

HiPure Yeast & Microboil RNA Kit

酵母和微生物 RNA 提取试剂盒

产品简介

本产品采用热酚法和珠磨法,适合于酵母、细菌、真菌菌丝体或孢子粉等难裂解的微生物中提取高纯度总 RNA。试剂盒基于硅胶柱纯化技术,整个提取过程只需 30~40 分钟。得到的 RNA 可直接用于 RT-PCR、Northern Blot、Poly A 纯化,核酸保护和体外翻译等实验。

产品组份

产品编号	R4182-01	R4182-02	R4182-03
纯化次数	10次	50 次	250 次
gDNA Filter Mini Column	10	50	250
HiPure RNA Mini Column I	10	50	250
2ml Collection Tubes	20	100	500
玻璃珠 (0.1-0.6mm)	10 g	50 g	250 g
塑料小勺子	2 个	4 个	10 个
Buffer ATL	8 ml	30 ml	150 ml
Buffer PCI	8 ml	30 ml	1.50 ml
Buffer GDP	5 ml	20 ml	100 ml
Buffer RW2*	6 ml	20 ml	2 X 50 ml
RNase Free Water	1.8 ml	10 ml	30 ml

保存条件

本产品可在室温 $(15-25\mathbb{C})$ 保存 18 个月,长期保存时需置于 $2-8\mathbb{C}$ 。因 RNase Free Water 不含抑菌剂,室温放置或操作时可能会引入细菌或真菌污染,推荐分装保存于 $2\sim8\mathbb{C}$ 。

实验步骤:酵母和微生物 RNA 提取

- 1. 离心收集微生物细胞。
- 液体培养液:取 0.5~1.8ml 处于指数生长期的细菌、酵母或真菌培养液至 2.0ml 离心管或螺口离心管中,12,000 x g 离心 3 分钟收集真菌,倒弃培养液。

细菌:建议细胞数量不要超过 1x10°或湿重不超过 30mg。

酵母或真菌:建议细胞数量不要超过 1x 10⁷或湿重不超过 100mg。

- **固体培养液:** 加入 1.5~1.8ml 生理盐水或 PBS 从固体培养基上刮洗出菌丝体,并转移至 2.0ml 离心管或螺口离心管中, 12,000×g 离心 3 分钟收集真菌,倒弃上清液。
- 孢子粉或菌粉:取 30-100mg 孢子粉或菌粉至 2.0ml 离心管或螺口离心管中。
- ◆ 大体积体液(低细胞含量):取 1~1.8ml 血清、血浆、积液、培养液上清、痰液液化液、分泌液、尿液、灌洗液、唾液等至 2.0ml 离心管或螺口离心管中,12,000×g 离心 10 分钟收集微生物细胞,倒弃液体。
- 2. 加入一勺玻璃珠 (0.1~0.6mm) 至含微生物沉淀的离心管中。
- 3. 加入 0.45ml Buffer ATL 和 0.45ml Buffer PCI, 盖紧盖子, 转移至涡旋仪上最高速度 涡旋 10 分钟或珠磨仪进行快速珠磨 30~60 秒。

涡旋仪:推荐使用美基涡旋仪 MagMix A。这台涡旋仪带 2ml 离心管的夹具,可一次高效处理 10~20 个样品。实验室常用的涡旋仪或带振荡功能的恒温金属浴也可以使用,使有恒温金属浴时需要 2ml 离心管中,让管子间的磨擦力防止管子无效旋转减少珠磨效果。

● **PowerLyzer 珠磨仪:** 建议 2000rpm 珠磨 30 秒, 暂停 30 秒, 再 2000rpm 珠磨 30 秒。

- FastPrep24 珠磨仪: 建议 5m/s, 珠磨 30 秒, 暂停 30 秒, 再 5m/s 珠磨 30 秒。
- Tissue Lysis || 珠磨仪: 建议 25Hz 珠磨 5 分钟, 重新调整位置后再 25Hz 珠磨 5 分钟。
- 4. 室温下, 12,000 x g 离心 5 分钟。
- 5. 转移 300µl 上清液至新的离心管中,加入 300µl Buffer GDP,颠倒混匀 6-8 次。
- 6. 把 gDNA Filter Mini Column 装在 2ml 收集管中。转移全部混合液至 gDNA 过滤柱中。12,000×g 离心 30~60 秒。
- 7. 丢弃 gDNA 过滤柱,加入 180µl 异丙醇至滤液中,用移液枪吸打 3~5 次。
- 8. 把 HiPure RNA Mini Column 装在 2ml 收集管中。转移全部混合液至柱子中。12,000 × g 离心 30~60 秒。
- 9. 倒弃滤液,把柱子装回收集管。加入 500µl Buffer RW2 至柱子中, 12,000 × g 高心 30~60 秒。
- 10. 倒弃滤液,把柱子装回收集管。加入 500µl Buffer RW2 至柱子中, 12,000 × g 高心 30~60 秒。
- 11. 倒弃流出液,把柱子装回收集管。12,000 x g 离心 2 分钟。
- 12. 将柱子转移至 1.5ml 离心管, 加入 30-100µl RNase Free Water 至柱子膜中央。室 温静置 2 分钟。12,000×g 离心 1 分钟。

柱子最小的洗脱体积是 30µl, 若 RNA 产量超过 30µg, 推荐进行第二次洗脱。

13. 弃去柱子, 把 RNA 保存于-80℃。

RNA 完整性和纯度检测

完整性检测:用 0.5x TBE 电泳缓冲液配制 1.2%琼指糖凝胶,RNA 上样量为 0.5~1.5ug, 150V 电泳 15 分钟。电泳图上能看两条明显的 rRNA 条带,其中 28S rRNA 的亮度好明显亮于 18S rRNA,表明 RNA 条带完整不降解。

纯 度 1: OD260/280 比值衡量蛋白质污染程度的指标。高纯度 RNA 的 OD260/280 比值为 2.0,但由于 OD260, OD280, OD230 会受到 pH 值的影响。本产品采用 RNase Free Water 溶解 (DEPC 处理水),其 pH5.5.7.5 波动,OD260/280 比值为 1.9-2.1。

纯 度 2: 当 RNA 总量高于 10ug 时, OD260/230 一般都在 1.3-2.2; 当 RNA 总量在 5~10ug 时, A260/230 会在 0.7~2.0; 当 RNA 总量低于 3ug, A260/230 会低于 0.6。 这是因为 Buffer RLC 和 Buffer RW1 含异硫氰酸胍,以及玻璃滤膜有吸水性或本底吸附。异硫氰酸胍在 230nm 有强烈吸光值,因此 A260/230 主要受该胍盐影响,而不是来源于样品。研发表明,低浓度异硫氰酸胍不影响反转录,定量 RT-PCR,二代测序等相关应用。出现 260/230 在 0.2-1.0 时,可以忽略并直接用于反转录等下游应用。在不堵塞柱子的情况下, 适量提高样品用量和裂解液用量,提高核酸浓度(核酸总量>10ug)时,OD260/230可以明显改善。若您的研究项目需要最好的 A260/230 比值,您可以使用 MD025。 MD025 全程不使用异硫氰酸胍,所以 A260/230 的比值更高。