

Plant RNA Kit

植物 RNA 快速提取试剂盒

目录号

RHYC31 (50 preps)

试剂盒组成

Component	RNE31 (50 preps)
Buffer HL	45 ml
Buffer RW1	40 ml
Buffer RW2 (concentrate)	13 ml (使用前按瓶上标签加入无水乙醇)
RNase-free H ₂ O	10 ml
Filter Columns FS with Collection Tubes	50
Spin Columns RA with Collection Tubes	50

保存方法

室温 (15-30°C) 保存。

本产品仅供科研使用。请勿用于医药、临床治疗、食品及化妆品等用途。

产品介绍

本试剂盒配备强力裂解液 HL，适用性非常广泛，可以从多种植物组织（包括多糖多酚植物）中成功提取高质量 RNA，也适用于真菌、一些细菌和一些酵母的 RNA 提取。

独特的裂解液配方，迅速裂解细胞和灭活细胞 RNA 酶，有效去除多糖多酚对 RNA 提取的影响，无需苯酚、氯仿等试剂。采用过滤柱（Filter Columns FS）套件去除裂解上清液中残留的碎片，进一步提高纯度，高吸附硅基质膜（Spin Columns RA）对 RNA 进行吸附纯化，提取的总 RNA 纯度高，无蛋白质和其它杂质的污染，可直接用于基因克隆或在去除基因组残留后用于 Real Time RT-PCR、RT-PCR、Northern Blot、Dot Blot、和体外翻译等多种下游实验。

RNA 得率

植物叶片（100 mg）	总 RNA 量（ μg ）
小麦	~60
拟南芥	~55
棉花	~45

自备试剂

β -巯基乙醇、无水乙醇

实验前准备及重要注意事项

1. 使用 RNase-free 的离心管和吸头；避开经常使用 RNase 的区域，以免 RNase 气溶胶污染。
 2. 提取的样品避免反复冻融，否则影响 RNA 提取得率和质量。
 3. 低温时如果 Buffer HL 产生沉淀，请水浴加热使其溶解后使用。
 4. **Buffer HL 在使用前请加入 β -巯基乙醇至终浓度 2%，如 600 μl Buffer HL 加 12 μl β -巯基乙醇，最好现用现配。加入 β -巯基乙醇的 Buffer HL 室温可保存 1 个月。**
 5. 第一次使用 Buffer RW2 前应按照试剂瓶标签的说明加入无水乙醇。
 6. 液氮研磨后，植物细胞被破坏，内源性 RNase 被释放出来，若此时失去低温的保护，RNA 容易被内源性 RNase 降解，因此**建议研磨样品前先准备好 Buffer HL，再进行研磨，并将研磨好的组织粉末迅速转入 Buffer HL 中混匀**，RNA 在 Buffer HL 中不会降解（具体方法见操作说明第 1-2 步）。
-

操作步骤（以下所有离心步骤均在室温下进行）

1. 取 600 μl Buffer HL（使用前请确认是否已加入 β -巯基乙醇）至 1.5 ml 离心管中备用。
2. **匀浆处理**：50-100 mg 植物组织在液氮中迅速研磨成粉末，立即转入装有 Buffer HL 的离心管，剧烈振荡混匀，彻底匀浆，不要有聚集成团的组织块。
注意：1) 对于果肉类等含水量极其丰富的材料，可以适当多加入些组织，最多可增加至 200 mg；对于富含淀粉的样本或成熟叶片，可适当增加 Buffer HL 的用量，最多可增加至 800 μl 。
2) 由于植物多样性非常丰富，而且同种植物的不同生长发育阶段和不同组织的 RNA 含量都不相同，请根据具体实验情况选择合适的植物材料的用量。
3. 12,000 rpm ($\sim 13,400\times g$) 离心 2 min。
4. 将上清液转入已装入收集管的过滤柱 (Filter Columns CS) 中，12,000 rpm 离心 1 min，保留收集管中的上清液。
5. 缓慢加入 0.5 倍上清体积的无水乙醇，反复吸打混匀（此时可能会出现沉淀），将得到的溶液和可能产生的沉淀一起转入已装入收集管的吸附柱 (Spin Columns RA) 中，若一次不能将全部溶液加入吸附柱中，请分两次转入。12,000 rpm 离心 1 min，弃废液，将吸附柱重新放回收集管中。
6. 向吸附柱 RA 中加入 700 μl Buffer RW1，12,000 rpm 离心 1 min，弃废液，将吸附柱重新放回收集管中。
7. 向吸附柱 RA 中加入 600 μl Buffer RW2（使用前检查是否加入无水乙醇！），12,000 rpm 离心 1 min，弃废液，将吸附柱重新放回收集管中。
8. 重复步骤 7。
9. 将吸附柱放回空收集管内，12,000 rpm 离心 2 min。
注意：这一步的目的是去除吸附柱中残余乙醇，乙醇残留会影响后续的酶促反应（酶切、PCR 等）。
10. 将吸附柱 RA 放入新的 RNase-free 离心管中，向吸附柱的中间部位悬空滴加 30-50 μl RNase-Free H_2O ，室温放置 2 min，12,000 rpm 离心 1 min，得到 RNA 溶液， -70°C 保存，防止降解。
注意：1) RNase-Free H_2O 体积不应少于 30 μl ，体积过小影响回收效率。如果要提高 RNA 的产量，可用 30-50 μl 新的 RNase-Free H_2O 重复步骤 10，如果要提高 RNA 浓度，可将得到的溶液重新加入到吸附柱中，重复步骤 10。
2) 本试剂盒不包含去除基因组的步骤，提取的 RNA 可用于基因克隆，如果用于 RT-PCR，应使用带有去除基因组步骤的 RT 试剂盒。

