

Toll-free:400-611-2007

Order:010-62617225 62979301 Email:zomanbio@126.com Http://www.zomanbio.com



版本: 2025/11/28

GREENspin 超快动物组织/细胞RNA提取试剂盒 GREENspin Fast Animal Tissue/Cell Total RNA Kit Catalog # ZP441

试剂盒组成	ZP441-1 50T	ZP441-2 100T
裂解液TCR	40ml	80ml
50×DTT	800µl×2	800µl×4
蛋白酶K(20mg/ml)	500μl	1ml
去蛋白液CR	40ml	80ml
漂洗液RW	15ml×2	15ml×4
RNase-free ddH ₂ O	10ml	20ml
gDNA过滤柱	50T	100T
RNA吸附柱	50T	100T
2ml收集管	100T	200T
说明书	1份	1份

储存条件:

室温保存一年以上。试剂盒附带的50×DTT、蛋白酶K 4℃运输和-20℃保存;其它组分室温运输和保存。

实验室使用, 仅用于科研

适用范围

动物组织、培养细胞。

自备材料

无水乙醇、1.5ml RNase-free离心管、RNase-free枪头等。

产品介绍

本产品用于从动物组织、细胞提取总RNA。独特的裂解液TCR迅速裂解样本并灭活RNA酶,裂解产物通过gDNA过滤柱有效地去除杂质和gDNA,滤液中的RNA经过乙醇调节上柱条件,高效地结合到RNA吸附柱,经过漂洗和洗脱,得到的总RNA纯度高,gDNA残留少,无蛋白和其他杂质污染,可用于RT-PCR、Real-Time PCR、芯片分析等多种下游实验。

产品特点:

- •绿色无毒:避免了使用酚/氯仿等有毒有害试剂。
- ·操作便捷:提取步骤少,整个操作流程仅需10min。

注意事项:

- 1. 试剂盒首次使用前,请按照瓶上标签在漂洗液RW中加入无水乙醇,并标注。
- 2. 使用前请检查溶液中是否有晶体析出,如有,请放置于42℃水浴,直至晶体完全溶解。
- 3. 常规实验操作, 动物组织样品应在10mg-30mg, 培养细胞数量应在5×10⁵-5×10⁶, 肝脏、肾脏等核酸含量丰富的组织, 样品量不超过10mg, 否则可能导致gDNA残留、堵柱或者纯度下降。
- 4. 组织样本,建议采用液氮研磨;若采取匀浆处理,应注意匀浆充分,否则会降低RNA产量, 匀浆过程中为防止RNA的降解,应避免升温。
- 5. 建议使用新鲜样本,若不能及时提取,应将样本冻存在-80°C或者液氮中,并避免反复冻融; 或者将样本在裂解液TCR中匀浆,置于-80°C保存。
- 6. 按照RNA提取实验要求,保持RNase-free的环境,所有试剂耗材均需RNase-free。
- 7. 所有操作,均在常温下进行。

操作流程:

首次使用试剂盒:

- 1. 请按照瓶上标签在漂洗液RW中加入无水乙醇,并标注。
- 2. 每1ml裂解液TCR中加入20 μ l的50×DTT。此时裂解液TCR可以在室温下放置2个月,4℃可以放置1年;为确保更好的提取效果,也可在6个月后,补加同等体积的50×DTT。

裂解样本

动物组织

- a. 组织匀浆: 取10-30mg组织,加入500μl裂解液TCR(肝组织加入350μl裂解液TCR),用一次性研磨棒或者电动匀浆器进行匀浆,直至无明显的组织团块。
 - 注:1.建议冰上匀浆,避免升温导致RNA降解。
 - 2.匀浆后碎片过多不能完全溶解,可12,000rpm离心2min后,吸上清继续RNA提取步骤。
- b. 液氮研磨: 取10-30mg组织,加入液氮预冷好的研钵中研磨,研磨过程中要保持一定的液氮。将研磨好的粉末加入到500μl裂解液TCR(肝组织加入350μl裂解液TCR),涡旋振荡直至粉末完全消失。
- ▲裂解后的样本转入RNA提取步骤,或者置于-80°C保存,后续再转入RNA提取。

