



Tech: 15572895186  
Tech QQ: 781634607

版本号:130506

## PLANTpure Plant RNA Kit

### PLANTpure 通用植物总 RNA 快速提取试剂盒

目录号: RN33

❖ 试剂盒组成、储存、稳定性:

试剂盒组成	50 次(RN3302)
裂解液 RL (4°C 避光)	50 ml
去蛋白液 RE	25 ml
漂洗液 RW	10 ml 第一次使用前按说明加指定量乙醇
RNase-free H <sub>2</sub> O	10 ml
RNase-free 吸附柱 RA	50 个
收集管 (2ml)	50 个

本试剂盒在室温储存 12 个月不影响使用效果。

储存事项:

- 因此运输和储存均在室温下 (15°C – 25°C) 进行。裂解液 RL 可以常温运输，收到后 4°C 避光可长期保存，常温保存 3 个月也不影响使用质量。
- 避免试剂长时间暴露于空气中产生挥发、氧化、PH 值变化，各溶液使用后应及时盖紧盖子。

❖ 产品介绍:

改进的异硫氰酸胍/酚一步法 (TRIzol 法) 裂解细胞和灭活 RNA 酶，然后总 RNA 在高离序盐状态下选择性吸附于离心柱内硅基质膜，再通过一系列快速的漂洗—离心的步骤，去蛋白液和漂洗液将细胞代谢物、蛋白等杂质去除，最后低盐的 RNase free water 将纯净 RNA 从硅基质膜上洗脱。

#### ❖ 产品特点：

1. 离心吸附柱内硅基质膜全部采用进口世界著名公司特制吸附膜，柱与柱之间吸附量差异极小，可重复性好。
2. 结合了异硫氰酸胍/酚一步法试剂稳定性好，纯度高和离心柱方便快捷的优点，不需要异丙醇沉淀和乙醇洗涤过程，RNA 可以直接从离心柱上洗脱避免了过度干燥不易溶解问题。
3. 独有的 RL 裂解液配方，可以有效的消除基因组污染。
4. 多次漂洗去蛋白过程，提取 RNA 纯度更高。
5. 有效的去除了 5S 在总 RNA 中含量，提高了纯度。

#### ❖ 注意事项

1. 第一次使用前请先在漂洗液RW瓶中加入指定量乙醇，加入后请及时打钩标记已加入乙醇，以免多次加入！
2. 本试剂盒抑制RNA酶效果极佳，所有离心步骤如未加说明，均可在常温进行。
3. 裂解液RL和去蛋白液RE中含有刺激性有害化合物，操作时要戴乳胶手套，**避免沾染皮肤、眼睛和衣服。若沾染皮肤、眼睛时，要用大量清水或者生理盐水冲洗。**
4. 考虑到环保问题，本试剂盒不含有实验室常用试剂氯仿，使用前需要自备氯仿。
5. 常规的琼脂糖凝胶电泳和变性胶电泳均可以用来分析RNA的质量。好的RNA产物在电泳后应该可以看到明显的二条优势核糖体RNA带，分别为~2Kb (28S) , ~1Kb (18S) ，条带亮度比值约为2：1。有时候也可以看到~0.1kb和0.3Kb(5S, tRNA)带。但有时候根据不同的物种如某些植物组织可以看到4, 5条带也属于正常现象，如果RNA未成熟的前体或者不均一核RNA、小核RNA提取出来也可能看到介于7Kb和15Kb之间的不连续的高分子量条带。
6. 检测OD<sub>260</sub>/OD<sub>280</sub>吸光度比值时，如需稀释RNA样品应该用TE (PH 8)，如果用水稀释后检测，由于一般水离子强度和PH值低，会使OD<sub>280</sub>升高，从而使比值降低。
7. 加入裂解液RL匀浆后，加氯仿前，样品可在 -60°C-70°C 保存一个月以上。

⇒ 操作步骤：（实验前请先阅读注意事项）

⇒ 提示：第一次使用前请先在漂洗液 RW 瓶加入指定量乙醇！

1. 取1ml裂解液RL，转入1.5ml离心管中，备用。
2. 液氮中研磨适量植物组织成细粉后，取60-100mg细粉转入上述装有RL的离心管，立即用手剧烈振荡20秒充分裂解（可以手动或者电动匀浆提高产量）。
3. 将匀浆样品剧烈震荡混匀，在15 -30°C条件下孵育5分钟以使核蛋白体完全分解。
4. 可选步骤（一般不需要）：12,000rpm 离心10分钟，小心取上清转入一个新的RNase free的离心管中。当样品富含多糖或是植物的块茎部分时可能需要此额外的分离步骤。
5. 每1mLRl加0.2mL氯仿。盖紧样品管盖，剧烈振荡15秒并将其在室温下孵育3分钟。
6. 于4°C 12,000rpm 离心10分钟，样品会分成三层：下层有机相，中间层和上层无色的水相，RNA存在于水相中。水相层的容量大约为所加RL体积的50%，把水相转移到新管中，进行下一步操作。
7. 加入水相体积一半也就是0.5倍体积的无水乙醇，混匀（此时可能会出现沉淀）。得到的溶液和可能沉淀一起转入吸附柱RA中（吸附柱套在收集管内，若一次不能将全部溶液和混合物加入吸附柱RA中，请分两次转入吸附柱RA中）。
8. 12,000rpm 离心45秒，弃废液，将吸附柱重新套回收集管。
9. 加500μl 去蛋白液RE，12,000rpm 离心45秒，弃掉废液。
10. 加入500μl漂洗液RW（请先检查是否已加入无水乙醇！），12,000 rpm 离心45秒，弃掉废液。
11. 重复步骤10一次。
12. 将吸附柱RA放回空收集管中，13,000 rpm离心2分钟，尽量除去漂洗液，以免漂洗液中残留乙醇抑制下游反应。
13. 取出吸附柱RA，放入一个RNase free离心管中，根据预期RNA产量在吸附膜的中间部位加50-80μl RNase free water，室温放置2分钟，12,000 rpm 离心1分钟。如果需要较多RNA，可将得到的溶液重新加入离心吸附柱中，离心1分钟，或者另外

再加30 $\mu$ l RNase free water，离心1分钟，合并两次洗脱液。

洗脱体积越大，洗脱效率越高，如果需要 RNA 浓度较高，可以适当减少洗脱体积，但是最小体积最好不少于 30 $\mu$ l，体积过小降低 RNA 洗脱效率，减少 RNA 产量。