

Micro RNA纯化试剂盒（预分装）

(使用说明书 Ver.1.1.2)

产品说明

- ✧ 适用于从各种裂解液反应提取，酶反应，相分离（添加完TRIZOL之后），提取好的总RNA中纯化和浓缩Total RNA($\geq 17\text{nt}$) \ Large RNA ($> 200\text{nt}$) \ Micro RNA (17~200nt)。
- ✧ $\geq 35\mu\text{l}$ 的洗脱体积可以回收浓缩得到高质量的 RNA, 得到的 RNA 可应用于逆转录，芯片，NGS等实验。
- ✧ 使用全自动化提取仪，及手动操作两个方向。
- ✧ 自动化的纯化过程节约实验成本，并能保证高质量的Micro RNA，高纯化回收率及纯度，结合杂质极少，更适合下游实验 转录及测序等实验。

产品货号：

TB113-32-kf TB113-96-kf



扫描二维码了解更多产品信息

目录Contents

产品组份	1
注意事项	1
产品特性	1
溶液制备	2
操作步骤	2
全自动纯化步骤及程序设置（参考）	3

产品组份

试剂盒组成	TB113-32-kf	TB113-96-kf	保存
RNA结合液	5ml	10ml	室温
RNA预洗液	25ml	50ml	室温
RNA洗涤液 (未添加乙醇)	12ml	24ml	室温
	第一次使用前按说明加指定量乙醇		
磁珠	1ml	2ml	室温
DNA消化液	1ml	2ml	4°C
Dnase I	250U	250U	4°C
无DNase/RNase水	5ml	5 ml	室温
96孔纯化板	2个	6个	室温

注意事项

- ✧ 简石生物各类产品仅供研究使用，并应由专业人员操作。本试剂盒中包含的一些试剂是刺激物。请戴好防护手套和护眼用品。
- ✧ 遵循您的研究机构或设施制定的安全准则和规则。售出后一年内产品可质保。
- ✧ RNA纯化过程，防RNase污染。
- ✧ 勤更换手套。皮肤表层附着，微生物内源性酶携带，气溶胶污染，会导致RNase污染。
- ✧ 使用无RNase A的塑料制品和枪头，避免交叉污染，应用的各类耗材，尽量高温高压灭菌；
- ✧ 塑料器皿可在0.5 M NaOH中浸泡10 min, 用水彻底清洗。灭菌后，即可去除RNase。
- ✧ 配制溶液应使用无DNase I / RNase A水。
- ✧ (将水加入到干净的玻璃瓶中，加入DEPC至终浓度0.1%(v/v)，混匀后放置过夜，高压灭菌)

产品特性

- ✧ 样本来源：适用于从各种裂解液反应，酶反应，有机相分离（添加完TRIZOL之后），提取好的Total RNA中纯化和浓缩RNA，分离Micro RNA
- ✧ 大小：总RNA,包括small/micro RNA (~17 nt≤200nt) , Large RNA (≥200nt)。
- ✧ 纯度：A260/A280和A260/A230 > 1.8，适用于下游测序，RT-qPCR等。
- ✧ 洗脱体积：≥35μl 无DNase/RNase水
- ✧ 所需设备（用户提供）：微型离心机，全自动纯化提取仪，高质量磁力架。

溶液制备

RNA洗涤液在使用之前一定要配好，添加好乙醇后在试剂瓶上做好标记！

- ◆ 添加 48ml 无水乙醇到 12ml 的 RNA 洗涤液 中。
- ◆ 添加 96ml 无水乙醇到 24ml 的 RNA 洗涤液 中。
- ◆ DNase I 在使用之前添加 275 μ l 试剂盒自带的 无DNase/RNase水 配成溶液。

操作步骤

RNA 纯化之前以下为DNA残留处理过程（选做）：

- a) 准备干净的无DNase I / RNase A管，混合50 μ l的样本与DNase I 混合体系（体系配比如下表）

RNA sample (≤10 μ g总 分子量, 样本体积如不足50 μ l可用无酶水或1 X TE定容)	50 μ l
DNase I (活力值：干粉DNA酶，每250U溶解于~275 μ l 无酶水当中，浓度为1U μ l) 注：物种不同，所含基因组DNA分子量有差异，保守值约每1 μ l 上述 DNase I 酶可消化掉5 μ g≤分子量的基因组DNA，酶的使用量及条件应适当摸索，当DNA消化不完全时，可增大DNase I 的使用量，组件当中的酶当量为250U。	1 μ l
DNA Digestion Buffer (DNA消化液)	5 μ l

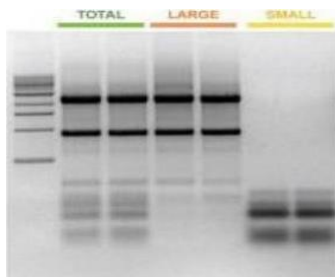
- b) 上述样本 (RNA sample) 与DNase I 的混合液，室温 (20°~30°) 孵育15分钟。

