版本号: DP230630

Toll-free: 800-990-6057 /400-810-6057

TIANGEN BIOTECH (BEIJING) CO., LTD

miRcute miRNA Isolation Kit miRcute miRNA提取分离试剂盒

(离心柱型)

目录号: DP501

产品内容

	产品组成	DP501 (50 preps)
DP 501	漂洗液RW (Buffer RW)	12 ml
	去蛋白液MRD (Buffer MRD)	12 ml
	RNase-Free ddH ₂ O	15 ml
	RNase-Free吸附柱miRspin (含2 ml收集管) (RNase-Free Columns miRspin set)	50 套
	RNase-Free吸附柱miRelute (含2 ml收集管) (RNase-Free Columns miRelute set)	50 套
	RNase-Free离心管 (1.5 ml) (RNase-Free Centrifuge Tubes 1.5 ml)	50 个
RK149	裂解液MZ (Buffer MZ)	60 ml

备注: DP 501和RK149组分独立运输和分装。

储存条件

裂解液MZ应在2-8℃避光保存,可保存15个月;其他溶液和吸附柱室温(15-30℃)保存, 可保存15个月。

产品简介

miRNA提取试剂盒是专门针对miRNA提取而开发的新一代产品,同时还可以提取small interfering RNA (siRNA), small nuclear RNA (snRNA)等small RNA,也可以用于Total RNA的提取。该试剂盒中的裂解液是经过长时间研发改良的,具有更强的的裂解能力和更高的提取灵敏度,试剂盒中的吸附柱采用特殊的硅基质膜填料,大大增强了其对RNA的吸附能力,尤其是small RNA (<200 nt)。得到的RNA纯度更好,质量更高。该试剂盒适用于各种样本(细胞,动物组织,植物组织,血清,血浆)中RNA的提取,每个吸附柱每次可处理30~50 mg动物组织 (RNA含量高的组织,如肝脏不能超过30 mg),100 mg植物组织或1×10⁷细胞。1 h内即可完成所有操作,提取的RNA没有DNA和蛋白污染,可用于Northern Blot、Dot Blot、PolyA 筛选、体外翻译、RNase 保护分析和分子克隆。

注意事项

预防RNase污染,应注意以下几方面

- 1. 经常更换新手套。因为皮肤经常带有细菌,可能导致RNase污染。
- 2. 使用无RNase的塑料制品和枪头避免交叉污染。
- 3. RNA在裂解液中不会被RNase降解。但提取后继续处理过程中应使用不含RNase的塑料和玻璃器皿。玻璃器皿可在150°C烘烤4 h,塑料器皿可在0.5 M NaOH中浸泡10 min,然后用水彻底清洗,再灭菌,即可去除RNase。
- 4. 配制溶液应使用无RNase的水。(将水加入到干净的玻璃瓶中,加入DEPC至终浓度0.1%(v/v),放置过夜,高压灭菌。)

操作步骤

第一次使用前应在漂洗液RW和去蛋白液MRD中加入无水乙醇,加入量请参见瓶上标签。

一、组织或细胞中miRNA富集部分的提取。

对miRNA的纯度要求较高时,比如在研究miRNA芯片、miRNA克隆时建议采用此方法。

1. 样品处理

- a. 组织:将组织在液氮中磨碎。每30~50 mg动物组织或者100 mg植物组织加1 ml 裂解液MZ,用匀浆仪进行匀浆处理。样品体积不应超过裂解液MZ体积的十分之一。
- b. 单层培养细胞: 直接在培养板中加入裂解液MZ裂解细胞,每10 cm²面积加1 ml MZ。 用取样器抽打几次。

注意: 裂解液MZ的加入量根据培养瓶面积决定,不是由细胞数决定。如果加量不足,可能导致提取的RNA中有DNA污染。

- c. 细胞悬液: 离心2,100 rpm (400×g) 5 min取细胞, 弃上清。加入1 ml 裂解液 MZ, 振荡器振荡或移液器吸打数次混匀。加裂解液MZ前不要洗涤细胞, 以免降解 mRNA。
- 2. 将匀浆样品在室温放置5 min, 使得核酸蛋白复合物完全分离。
- 3. **可选步骤:** 4°C 12,000 rpm (~13,400×g) 离心5 min,取上清,转入一个新的无RNase的 离心管中。

