地址: 浙江省杭州市西湖科技经济园西园一路 8 号 4 幢 5F 邮编: 310030 电话: 0571-87381295 传真: 0571-87381297

RNAisol 试剂说明书

产品组成

Cat. No.	5301005	5301100
RNAisol 试剂	5.5 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试剂是即用型细胞和组织总RNA提取试剂。在匀质化或溶解的样品中,RNAisol试剂可保持RNA的完整性,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DNA和蛋白质可通过相继沉淀再次回收。

RNAisol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,需用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. 可能需要液氮与研钵,可能需要 18-25 号针头的注射器(动物组织)
- 6. 可能需要 PBS 溶液、无水乙醇、0.1 M 柠檬酸钠(溶于 10%乙醇)、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. 扫描右侧二维码了解 RNAisol 试剂操作步骤,了解"防止 RNA 酶污染的注意事项"。
- 2. 注意: RNAisol 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)。
- 3. 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。



RNAisol 试剂操作视

地址: 浙江省杭州市西湖科技经济园西园一路 8 号 4 幢 5F 邮编: 310030 电话: 0571-87381295 传真: 0571-87381297

操作步骤:

RNA提取步骤:

本操作步骤是为用1 ml RNAisol试剂提取RNA而设计的,如果从更多组织或细胞中提取RNA,须将所加的RNAisol试剂及Buffer EX或氯仿、异丙醇、75%乙醇等用量按比例增加。如果从微量组织或者细胞(1~10 mg组织或10²~10⁴细胞)中提取RNA,则应在步骤4的异丙醇沉淀步骤中补加Carrier RNA(Simgen Cat. No. 4003101)或者糖原5~10 μg。Carrier RNA或者糖原的存在不影响RT-PCR。

1. 不同来源样品的处理:

人或动物组织:

在研钵中用液氮将约 $300\sim500$ mg组织研磨至粉末状,用液氮预冷过的1.5 ml离心管称取 $50\sim100$ mg人或动物组织,加入1 ml RNAisol试剂。用装有 $18\sim25$ 号针头的注射器反复抽吸 $8\sim10$ 次(注意将针头保持在液面之下,以减少泡沫的产生),进入步骤3的操作。

* 尽量在组织粉末尚未融化前加入RNAisol试剂,以减少组织内源性的RNA酶对RNA的降解。

培养的动物细胞:

贴壁培养的细胞:每10 cm²培养细胞中加入1 ml RNAisol试剂(比如直径为3.5 cm细胞培养皿,弃尽培养基后,直接加入1 ml RNAisol试剂),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5~10×10⁶细胞,加100 μl PBS溶液,旋涡震荡直至细胞全部悬浮,加入1 ml RNAisol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300~500 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,加入1 ml RNAisol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。处理脂肪组织时,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。



地址:浙江省杭州市西湖科技经济园西园一路8号4幢5F邮编:310030 电话:0571-87381295 传真:0571-87381297

DNA提取步骤:

本操作步骤是衔接上文用1 ml RNAisol试剂提取RNA的步骤而设计的,如果从更多组织或细胞中提取 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。

- 1. 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),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), $2000 \times g$ 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%乙醇溶液的洗涤次粉。
 - * 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。
 - * DNA(尤其是来自组织的DNA)中若含有不溶性胶状物(膜碎片等等),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Simgen 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℃ 解育。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。



杭州新景生物试剂开发有限公司

地址: 浙江省杭州市西湖科技经济园西园一路 8 号 4 幢 5F 邮编: 310030 电话: 0571-87381295 传真: 0571-87381297

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直接加入1 ml RNAisol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。请特别注意了解"RNAisol试剂操作视频"中"防止RNA酶污染的注意事项",并着手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),软骨组织(软骨属于多糖类物质),虾、蟹、昆虫等甲壳动物的外壳(主要成分甲壳质属于多糖类物质)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。增加样本用量,延长匀浆时间或用移液器反复吹打混匀。
- 3) RNA沉淀没有被完全溶解。增加RNase-free水的体积和延长溶解时间。

3. RNA后续实验效果不佳

- 1) A260/A280比值<1.65。推荐选用超纯总RNA提取试剂盒(Simgen Cat. No. 5003050)取代RNAisol试剂提取RNA,不仅操作步骤更简便,还可确保提取的RNA A260/A280比值≥1.90。
- 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。

使用Simgen RNAisol试剂提取RNA发表的部分论文

- 1. Chen X M, Lu H M, Niu X T, et al. Enhancement of secondary metabolites from Bacillus Licheniformis XY-52 on immune response and expression of some immune-related genes in common carp, Cyprinus carpio[J]. Fish & shellfish immunology, 2015, 45(1): 124-131. 影响因子: 3.0247
- 2. Yao J Y, Xu Y, Yuan X M, et al. <u>Proteomic analysis of differentially expressed proteins in the two developmental stages of Ichthyophthirius multifiliis[J]</u>. Parasitology research, 2017, 116(2): 637-646. 影响因子: 2.558
- 3. Chen X, Zhang X, Zhao J, et al. <u>Split iron supplementation is beneficial for newborn piglets[J]</u>. Biomedicine & Pharmacotherapy, 2019, 120: 109479. 影响因子: 4.545
- 4. Yin B, Ren H, Cai H, et al. <u>Dynamics of cardiomyocyte and muscle stem cell proliferation in pig[J]</u>. Experimental cell research, 2020, 388(2): 111854. 影响因子: 3.905
- 5. Gao S T, Yu Y M, Wan L P, et al. <u>LncRNA GAS5 induces chondrocyte apoptosis by down-regulating miR-137</u>[J]. European Review for Medical and Pharmacological Sciences, 2020, 24(21): 10984-10991. 影响因子: 3.507