吸取上清液转移至另一新的离心管中(切勿吸出白色中间层)。
- ⑤ 向上清中加入 0.5−1 倍 RNAiso Plus 体积的异丙醇,上下颠倒离心管充分混匀后,室温下静置 10 分钟。
- ⑥ 12,000 × *q* 4℃离心 10 分钟。一般在离心后,试管底部会出现 RNA 沉淀。

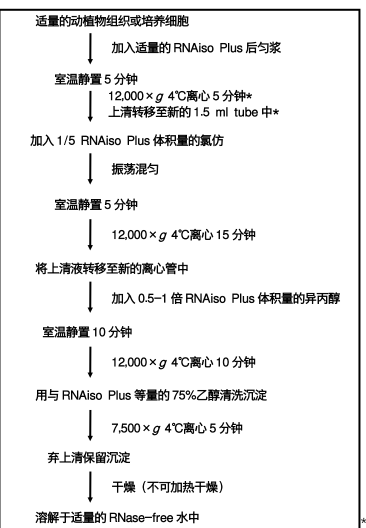
RNA 沉淀的清洗。

小心弃去上清,切勿触及沉淀,残留少量异丙醇没有关系。加入与 RNAiso Plus 等量的 75% \mathbb{Z} 醇,轻轻上下颠倒洗涤离心管管壁, $7,500 \times g$ 4 \mathbb{C} 离心 5 分钟后小心弃去上清,切勿触及沉淀。

5. RNA 的溶解。

打开离心管盖,室温干燥沉淀几分钟。沉淀干燥后,加入适量的 RNase-free 水溶解沉淀。 NOTE:不可以离心或加热干燥,否则 RNA 将会很难溶解。

● RNA 提取操作流程简图



*:组织样品必需步骤

● RNA 纯度分析

1. 用琼脂糖凝胶电泳(1%琼脂糖+溴乙锭)分析

电泳用于分析按以上方法提取获得的 $1-2~\mu$ g 热变性 total RNA。对于没有降解的 RNA 可能是 2 种核糖体 RNA(真核细胞:28S 和 18S),条带亮度约为 2:1。但如果核糖体 RNA 条带弥散,说明可能 RNA 已降解。此外,如果条带大小超过 28S,可能存在基因组 DNA 污染,建议使用 DNase 1 处理。

2. 吸光度分析

用 TE Buffer 稀释 RNA 后测定吸光度,OD260/OD280 比值在 1.7-2.1 为好。 例:

RNA 浓度计算方法:

RNA 浓度 (μg/μl) = (OD260-OD320) ×稀释倍数×0.04

Troubleshooting

1. 一般情况下的组织或细胞中所能提取的 RNA 量如下表:

组织材料	起始样品量	Total RNA提取量
全血*	1 ml	15∼20 µg
白细胞	1×10 ⁷ 个	约20~40 µg
小鼠肝脏	1 g	约4,000~5,000 μg
HL-60培养细胞	1×10 ⁷ 个	约100 µg
烟草叶片	1 g	约1,000 µg
小鼠肾脏	1 g	约3,000 µg
小鼠骨骼肌	1 g	约1,500 µg
小鼠脑	1 g	约1,500 µg
鲤鱼骨骼肌	1 g	约50 μg

*: 100 µl全血使用 1 ml RNAiso Plus

如果收量少于预期,可能由于以下原因:

- 1、加入 RNAiso 后研磨不充分
- 2、三相分层时,上清液取量过少
- 3、RNA 沉淀没有完全溶解
- 4、在异丙醇沉淀或清洗步骤存在 RNase 污染
- 2. 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 Plus 量偏少,造成蛋白分离不充分,可以再次对 RNA 溶液进行处理,以除去蛋白。
 - 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。这一步是从核酸中分离核蛋白的重要步骤。
 - 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。
- 3. 提取的 RNA 不溶怎么办?
 - ① 若 75%乙醇清洗沉淀后干燥时间过长,则 RNA 沉淀会难以溶解。避免加热或离心干燥沉淀。
 - ② 可以于60℃加热5分钟后再于冰上溶解数小时可有助于沉淀溶解。

4. 提取的 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 Plus 的添加量不够。
- 5. 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 Plus 量偏少。请按用量表添加或多于用量表添加。
 - 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。
- 提取的 RNA 中含有多糖怎么办?

大多数的植物及动物肌肉组织中都含有大量多糖,因此很难将其从 RNA 中除去,使用此类组织材料提取 RNA 时,建议增加 RNAiso Plus 的使用量。

对于从含有大量多糖的植物样本中提取 RNA 时,推荐使用 Fruit—mate for RNA Purification (Code No. 9192)作为预处理试剂。在异丙醇沉淀纯化步骤中加入 High—Salt Solution for Precipitation (Plant) (Code No. 9193)可有效除去 RNA 溶液中的多糖。

● 参考文献

- 1) Chirgwin J, *et al* . Isolation of Biologically Active Ribonucleic Acid from Sources Enriched in Ribonuclease. *Biochemistry*. (1979)**18**(24): 5294–5299.
- 2) Wallace D. Large-and Small-Scale Phenol Extractions. Methods in Enzymology. (1987) 152:33-41.
- 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.* (1990) **188**: 338–343.
- 4) Nicolaides N C and Stoeckert C J Jr. A Simple, Efficient Method for the Separate Isolation of RNA and DNA from the Same Cells. *Biotechniques*. (1990)**8**: 154–156.
- 5) Feramisco J R, et al . Molecular Cloning: 194–195, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY.
- 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*. (1990)**7**: 173–177.

● 相关产品

High-Salt Solution for Precipitation (Plant) (Code No. 9193)

Fruit-mate[™] for RNA Purification (Code No. 9192)

Yeast Processing Reagent (for total RNA preparation) (Code No. 9089)

Recombinant DNase I (RNase-free) (Code No. 2270A)

Fruit-mate is a trademark of Takara Bio Inc.

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。

本文件由宝日医生物技术(北京)有限公司翻译制作,最新版本文件请参考 Takara Bio Inc.网站。为正确使用 Takara 产品,您应当掌握本产品的相关知识和使用说明。

技术咨询热线:

0411-87641685, 87641686 4006518761, 4006518769

TAKARA BIO INC.

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