



RNAiso Reagent(No Chloroform)

RP101

产品概述

Product Overview

本产品是传统 Trizol 的免氯仿升级版,广泛适用于从各类动 植物组织、培养细胞、细菌等样品中提取 Total RNA 和 Small RNA。

与传统 Trizol 提取方法相比,本产品不需要使用氯仿进行分层,仅需加入无酶水充分混匀后离心取上清即可,操作简单方便,且全程可在常温进行。本产品提取的 RNA 纯度高,几乎不残留 gDNA 和蛋白质,提取的 RNA 可以直接用于 cDNA 克隆、qRT-PCR 检测、mRNA 纯化、体外翻译、Northern blotting 杂交、高通量测序等各种分子生物学实验。

产品组成

Product Composition

组分	RP101A 500 μL/200 rnxs	RP101B 500 μL/400 rnxs
RNAiso Reagent(No Chloroform)	100 mL	2*100 mL

注意事项

Precautions

1. 使用 RNAiso 抽提 RNA 时要戴手套和护眼罩。避免接触皮肤和衣服。尽量在化学通风橱完成操作,避免呼吸道吸入。

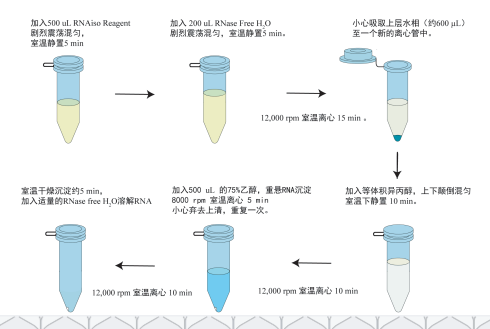
(注:如果溶液不小心溅出接触到眼睛/皮肤,请立刻用大量清水冲洗,如仍有不适,请前往医院治疗。)

- 2. RNA 提取过程中确保使用无菌无酶的试剂、器皿及耗材,避免 RNA 在提取过程中降解。
- 3. 判定 RNA 是否合格最重要的指标就是无降解、完整性高,常规的分光光度计包括 Nanodrop 是无法通过测量 OD260/280 和 OD260/230 来确认 RNA 是否降解的。判断 RNA 是否降解可以通过跑 1%琼脂糖电泳检测通过直接观察 28S:18S 比值来判断是否降解,或者用采用安捷伦 Bioanalyzer2100 仪器检测,测定 RNA 产物的 RIN 值。

操作流程

Operation Process

❖ 流程概要



❖ 样本预处理

- a. 动 植物组织:
 - ▶ 取新鲜或液氮冻存的动/植物组织在液氮中充分研磨(研磨过程中需要不断向研钵中补加液氮),直至研磨成粉末状(无明显可见颗粒)。
 - 注: 研磨不彻底有可能影响 RNA 的得率及质量。另外如果样本不适合用液氮研磨,可将组织尽量 剪碎后配合电动匀浆器高速匀浆至组织块彻底裂解;
- ➤ 研磨完全后向提前分装了 RNAiso 的离心管中加入样品,每 500 uL RNAiso Reagent 添加 25 ~ 50 mg 植物组织(10 ~ 50 mg 动物组织),剧烈震荡混匀,室温静置 5 min 充分裂解样本。

(注: 样本处理量不宜过多, 否则有可能导致样本裂解不够充分, 影响 RNA 的得率及质量。)

- ▶ (可选)12000 rmp 室温离心 5 min。小心吸取上清至新的 1.5 mL 离心管,切勿吸取沉淀,上清液进行后续的 RNA 提取操作。
- b. 贴壁培养细胞
 - ▶ 吸出培养液,细胞用 1× PBS 清洗一次。
 - 吸出 PBS 洗液,常规 6 孔板每孔或直径 3.5 cm 平皿(约 10 cm²培养面积)的细胞加入 500 μL 的 RNAiso,轻摇培养皿,确保 RNAiso 溶液均匀分布于细胞表面。(注:对于贴壁牢固的培养细胞可用细胞刮勺剥离细胞。)
 - 使用移液器反复吹打使细胞脱落,然后将内含细胞的裂解液转移至离心管中,再用移液器吹打直至 裂解液中无明显沉淀(溶液清亮)。
 - ▶ 室温静置 5 min 后,再进行后续的 RNA 提取操作。
- c. 悬浮培养细胞
 - ▶ 将悬浮细胞收集至离心管中,8,000 g 4℃离心 2 min,弃上清。
 - \triangleright 向 $0.5 \times 10^{6} \sim 1 \times 10^{7}$ 细胞中加入 500 μL 的 RNAiso。用移液器吹打直至裂解液清亮无明显沉淀。
 - ▶ 室温静置 5 min 后,再进行后续的 RNA 提取操作。

❖ RNA 提取

(注:需自备试剂:异丙醇(新开封或提取 RNA 专用)、75%乙醇(用 RNase free H₂O 配制)、RNase free H₂O。)

- 1) 向上述裂解液中加入 RNAiso 体积量 2/5 的 RNase Free H₂O (500 μL RNAiso 加入 200 μL RNase Free H₂O), 剧烈震荡混匀, 室温静置 5 min。
- 2) 12,000 rpm 室温离心 15 min。小心取出离心管,此时溶液分成上层水相(含 RNA)和深色的下层有机试剂层(含蛋白质、DNA、多糖等杂质),小心吸取上层水相(约 600 μL)至一个新的离心管中。
- 3) 在得到的上清溶液中加入等体积异丙醇(细胞样本加入 1/2 体积异丙醇即可), 充分混匀, 室温下静置 10 min。
- 4) 12,000 rpm 室温离心 10 min。离心后弃上清液,注意不要触碰到 RNA 沉淀。
- 5) 向离心管中加入与 RNAiso 等体积的 75%乙醇(-20℃预冷), 轻弹管底使 RNA 悬浮在体系中, 颠倒数次清洗 RNA 沉淀及离心管管壁。
- 6) 8000 rpm 室温离心 5 min, 小心弃去上清, 切勿触及沉淀(注:弃上清的时候, 尽可能的去掉上清,可用移液枪吸干残留在管壁及管口的液滴。)
- 7) 打开离心管盖,抽真空或室温干燥沉淀约 5 min。(注:如果乙醇残留较多,可延长干燥时间,切记不要使用离心干燥或者加热干燥,否则 RNA 将很难溶解。)
- 8) 向离心管中加入适量的 RNase free H₂O 溶解 RNA, 涡旋 2 ~ 3 min 溶解 RNA。将溶解后的 RNA 放入-80℃中保存。

保存条件 Storage Conditions

2℃~8℃保存,根据不同目的地调整运输方式。