

# RNAisol LS 试剂说明书

# 产品组成

Cat. No.	5311005	5311100
RNAisol LS 试剂	5 ml	100 ml
说明书	1 份	1份

## 产品储存与有效期

请将产品储存于 2~8℃, 有效期为 3 年。

# 技术支持

杭州新景生物试剂开发有限公司研发部: 电话: 400-0099-857, QQ: 869912443, 微信公众号: simgenbio, e-mail: technical@simgen.cn。

# 产品介绍

RNAisol LS试剂是即用型细胞和组织总RNA提取试剂,可在一小时内从液态的人、动物、植物、酵母或细菌来源的细胞和组织样本中分离出高质量的总RNA(以及DNA和蛋白质)。在匀质化或溶解的样品中,RNAisol LS试剂可保持RNA的完整性,对RNase活性具有高度有效的抑制作用,同时能破坏细胞及溶解细胞成分。加入Buffer EX或氯仿离心后,样本溶解物分离成水相和有机相,RNA存在于水相中,DNA和蛋白质处于有机相及相间。水相中的RNA可通过异丙醇沉淀回收;如果有需要,样品中的DNA和蛋白质可相继通过沉淀再次回收。

RNAisol LS试剂提取的总RNA可用于Northern blot分析、斑点杂交、poly(A)+选择、体外翻译、RNA酶保护分析和分子克隆。RNAisol LS试剂可除去样本中大部分DNA,但不能彻底去除DNA,因此在RT-PCR反应中,如果设计的两条引物位于单个外显子中时,应选用DNase I(Simgen Cat. No. 8003050)处理分离出的RNA,或者选择含有DNA酶消化步骤的cDNA第一链合成试剂盒(Simgen Cat. No. 7306100)合成cDNA。

# 用户需自备的试剂与物品

- 1. Buffer EX(Simgen Cat. 9025100)或氯仿、异丙醇、75%乙醇(用 DEPC 处理水配制)、RNase-free 水或者 DEPC 处理水
- 2. RNase-free 的 1.5 ml 离心管和移液器及吸头
- 3. 一次性手套及防护用品和纸巾
- 4. 台式小量离心机 (可配离心 1.5 ml 离心管和 2 ml 离心管的转子)
- 5. 可能需要旋涡振荡器、液氮与研钵
- 6. 可能需要 70%异丙醇、PBS 溶液、无水乙醇、0.1 M 柠檬酸钠(溶于 10%乙醇, pH 8.5)、 8 mM NaOH(DNA 提取)
- 7. 可能需要 5 ml 离心管、0.3 M 盐酸胍(溶于 95%乙醇)、1% SDS(蛋白质提取)

## 使用前准备

- 1. 注意: RNAisol LS 试剂中含有苯酚,会腐蚀皮肤,必须戴手套进行操作,请勿直接接触 试剂。如果使用氯仿,应在化学通风橱中使用,避免吸入蒸气(推荐用 Buffer EX 替代氯 仿)。
- 2. RNase-free 水处理方法:将去离子水加入到可灭菌的玻璃容器中,加入焦磷酸二乙酯 (DEPC) 至终浓度为 0.1% (v/v),37°C静置过夜,121°C,20 分钟灭菌。

## 操作步骤:

## RNA提取步骤:

本操作步骤是为用750 µl RNAisol LS试剂提取RNA而设计的,如果从更多样本中提取RNA,须将所加的 RNAisol LS试剂及Buffer EX或氯仿、异丙醇、75%乙醇等用量按比例增加。RNAisol LS试剂与样品体积比为 3:1,一定要按指定的量加入RNAisol LS试剂,否则提取的RNA会有DNA污染。当样品体积小于250 µl时,请先 加入RNase-free水将样品体积调整至250 µl后再操作。

如果从RNA含量低的样本(1~10 mg组织或10<sup>2</sup>~10<sup>4</sup>细胞等)中提取RNA, 可能会因RNA含量太低影响RNA的沉淀效率, 建议在步骤4的异丙醇沉淀步骤中补加Carrier RNA(Simgen Cat. No. 4003101)。Carrier RNA的存在不影响RT-PCR。

1. 不同来源样品的处理:

液体样本(血液、血清、血浆、细胞培养上清等):