注意:如果样品中含有较多蛋白、脂肪、多糖或肌肉、植物结节部分等,可加此步骤离心去除。离心得到的沉淀中包括细胞外膜、多糖、高分子量DNA,RNA存在于上清溶液中。

- 4. 加入200 μl氯仿、盖好管盖、剧烈振荡15 sec, 室温放置5 min。
- 5. 4°C 12,000 rpm (~13,400×g) 离心15 min,样品会分成三层:黄色的有机相,中间层和无色的水相,RNA主要在水相中,水相的体积约为所用裂解液MZ试剂的50%。把水相转移到新管中,进行下一步操作。

- 6. 量取转移液的体积,缓慢加入转移液体积0.43倍的无水乙醇(如:500 μl的转移液加215 μl无水乙醇),混匀(此时可能会出现沉淀)。将得到的溶液和沉淀一起转入向吸附柱miRspin中,室温12,000 rpm (~13,400×g)离心30 sec,若一次不能将全部溶液和混合物加入向吸附柱miRspin中,请分两次转入,离心后弃掉向吸附柱miRspin,保留流出液。
- 7. 量取流出液的体积,缓慢加入流出液体积0.75倍的无水乙醇(如: 700 μl的流出液加525 μl无水乙醇),混匀(此时可能会出现沉淀)。将得到的溶液和沉淀一起转入吸附柱 miRelute中,室温 12,000 rpm (~13,400×g)离心30 sec,若一次不能将全部溶液和混合 物加入吸附柱miRelute中,请分两次转入,离心后弃掉流出液,保留吸附柱miRelute。
- 向吸附柱miRelute中加入500 μl去蛋白液MRD (请先检查是否已加入乙醇), 室温静置 2 min, 室温 12,000 rpm (~13,400×g)离心30 sec, 弃废液。
- 向吸附柱miRelute中加入500 μl漂洗液RW (请先检查是否已加入乙醇) ,室温静置 2 min, 室温 12,000 rpm (~13,400×g)离心30 sec, 弃废液。
- 10. 重复操作步骤9。
- 11. 将吸附柱miRelute放入2 ml收集管中, 室温 12,000 rpm (~13,400×g) 离心1 min, 去除 残余液体。

注意:此步骤目的是将吸附柱中残余的漂洗液去除,离心后将吸附柱miRelute在室温放置片刻,或置于超净工作台上通风片刻,以充分晾干。如果有漂洗液残留,可能会影响后续的RT等实验操作。

12. 将吸附柱miRelute转入一个新的RNase-Free 1.5 ml离心管中, 加15-30 μl RNase-Free ddH₂O, 室温放置2 min, 室温 12,000 rpm (~13,400×g)离心2 min。

注意:洗脱缓冲液体积不应少于15 µI,体积过小影响回收效率。且RNA应保存在-70℃, 以防降解。注意:如果想提高RNA得率,可重复上步操作一次。

二、 组织或细胞中Total RNA的提取

对miRNA的纯度要求不高时,比如在研究miRNA RT-PCR、miRNA Northern blot时也可以采用此方法。

- 1. 样品处理(同一、组织或细胞中miRNA富集部分的提取步骤-1)
- 2. 同一、组织或细胞中miRNA富集部分的提取步骤-2
- 3. 同一、组织或细胞中miRNA富集部分的提取步骤-3
- 4. 同一、组织或细胞中miRNA富集部分的提取步骤-4
- 5. 同一、组织或细胞中miRNA富集部分的提取步骤-5
- 6. 量取转移液的体积,缓慢加入转移液体积1.5倍的无水乙醇(如:500 μl的转移液加750 μl无水乙醇),混匀(此时可能会出现沉淀)。将得到的溶液和沉淀一起转入吸附柱miRspin中,室温12,000 rpm (~13,400×g)离心30 sec,若一次不能将全部溶液和混合物加入吸附柱miRspin,请分两次转入,离心后弃掉流出液,保留吸附柱miRspin。
- 有吸附柱miRspin中加入500 μl去蛋白液MRD (请先检查是否已加入乙醇) ,室温静置 2 min, 室温 12,000 rpm (~13,400×g)离心30 sec, 弃废液。
- 8. 向吸附柱miRspin中加入500 μI漂洗液RW (**请先检查是否已加入乙醇**), 室温静置 2 min, 室温 12,000 rpm (~13,400×g)离心30 sec, 弃废液。
- 9. 重复操作步骤8。
- 10. 将吸附柱miRspin放入2 ml收集管中, 室温 12,000 rpm (~13,400×g)离心1 min, 去除残余液体。

