

MolPure® Plant RNA Kit 植物 RNA 提取试剂盒

产品信息

产品名称	产品货号	规格
MolPure® Plant RNA Kit 植物 RNA 提取试剂盒	19291ES08	5 T
MolPure® Plant RNA Kit 植物 RNA 提取试剂盒	19291ES50	50 T

产品描述

MolPure® Plant RNA Kit 适用于拟南芥、水稻、玉米、小麦、番茄、烟草和棉花、冬青等简单多糖多酚植物样品中 RNA 的提取。提取过程不需要用到有毒的酚、氯仿等有机物抽提,操作简便,可在 40 min 内完成植物样品(100-200 mg 新鲜或冷冻保存样本)总 RNA 的提取和纯化工作。离心吸附柱中采用的硅基质材料为本公司特有新型材料,配合本公司独特的裂解液配方可以最大限度的回收高纯度 RNA。DNase I 直接在柱上消化 gDNA,提取的总 RNA 纯度高,质量稳定可靠,可适用于各种下游应用实验,如 RT-PCR、RT-qPCR、体外转录、分子克隆等。

产品组分

类别	编号	组分名称	19291ES08 (5 T)	19291ES50 (50 T)
Part I	19291-A	DNase Buffer	250 μL	1.25 mL ×2
	19291-B	DNase I (RNase-free)	25 μL	250 μL
Part II	19291-C	RNA 吸附柱 P4 (MolPure® RNA Column P4)	5 个	50 个
	19291-D	2 mL 收集管 (2 mL Collection Tube P4)	5 个	50 个
	19291-E	裂解液 LB (LB Buffer P4)	5 mL	50 mL
	19291-F	去蛋白液 PL (PL Buffer P4)	4 mL	40 mL
	19291-G	漂洗液 W* (Wash Buffer P4*)	1.3 mL	13 mL
	19291-Н	RNase-free H ₂ O	1 mL	5 mL

运输和保存方法

Part I 组分冰袋运输, -20℃保存。

Part II 组分常温运输,常温保存。

产品有效期12个月。

注意事项

- 1. 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。
- 2. **注意观察各溶液是否有析出或浑浊(尤其冬季等室温为低温环境时)**,可 37℃温浴复溶至溶液澄清,避免影响使用效果。
- 3. 裂解液 LB 和去蛋白液 PL 含有刺激性物质,为了您的安全和健康,请穿实验服并佩戴一次性手套操作。
- 4. DNase Buffer 中含有 Mn²⁺, 易出现轻度发黄发黑,甚至黑色沉淀等现象,使用前颠倒混匀即可。
- 5. 本产品仅作科研用途!

实验前准备

- 1. 自备设备和试剂: 台式离心机、振荡仪、水浴锅或金属浴,无水乙醇, RNase-free 离心管等。
- 2. 除特殊指明外,所有的离心步骤均在室温完成,使用可以达到 12,000 rpm 转速的传统台式离心机。
- 3. **首次使用前,须在漂洗液 W***(19291-G)**瓶中加入 4 倍体积的无水乙醇,充分混匀后使用,**并做好标记。如果发现漂洗液 W*由于运输或保管不当造成容量严重不准,请用量筒定容后再加入 4 倍体积的无水乙醇。每次使用后将瓶盖盖紧,以保持漂洗液 W*中的乙醇含量。

网址: www.yeasen.com 第 1 页, 共 2 页



一、样本预处理:

- A. 直接研磨法(推荐):
- 1. 取 100~200 mg 新鲜植物组织,剪成小块放入研钵。
- 【注】: 针对冷冻保存或液氮保存植物样本,应避免反复冻融,可无需剪成小块,直接放入研钵中。
- 2. 加入 1 mL 裂解液 LB, 室温快速、充分研磨匀浆。
- 3. 将匀浆液转移至 1.5 mL 的 RNase-free 离心管中,剧烈摇晃振荡 15 sec, 12,000 rpm 离心 10 min。
- 4. 取 480 μL 上清液至新的 RNase-free 离心管中。
- 5. 加入 0.5 倍上清体积的无水乙醇(自备),吹打混匀。
- 【注】: 出现沉淀属正常现象。
- B. 液氮研磨法:
- 1. 吸取 1 mL **裂解液 LB** 至 1.5 mL 的 RNase-free 离心管中。
- 2. 取适量植物组织,液氮研磨成细粉。取 100~200 mg 细粉转移至上述离心管中,立即剧烈摇晃振荡 15 sec。之后,电动匀 浆 30 sec 以保证匀浆效果。
- 3. 12,000 rpm 离心 10 min。
- 4. 同直接研磨法步骤 4 和 5。

二、RNA 提取:

- 1. 将 RNA 吸附柱 P4 套入 2 mL 收集管中,备用。
- 2. 将上述的预处理混合液加入到 RNA 吸附柱 P4 中, 12,000 rpm 离心 1 min, 弃掉废液。
- 【注】:混合液每次最大加入体积700 µL,可分多次离心。
- 【注】: 离心后,若滤膜仍有液体残留,可延长离心时间至 5 min。
- 3. 加入 350 μL **去蛋白液 PL**, 室温放置 1 min, 12,000 rpm 离心 30 sec, 弃废液。
- 4. 将 RNA 吸附柱 P4 放回收集管,在吸附柱膜中央加入 50 μL DNase I 工作液,室温放置 15 min。
- 【注】:根据处理样本的个数,配制 DNase I 工作液。单个样本 DNase I 工作液配制为 45 μL **DNase Buffer**, 5 μL **DNase I** (**RNase-free**)。
- 5. 将 RNA 吸附柱 P4 放回收集管,加入 350 μL **去蛋白液 PL**, 12,000 rpm 室温离心 30 sec,弃废液。
- 6. 将 RNA 吸附柱 P4 放回收集管,加入 500 μ L **漂洗液 W***, 12,000 rpm 室温离心 30 sec,弃废液。
- 【注】:确保**漂洗液W***已添加无水乙醇。
- 7. 重复一遍步骤 6。
- 8. 将 RNA 吸附柱 P4 放回收集管,空柱 12,000 rpm 室温离心 2 min,以除去残留的漂洗液 W*。
- 9. 将 RNA 吸附柱 P4 放入新的 1.5 mL RNase-free 离心管中, 在吸附柱中央加入 30-50 μL RNase-free H₂O, 室温放置 2 min。 然后 12,000 rpm 离心 1 min。 收集滤液,即为 RNA 溶液。
- 【注】: 可通过以下方式提高回收产量: ①65℃预热 RNase-free H₂O; ②将 RNA 滤液再次上柱,室温放置 2 min 后,洗脱。 10. RNA 溶液可置于-80℃长期保存。

网址: www.yeasen.com 第 2 页, 共 2 页