取250  $\mu$ l液体样本加入到一个1.5 ml离心管中,再加入750  $\mu$ l RNAisol LS试剂,用移液器吹打混匀,进入步骤3的操作。若样品体积<250  $\mu$ l,用RNase-free水将样品体积调节至250  $\mu$ l。

### 固体的人或动物组织:

按每50~100 mg人或动物组织中加入250 μl RNase-free水的比例制备组织匀浆液,取250 μl组织匀浆液加入 到一个1.5 ml离心管中,再加入750 μl RNAisol LS试剂,用移液器吹打混匀,进入步骤3的操作。

#### 培养的动物细胞:

**贴壁培养的细胞:** 吸出培养皿中的培养基,每20 cm<sup>2</sup>细胞培养皿中直接加入750 μl的RNAisol LS试剂(不要补加水,培养皿中残留的培养基等效于补加的水),勿弃吸头,直接用吸头吹打细胞数次使细胞溶解,吸取匀浆液转移到一个1.5 ml离心管中,进入步骤3的操作。

**悬浮培养的细胞**: 用1.5 ml离心管离心收集 $5\sim10\times10^6$ 细胞,加250 µl PBS溶液,旋涡振荡直至细胞全部悬浮,加入750 µl RNAisol LS试剂,勿弃吸头,直接用吸头吹打细胞数次使细胞溶解,进入步骤3的操作。

#### 植物组织 / 植物细胞 / 酵母 / 细菌:

在研钵中用液氮将约 $300\sim500~mg$ 样品研磨至粉末状,再用液氮预冷的1.5~ml离心管称取约100~mg研磨成粉末状的组织,先加入 $200~\mu l~RN$ ase-free水旋涡振荡混匀,再加入 $750~\mu l~RN$ Aisol LS试剂,勿弃吸头,直接用吸头吹打样本数次使其溶解,进入步骤3的操作。

- 2. 可选步骤: 如样品中含有较多蛋白质,脂肪,多糖或胞外物质(肌肉,植物结节部分等)可于12000×g离心5分钟,取上清。离心得到的沉淀中包含细胞外膜,多糖,高分子量DNA,上清中含有RNA。处理脂肪含量高的样品时,顶层所含的大量油脂应去除,取离心后澄清的溶液进入下一步操作。
- 3. 加入200 μl Buffer EX或氯仿, 盖上管盖, 用力摇晃15秒, 12000×g离心15分钟。
- \* 氯仿挥发性强且有毒性,如果使用氯仿,此步骤应在化学通风橱中操作,以避免吸入氯仿蒸气。
- 4. 取一个RNase-free 1.5 ml离心管,加入500 μl异丙醇,将步骤3中离心形成的清澈上相转移 到装有异丙醇的1.5 ml离心管中。盖上管盖,混合均匀,12000×g离心15分钟。
- \* 注意不要吸取相间沉淀,以免影响RNA的纯度。
- 5. 弃上清,加入1 ml 75%乙醇,盖上管盖,温和地翻转离心管4~6次,7500×g离心5分钟。
- 6. 弃上清,盖上管盖,低速离心数秒使管壁上的乙醇沉降到管底。用200 μl吸头吸尽残留的 乙醇,保留管底及管壁的白色RNA沉淀。室温静置5分钟干燥RNA。
- \* 从某些样本中提取RNA时,RNA不是在离心管管底形成白点,而是会以均匀的薄雾状沉淀形式吸附在管壁上。请注意仔细观察 并在步骤7操作时特别留意将RNase-free水加到管壁的相应位置上溶解RNA。
- 7. 加入50~100 μl RNase-free水溶解RNA,并将RNA储存于 70℃备用。