- d) 上述样本混合液，完成DNA残留处理过程后等待备用

以下为Total RNA (>17 nt) 分离不同片段RNA前处理过程：

1. 制备RNA结合液的混合物，(根据所需纯化的样本份数) 每份混合体积为50 μ l的RNA结合液混合50 μ l的无水乙醇 (95%~100%)，充分混匀备用。
2. 上述100 μ l RNA结合液的混合物与56 μ l RNA样本(上述步骤d))混合体系，充分混匀。
3. 加入15 μ l磁珠，室温混匀15min，尽量避免磁珠沉降，(可以选用台式混样器)。
4. 将离心管放在磁力架上，待磁珠完全吸附，上下颠倒冲洗贴壁残留磁珠。
5. 上述磁珠完全吸附后(此时large RNA>200 nt 已经与磁珠完全结合)，取出全部上清液~150 μ l加入96孔提取板中，准备分离纯化Micro RNA。。

不同片段的RNA回收步骤：



Total RNA (>17 nt)
Large RNA (>200 nt)
Small RNA (17-200nt)

使用此产品，可以有效地分离和纯化不同片段大小的RNA

17nt-200nt之间的Micro RNA在上面步骤5中的全部上清液当中。	>200nt 的 Large RNA 保存在上面步骤5中磁珠内。 (选做)
<p>a. 上面步骤5中全部上清液~150μl加入96孔板位置： 32次规格的1、7列；96次规格的第1板。</p> <p>b. 注意使用全自动纯化板前，轻轻甩动或吊篮式离心机短暂离心纯化板，使得贴壁磁珠或试剂掉落至纯化板底部。</p>	<p>6. 上接步骤5，将离心管从磁力架上取下来，管中加入500μl RNA 预洗液，充分混悬磁珠1min。</p> <p>7. 放回磁力架，上下颠倒冲洗贴壁残留磁珠，待磁珠完全吸附，弃废液。</p> <p>8. 将离心管从磁力架上取下来，管中加入600μl RNA洗涤液，充分混悬磁珠1min。</p> <p>9. 放回磁力架，上下颠倒冲洗贴壁残留磁珠，待磁珠完全吸附，弃废液。</p> <p>10.重复步骤8、9</p> <p>11.将离心管从磁力架上取下来，管中加入600μl无水乙醇，充分混悬磁珠1min。</p> <p>12.放回磁力架，上下颠倒冲洗贴壁残留磁珠，待磁珠完全吸附，弃废液，室温晾干残留无水乙醇~5min。</p> <p>13.向晾干磁珠表面加入≥35μl无酶水，充分涡旋，混悬磁珠，洗脱Large RNA。</p> <p>14.放回磁力架，待磁珠完全吸附，取出洗脱好的 Large RNA 洗脱液到一个干净的无DNaseI/RNase A的离心管中，-80°C保存。</p>

全自动纯化步骤及程序设置（参考）

此程序针对TB113 磁棒式自动提取仪，如简石生物技术有限公司 BrightBOT - 16 - 32 - 96。



TB113-32-kf纯化板试剂分布

注:第1板为样品上清液添加位置

	1、7列	2、8列	3、9列	4、10列	5、11列	6、12列
A						
B						
C						
D	无水乙醇 150μl	RNA预洗液 600μl	RNA洗涤液 600μl	RNA洗涤液 600μl	无水乙醇 600μl	无酶水50μl
E	磁珠15μl					
F						
G						
H						

程序设置：TB113-32-kf

裂解加热: 关		裂解温度: -		裂解终止: -	
洗脱加热: 关		洗脱温度: -		洗脱开始: -	
		步骤一	步骤二	步骤三	步骤四
名称		结合	洗涤1	洗涤2	洗涤3
孔位		1	2	3	4
等待时间		-	-	-	-
混合时间		600s	120s	120s	120s
磁吸时间		100s	100s	100s	100s
容积		300μl	600μl	600μl	600μl
速度		快	快	快	快

裂解加热: 关		裂解温度: -		裂解终止: -	
洗脱加热: 关		洗脱温度: -		洗脱开始: -	
		步骤五	步骤六	步骤七	
名称		洗涤4	洗脱	弃磁珠	
孔位		5	6	5	
等待时间		-	300s-	-	
混合时间		120s	300s	100s	
磁吸时间		100s	100s	-	
容积		600μl	35~50μl	600μl	
速度		快	快	快	

TB113-96-kf提取板试剂分布

注：第1板为样品上清液添加位置；

	1板	2 板	3板	4板	5板	6板
A						
B						
C						
D	无水乙醇 150μl	RNA预洗液 600μl	RNA洗涤液 600μl	RNA洗涤液 600μl	无水乙醇 600μl	无酶水50μl
E	磁珠15μl					
F						
G						
H						

程序设置：TB113-96-kf

裂解加热：关	裂解温度： -	裂解开始： -		
洗脱加热：关	洗脱温度： -	洗脱开始： -		
	步骤一	步骤二	步骤三	步骤四
名称	结合	洗涤1	洗涤2	洗涤3
板位	1	2	3	4
等待时间	-	-	-	-
混合时间	600s	120s	120s	120s
磁吸时间	100s	100s	100s	100s
容积	300μl	600μl	600μl	600μl
速度	快	快	快	快

裂解加热：关	裂解温度： -	裂解开始： -		
洗脱加热：关	洗脱温度： -	洗脱开始： -		
	步骤五	步骤六	步骤七	
名称	洗涤4	洗脱	弃磁珠	
板位	5	6	5	
等待时间	-	300s-	-	
混合时间	120s	300s	100s	
磁吸时间	100s	100s	-	
容积	500μl	35~50μl	600μl	
速度	快	快	快	