注意:此步骤目的是将吸附柱中残余的漂洗液去除,离心后将吸附柱miRspin在室温放置片刻,或置于超净工作台上通风片刻,以充分晾干。如果有漂洗液残留,可能会影响后续的RT等实验操作。

11. 将吸附柱miRspin转入一个新的RNase-Free 1.5 ml离心管中,加30-100 μl RNase-Free ddH₂O,室温放置2 min,室温 12,000 rpm (~13,400×g)离心2 min。

洗脱缓冲液体积不应少于30 μI,体积过小影响回收效率。且RNA应保存在-70℃,以防降解。注意:如果想提高RNA得率,可重复上步操作一次。

三、全血、血清或血浆中miRNA富集部分的提取。

- 1. 样品处理: 每200 μI全血、血清或血浆中加入等体积裂解液MZ, 振荡器振荡混匀30 sec。
- 2. 室温放置5 min, 使得核酸蛋白复合物完全分离。
- 3. 室温 12,000 rpm (~13,400×g) 离心10 min, 取上清, 转入一个新的无RNase的离心管中。
- 4. 加入200 μl氯仿, 盖好管盖, 剧烈振荡15 sec, 室温放置5 min 。
- 5. 室温 12,000 rpm (~13,400×g) 离心15 min, 样品会分成三层: 黄色的有机相,中间层和 无色的水相,RNA主要在水相中,把水相转移到新管中,进行下一步操作。
- 6. 量取转移液的体积,缓慢加入转移液体积1/3体积的无水乙醇(如: 300 μl的转移液加 100 μl无水乙醇),混匀(此时可能会出现沉淀)。将得到的溶液和沉淀一起转入吸附 柱miRspin,室温放置2 min, 室温 12,000 rpm (~13,400×g)离心30 sec, 离心后弃掉吸 附柱miRspin,保留流出液。
- 7. 量取流出液的体积,缓慢加入流出液体积2/3体积的无水乙醇(如: 300 μl的流出液加 200 μl无水乙醇),混匀(此时可能会出现沉淀)。将得到的溶液和沉淀一起转入吸附柱 miRelute, 室温放置2 min, 室温 12,000 rpm (~13,400×g)离心30 sec, 离心后弃掉流出液、保留吸附柱miRelute。
 - 向吸附柱miRelute中加入500 μl去蛋白液MRD (请先检查是否已加入乙醇) , 室温静置 2 min, 室温 12,000 rpm (~13,400×g)离心30 sec, 弃废液。
 - 向吸附柱miRelute中加入500 μl漂洗液RW (请先检查是否已加入乙醇)
 车温 12,000 rpm (~13,400×g)离心30 sec, 弃废液。
 - 10. 重复操作步骤9。
 - 11. 将吸附柱miRelute放入2 ml收集管中, 室温 12,000 rpm (~13,400×g)离心1 min, 去除残余液体。

注意:此步骤目的是将吸附柱中残余的漂洗液去除,离心后将吸附柱miRelute在室温放置片刻,或置于超净工作台上通风片刻,以充分晾干。如果有漂洗液残留,可能会影响后续的RT等实验操作。

12. 将吸附柱miRelute转入一个新的RNase-Free 1.5 ml离心管中,加15-30 μl RNase-Free ddH₂O,室温放置2 min,室温 12,000 rpm (~13,400×g)离心2 min。

注意:洗脱缓冲液体积不应少于15 μI,体积过小影响回收效率。且RNA应保存在-70℃,以防降解。如果想提高RNA得率,可重复上步操作一次;或者增加血清或血浆的样品量并成比例增加裂解液和氯仿的用量。

Cilaggi C TIANGETÉ CHARGER Griangeria Cilheth G TANGET N Gilangeria Cilagelin **G**TIANGEN



TIANGEN 官方微信,专业服务助力科研:

- 可视化操作指南
- 技术公开课合辑
- 全线产品查询

- 在线专家客服
- 微信直播课堂
- 最新优惠活动

浓缩国际权威精华, 铸就TIANGEN优秀品质!

TIANGEN为您提供国际化标准的生物学产品和服务

- PCR、RT-PCR系列
- 核酸DNA、RNA分离纯化系列
- DNA分子量标准
- 克隆载体、感受态细胞
- 细胞生物学产品
- 蛋白分子量标准
- 蛋白质染色、检测及定量相关产品