## miRNA和大片段RNA分开提取步骤:

- 1. 按照上文RNA提取步骤操作到步骤3, 吸取500 μl上清液到一个新的RNase-free 1.5 ml离 心管中。
- 2. 加入200 μl 75%乙醇,混合均匀,室温孵育10分钟,12000×g离心8分钟。此时大片段RNA 将在管底形成沉淀,保留沉淀进入步骤4的操作。将含有miRNA的上清液转移到一个新的 RNase-free 1.5 ml离心管中。
- 3. 加入500 μl异丙醇(约0.8倍体积),混合均匀,在4℃孵育30分钟,12000×g离心15分钟, 弃上清。此时管底将形成miRNA沉淀。
- \* 如果miRNA含量低,可能观察不到沉淀,可在本步骤补加Carrier RNA(Simgen Cat. No. 4003101)提高沉淀效率。
- 4. 向大片段RNA沉淀(步骤2)中加入1 ml 75%乙醇,向miRNA沉淀(步骤3)中加入1 ml 70%异丙醇,混合均匀,8000×g离心3分钟,弃上清。
- \* 如果观察到RNA沉淀较多,可重复本步骤一次,以减少RNA中盐分的残留。
- 5. 盖上管盖, 低速离心数秒使管壁上的液体沉降到管底。用200 μl吸头吸尽残留的乙醇或异丙醇, 保留管底及管壁的白色RNA沉淀。室温静置5分钟干燥RNA。
- \* 注意:从某些样本中提取RNA时,RNA不是在离心管管底形成白点,而是会以均匀的薄雾状沉淀形式吸附在管壁上。请注意仔细观察并在步骤6操作时特别留意将RNase-free水加到管壁的相应位置上溶解RNA。
- 6. 向大片段RNA沉淀(步骤2)中加入50~100 μl RNase-free水溶解大片段RNA,向miRNA 沉淀(步骤3)中加入10~50 μl RNase-free水溶解miRNA,并将RNA储存于 - 70℃冰箱备用。

## DNA提取步骤:

本操作步骤是衔接上文用750 μl RNAisol LS提取RNA的步骤而设计的, 如果从更多样本中提取DNA, 须将所加的无水乙醇、0.1 M柠檬酸钠溶液(溶于10%乙醇)、75%乙醇等用量按比例增加。

- 按照RNA提取步骤操作到步骤3,移去水相后,加入300 μl无水乙醇,盖上管盖,混合均匀,室温静置2-3分钟,不超过2000×g离心5分钟以沉淀DNA,移去苯酚-乙醇上清液(如需要,保留上清用于蛋白质分离)。
- \* 移去水相后剩余的苯酚相和中间相可在2-8℃保存过夜。
- \* 仔细移去水相,对于分离DNA的质量很重要。
- 2. 加入1 ml 0.1 M柠檬酸钠溶液(溶于10%乙醇, pH 8.5),盖上管盖,室温静置30分钟(间歇混匀DNA沉淀),2000×g离心5分钟,弃上清。
- 3. 重复步骤2一次,加入1.5 ml 75%乙醇悬浮沉淀的DNA,室温静置10-20分钟(间歇混匀), 2000×g离心5分钟。
- \* 对于200 μg以上的DNA或含有较多非DNA物质的大沉淀,需要增加0.1 M柠檬酸钠-10%乙醇溶液的洗涤次数。
- \* 悬浮于75%乙醇的DNA可在2-8℃下保存数月。
- 4. 弃上清,盖上管盖,低速离心数秒使管壁上的乙醇沉降到管底。用200 μl吸头吸尽残留的 乙醇,保留管底的白色DNA沉淀。室温静置5-15分钟干燥DNA。
- 5. 加入300-600 μl 8 mM NaOH溶解DNA。
- \* 必须用弱碱溶解DNA, 因为沉淀的DNA在水中或Tri缓冲液中可能无法溶解。
- \*若DNA(尤其是来自组织的DNA)中含有不溶性胶状物(膜碎片等),则12000×g离心10分钟,将含DNA的上清转移到一个新管。
- \* 如果获得的DNA纯度差(A260/280比值<1.70),可选择DNA纯化试剂盒(Simgen Cat. No. 2101050)纯化DNA后再使用。

### 蛋白质提取步骤:

本操作步骤是衔接上文DNA提取步骤而设计的,如果从更多组织或细胞中提取蛋白质,须将所加的异丙醇、0.3 M盐酸胍溶液(溶于95%乙醇)、无水乙醇等用量按比例增加。用乙醇沉淀DNA后,蛋白质可从苯酚-乙醇上清中获得。由此产生的蛋白质可用于Western blotting分析。

