

版本号: DP210831

TRNzol Universal Reagent

TRNzol Universal总RNA提取试剂

目录号: DP424

产品内容

目录号	产品组成
DP424	100 ml

产品简介

TRNzol Universal是天根公司在TRNzol基础上研发的含有指示剂的总RNA试剂。该产品具有更强的裂解能力,更高的灵敏度,可从病毒、细菌、真菌动物和植物细胞、组织、体液等样本中提取总RNA的试剂。TRNzol Universal能够充分裂解样本、溶解细胞内含物,并有效抑制RNase活性,有效提取样本中的总RNA,同时保证了提取过程中RNA的完整性。

TRNzol Universal试剂既可用于少量样品(50-100 mg组织、 5×10^6 细胞)的总RNA提取,也可用于大量样品(≥ 1 g组织或 $\geq 10^7$ 细胞)的总RNA提取,对动物、植物组织和细胞、微生物和体液样本提取均适用,一个小时内即可完成反应。经TRNzol Universal试剂提取的总RNA最大限度的消除了DNA和蛋白等杂质的污染,可用于Northern Blot、Dot Blot、PolyA筛选、体外翻译、RNase 保护分析和分子克隆。

储存条件

2-8°C 避光保存15个月。

注意事项

1. 匀浆后，加氯仿前，样品可在 -70°C 放置一个月。
2. RNA沉淀可以保存在75%乙醇中， $2-8^{\circ}\text{C}$ 一个星期以上或 -20°C 一年。

预防RNase污染，应注意以下几方面：

1. 经常更换新手套。因为皮肤经常带有细菌，可能导致RNase污染。
2. 使用RNase-Free的塑料制品和枪头避免交叉污染。
3. RNA在TRNzol Universal试剂中时不会被RNase降解。但提取后继续处理过程中应使用RNase-Free的塑料和玻璃器皿。玻璃器皿可在 150°C 烘烤4h，塑料器皿可在0.5 M NaOH中浸泡10 min，然后用水彻底清洗，再灭菌，即可去除RNase。
4. 配制溶液应使用RNase-Free ddH₂O。（将水加入到干净的玻璃瓶中，加入DEPC至终浓度0.1%(V/V，放置过夜，高压灭菌)。

RNA提取操作步骤

准备试剂：氯仿、异丙醇、RNase-Free ddH₂O、75%乙醇（使用RNase-Free ddH₂O配制）。

1. 样品处理

- a. 植物组织：以叶片RNA提取为例。取新鲜叶片在液氮中充分研磨或将叶片剪碎后直接在TRNzol Universal试剂中研磨，研磨要迅速，最好不要超过1 min。大约100 mg叶片使用1 ml TRNzol Universal试剂。
- b. 动物组织：以鼠肝脏RNA提取为例。取新鲜或 -70°C 冻存组织，每30-50 mg组织加入1 ml TRNzol Universal试剂，用匀浆仪进行匀浆处理。样品体积一般不要超过TRNzol Universal试剂体积的10%。
- c. 单层培养细胞：单层贴壁细胞的收集（收集细胞数量请不要超过 1×10^7 ）：可直接在培养容器中裂解（容器体积不超过 10 cm^2 ），或者使用胰蛋白酶处理后离心收集细胞沉淀。（在摇瓶中培养的单层贴壁细胞通常采用胰蛋白酶处理的方法）。
 - 1) 直接裂解法：直接在培养板中加入TRNzol Universal试剂裂解细胞，每 10 cm^2 面积加入1 ml TRNzol Universal试剂。用取样器吹打几次。**注意：TRNzol Universal试剂加量根据培养板面积决定，不是由细胞数决定。如果TRNzol Universal试剂加量不足，可能导致提取的RNA中有DNA污染。**

2) 胰蛋白酶处理法：确定细胞数量，吸除培养基，用PBS洗涤细胞，吸除PBS，向细胞中加入含有0.1-0.25%胰蛋白酶的PBS处理细胞，当细胞脱离容器壁时，加入含有血清的培养基失活胰蛋白酶，将细胞溶液转移至RNase-free的离心管中，300×g离心5 min，收集细胞沉淀，仔细吸除所有上清。