纤维组织

取10-30mg组织(如肌肉、尾等),将研磨好的粉末(采取液氮研磨),加入到300 μ l裂解液 TCR,涡旋振荡直至粉末完全消失。加入190 μ l RNase-free H_2O ,加入10 μ l 蛋白酶K,涡旋混匀5s,55°C下水浴10 μ l。

▲裂解后的样本转入RNA提取步骤,或者置于-80°C保存,后续再转入RNA提取。

培养细胞

- a. 贴壁细胞: 吸弃培养基后, 直接加入适量的裂解液TCR(能够完全覆盖细胞, 每5cm²面积加入500μl裂解液TCR), 枪头吸打直至细胞完全消化; 或者用胰酶消化后离心收集细胞, 吸弃上清, 加入裂解液TCR, 枪头吸打直至细胞完全消化。
 - 举例:6孔板底面积为9.6cm²,每孔加750 μ l裂解液TCR;12孔板底面积为4.5cm²,每孔加入500 μ l裂解液TCR。
- b. 悬浮细胞: 离心收集细胞, 吸弃上清, 加入裂解液TCR, 枪头吸打直至细胞完全消化。 注: 每<5×10⁶个细胞中加入500₄1裂解液TCR。
- ▲裂解后的样本转入RNA提取步骤,或者置于-80°C保存,后续再转入RNA提取。



- 1. 将裂解后的样本加入到gDNA过滤柱中(gDNA柱放入收集管中),12,000 rpm离心1min, 弃掉gDNA过滤柱,保留滤液。
- 2. 计量滤液体积,向滤液中加入0.5倍体积的无水乙醇(肝组织样本,加入1倍滤液体积的50%乙醇),充分混匀。

注:一般情况下,滤液体积即为样本裂解使用的裂解液TCR体积;若存在堵柱等没有完全过滤的情况下,需准确计量滤液体积。

- 3. 混合液 (每次小于750μl,分多次加入)加入到RNA吸附柱中(RNA柱放入收集管中), 12,000 rpm离心1min,弃滤液。
- 4. 向吸附柱加入700μl 去蛋白液CR, 12,000 rpm离心30 sec, 弃滤液。
- 5. 向吸附柱加入700µl 漂洗液RW,12,000 rpm离心30 sec,弃滤液。
- 6. 向吸附柱加入500µl 漂洗液RW,12,000 rpm离心30 sec,弃滤液。
- 7. 将吸附柱放回收集管中,12,000 rpm空离心2min。
- 8. 取出吸附柱,放入一个新的RNase-free 1.5ml离心管中,在柱膜的中间部位悬空滴加50-200μl的RNase-free ddH_2O ,室温静置1min,12,000 rpm离心1min。

注:如果RNA得率不理想,可尝试以下的方式提高RNA的回收效率:

- a) RNase-free ddH₂O 65°C预热;
- b) 延长静置时间至2-5min;
- c) 进行二次洗脱。
- 9. 弃吸附柱,洗脱的Total RNA,可直接用于下游实验或者-80℃保存。

DNase I柱上消化(可选)

本试剂盒中的gDNA过滤柱可以清除绝大多数的DNA残留。一些实验如果需要完全清除 残留的DNA,可在RNA提取步骤4后,进行DNase I柱上消化:

- 向柱内悬滴80μl DNase l工作液,室温消化5min(不要离心)
 (DNasel工作液配方:78ul DNase Buffer+2μl DNasel,临用临配)
- 2. 继续加入500µl去蛋白液RW1,12,000rpm离心30s,弃废液。
- 3. 继续RNA提取步骤5。