

总RNA提取试剂盒

产品货号: 26242

产品规格: 50T/100T

产品组成:

产品组成	50T	100T	保存条件
裂解液	50ml	100ml	2-8℃
漂洗液	15ml	15ml×2	室温
洗柱液	50ml	50ml×2	室温
RNase free ddH2O	15ml	15ml×2	室温
RNase free吸附柱	50个	100个	室温
RNase free收集管(2ml)	50个	100个	室温

操作步骤(仅供参考):

- 1. 样品处理:
- a. 植物组织: 取新鲜或-70℃冻存100mg组织在液氮中研磨,把粉末加入到1ml裂解液中混匀。
- b. 动物组织: 取新鲜或-70℃冻存100mg组织加1ml裂解液,用组织研磨杵或匀浆器匀浆处理。
- c. 贴壁细胞:直接在培养板中加入裂解液裂解细胞,每10⁶细胞加1ml裂解液。用取样器吹打混匀。
- d. 细胞悬液: 离心收集细胞。每10⁶动物、植物和酵母细胞或每10⁷细菌细胞加1ml裂解液混匀。
- e. 血液处理: 取0.2-1ml新鲜血液加3倍体积红细胞裂解液,混匀后室温放置10分钟,10000rpm离心1分钟。弃上
- 清,若沉淀含有红细胞,可加入2倍体积红细胞裂解液重复裂解步骤。离心后沉淀加入1ml裂解液混匀。
- 2. 将处理后的样品在室温放置5分钟,使得核酸蛋白复合物完全分离。
- 3. 向匀浆样品中加0.2ml氯仿,盖好管盖,剧烈振荡15秒,室温放置3-5分钟。
- 4. 2-8℃ 12000rpm离心10分钟。RNA主要在上层无色的水相中,把水相转移到新管中,不要吸到沉淀。
- 5. 吸附柱前处理: 在吸附柱中加入500ul洗柱液,室温放置2分钟,2-8℃ 12,000 rpm离心2min,弃废液。
- 6. 第4步收集的上清中加入200ul无水乙醇混匀,加入吸附柱静置2分钟,2-8℃ 12000rpm离心2min,弃废液。
- 7. 向吸附柱中加入600ul漂洗液(使用前请先检查是否已加入无水乙醇), 2-8℃ 12,000 rpm离心2min,弃废液。
- 8. 向吸附柱中加入600ul漂洗液, 2-8℃ 12,000 rpm离心2min, 弃废液。
- 9. 12000rpm离心2min,弃掉收集管,将吸附柱置于室温放置数分钟将吸附柱中残余的漂洗液去除。
- 10. 将吸附柱放入新管中,向膜中央滴加50-100ul RNase free ddH2O, 室温放置5min, 12000rpm室温离心2min即得到RNA。

注意事项:

- 1. 所有相关器皿耗材都应为RNase-free产品,操作过程要小心,带口罩、手套避免环境中RNA酶污染样品。
- RNA在水溶液中OD值可能在1.5-1.9之间,但这并不表示RNA不纯,需电泳检测。

保存条件: 12个月有效。