注意：收集细胞时一定要将细胞培养液去除干净，否则会导致裂解不完全，造成RNA的产量降低。

d. 细胞悬液：离心取细胞。每 5×10^6 - 1×10^7 动物细胞和植物细胞加入1 ml TRNzol Universal试剂。加入TRNzol Universal试剂前不要洗涤细胞，以免降解mRNA。

e. 血液与病毒液处理：直接取新鲜的血液或病毒液，加入3倍体积TRNzol Universal试剂（推荐0.2 ml全血或病毒液加入0.6 ml TRNzol Universal试剂），充分振荡混匀。

2. 将匀浆样品在室温放置5 min，使得核酸蛋白复合物完全分离。

3. 可选步骤：4°C 12,000 rpm(~13,400×g) 离心10 min，取上清。

注意：如果样品中含有较多蛋白、脂肪、多糖或肌肉、植物结节部分等，可离心去除。离心得到的沉淀中包括细胞外膜、多糖、高分子量DNA，上清中含有RNA。处理脂肪组织样品时，上层是大量油脂，应除去。取澄清的匀浆溶液进行下一步操作。

4. 每使用1 ml TRNzol Universal试剂加0.2 ml氯仿，盖好管盖，剧烈振荡15 sec，室温放置3 min。

注意：如不能旋涡混匀，可手动快速颠倒混匀2 min

5. 4°C 12,000 rpm(~13,400×g)离心15 min。样品会分成三层：粉色的有机相，中间层和上层无色的水相，RNA主要在水相中，把水相（约500 μl）转移到新的离心管中。（如果要分离DNA和蛋白质，可向天根公司索取提取方法）。

6. 在得到的水相溶液中加入等体积异丙醇，混匀，室温放置10 min。

7. 4°C 12,000 rpm(~13,400×g)离心10 min，去上清。离心前RNA沉淀经常是看不见的，离心后在管侧和管底形成胶状沉淀。

8. 加入1 ml 75%乙醇（用RNase-free ddH₂O配制）洗涤沉淀。每使用1 ml TRNzol Universal试剂至少用1 ml 75%乙醇对沉淀进行洗涤。



TIANGEN 官方微信, 专业服务助力科研:

- 可视化操作指南
- 技术公开课合辑
- 全线产品查询
- 在线专家客服
- 微信直播课堂
- 最新优惠活动

9. 4°C 10,000 rpm (~9,391×g) 离心5 min。倒出液体, 注意不要倒出沉淀, 剩余的少量液体短暂离心, 然后用枪头吸出, 注意不要吸弃沉淀。
10. 室温放置晾干 (不要晾的过干, RNA完全干燥后会很难溶解, 大约晾干2-3 min左右即可), 根据实验需要, 加入30-100 μl RNase-Free ddH₂O, 反复吹打、混匀, 充分溶解RNA。

不同组织或细胞RNA提取预期得率

植物叶片	100–500 μg/g 叶片
动物组织	6-10 μg/mg 肝脏组织
动植物培养细胞	5–10 μg/10 ⁶ 细胞
血液	3–5 μg/ml 人类全血

问题指南

低得率	A. 样品裂解或匀浆处理不彻底。 B. 最后得到的RNA沉淀未完全溶解。
$A_{260}/A_{280} < 1.65$	A. 检测吸光度时, RNA样品不是溶于TE, 而是溶于水。低离子浓度和低pH条件下, A_{280} 值会较高。 B. 样品匀浆时加的试剂量太少。 C. 匀浆后样品未在室温放置5 min。 D. 水相中混有有机相。 E. 最后得到的RNA沉淀未完全溶解。
RNA降解	A. 组织取出后没有马上处理或冷冻。 B. 样品或提取的RNA沉淀未在-70°C保存。 C. 细胞在胰蛋白酶处理时被破坏。 D. 溶液或离心管未经RNase去除处理。 E. 电泳时使用的甲酰胺pH低于3.5。
DNA污染	A. 样品匀浆时加的试剂体积太少。 B. 样品中含有组织溶剂 (如乙醇, DMSO等), 强缓冲液或碱性溶液。
蛋白和多糖污染	A. 样品中蛋白、多糖含量高。 B. 样品量太大。 C. 水相中混有有机相。