1. 取5 ml离心管,加入1.5 ml异丙醇,将DNA提取步骤1中的苯酚-乙醇上清液加入并混合均



匀。室温静置10分钟, 12000×g离心10分钟, 弃上清。

- 2. 加入2 ml 0.3 M盐酸胍溶液(溶于95%乙醇),旋涡混匀蛋白质沉淀。室温静置20分钟,7500×g离心5分钟,弃上清。
- 3. 重复步骤2两次,加入2 ml无水乙醇,旋涡混匀蛋白质沉淀。室温静置20分钟,7500×g离 心5分钟。
- \* 用0.3 M盐酸胍溶液(溶于95%乙醇)或无水乙醇悬浮的蛋白质沉淀可在2~8℃保存至少一个月,或在 20℃保存至少一年。
- 4. 弃上清,真空干燥5~10分钟。吹打溶于1% SDS,蛋白质沉淀的完全溶解可能需要在50℃ 孵育。10000×g离心10分钟,弃沉淀的不溶物,并转移上清至新管。该样品可直接用于 Western blotting或储存在 20℃备用。
- \* 为更有效地回收蛋白,可采用下述替代方法:在2~8℃,更换3次0.1% SDS,透析苯酚-乙醇上清。透析物 10000×g离心10分钟,上清用于Western blotting。

## 常见问题与分析:

#### 1. RNA降解

- 1) 样本贮存:组织样本取材后应立即置于液氮中速冻,然后移至-70℃冰箱保存;细胞样本应在收集后先加入250 μl RNase-free水涡旋混匀,后加入750 μl RNaisol LS试剂,然后移至-70℃冰箱保存。如果不能立即放入-70℃冰箱保存,可选购RNA样本保存液(Simgen Cat. No. 4007020/4007100)保存样本。当使用RNA样本保存液时,应注意以下事项:
  - A. 只选用新鲜的、未反复冻融的样本加入RNA样本保存液保存;
  - B. 样本中加入RNA样本保存液后不要长时间室温存放。RNA样本保存液保存样本是有时间期限的,一般在37℃下只能保存1天,在15-20℃下可延长至1周,在2-8℃可延长至4周,若长期保存,应保存在-20℃以下。
- 2) 外源RNA酶的污染: 试剂,器械及实验环境中的RNA酶进入实验系统。请特别注意防止RNA酶污染,改善实验条件和实验环境,确保在无RNA酶污染的条件下提取RNA。
- 3) 电泳检测时,推荐使用甲醛变性胶电泳(参考分子克隆第三版第540页)。如果没有甲醛变性胶电泳的条件,关注simgenbio微信公众号查询"如何做好RNA电泳实验"文章,获取相关实验技巧。

#### 2. RNA提取得率低

- 1) 多糖含量非常高的样本,比如一些植物的块茎、果实、种子及衰老的叶片(主要是淀粉类的多糖衍生物)和软骨组织(软骨属于多糖类物质)等,虽然能看到RNA沉淀(实际上主要的沉淀物是多糖),但是RNA的得率可能非常低。其主要原因是多糖类物质会和RNAisol试剂形成不可溶解的沉淀,严重影响了RNA的释放。以上问题通常都可以通过购买植物总RNA试剂盒(Simgen Cat. No. 5101050)重新提取RNA得到解决;但如果是果肉类样本(水分含量高的),应选择果肉总RNA试剂盒(Simgen Cat. No. 5102050);一些产生特殊粘多糖的植物样本或真菌样本,用植物总RNA试剂盒提取RNA时可能会堵塞纯化柱,如果有上述堵柱现象发生,则必须选择高多糖多酚植物总RNA试剂盒(Simgen Cat. No. 5103050)提取RNA。
- 2) 样本RNA含量低或样本未充分破碎或匀浆不彻底。
- 3) RNA沉淀没有被完全溶解。

### 3. RNA后续实验效果不佳

- 1) A260/A280比值<1.65。推荐使用RNA纯化试剂盒(Simgen Cat. No. 5401050)纯化RNA。
- 2) 使用了过多的RNA用作反转录模板。通常20 μl反转录反应体系中加入100~1000 ng RNA作为模板比较适 宜。注意cDNA作为PCR模板时需要适当稀释,以免残留的反转录酶(包括已经失活的反转录酶)干扰Taq 酶的活性。
- 3) 反转录后的DNA-RNA复合体对荧光PCR的影响。建议减少随机引物的用量或用特异性引物进行反转录,或者在反转录后添加RNase H进行处理,去除DNA-RNA复合体。