

## 石蜡组织总 RNA 试剂盒说明书

### 产品组成

石蜡组织总 RNA 试剂盒	5 次样品	50 次制备
Cat. No.	5009005	5009050
核酸纯化柱	5 个	50 个
2 ml 离心管	5 个	50 个
蛋白酶 K 贮存液	120 $\mu$ l	1.2 ml
Buffer AT	1.5 ml	15 ml
Buffer SL	1.5 ml	15 ml
Buffer WBR (浓缩液)	1.5 ml	12.5 ml
RNase-Free Water	1.5 ml	2 ml $\times$ 3
说明书	1 份	1 份

### 产品储存与有效期

1. 蛋白酶 K 贮存液请置于 -20 $^{\circ}$ C 贮存。
2. 其他试剂与物品如果储存于室温 (15~25 $^{\circ}$ C)，可在两年内保持使用性能无明显变化；如果将产品贮存于 2~8 $^{\circ}$ C，可延长产品的有效期至两年以上。

### 技术支持

杭州新景生物试剂开发有限公司研发部：e-mail: [technical@simgen.cn](mailto:technical@simgen.cn), 电话：400-0099-857。

### 产品介绍

本产品适合从 3-8 片 (面积小于 250 mm<sup>2</sup>) 10  $\mu$ m 的组织切片中分离纯化总 RNA。被溶解的动物组织经蛋白酶 K 消化后，游离的 RNA 将结合到纯化柱上，降解的蛋白与 PCR 抑制剂则过滤除去，RNA 经 Buffer WBR 洗涤后，用 RNase-Free Water 洗脱，即可用于各种分子生物学实验。

### 用户需自备的试剂与物品

1. 二甲苯、无水乙醇
2. RNase-free 1.5 ml 离心管
3. 移液器及吸头
4. 一次性手套及防护用品和纸巾
5. 台式小量离心机 (可配离心 1.5 ml 离心管和 2 ml 离心管的转子)
6. 水浴锅和旋涡振荡器

### 使用前准备

1. 如果离心机有制冷功能，请将温度设置到 25 $^{\circ}$ C。
2. 将水浴锅温度设置到 56 $^{\circ}$ C 和 80 $^{\circ}$ C，将 Buffer AT 和 RNase-Free Water 温育至 56 $^{\circ}$ C。
3. 根据试剂瓶标签上的指示在 Buffer WBR 中加入无水乙醇，并在标签的方框中打勾作好“乙醇已加”的标记。

## 操作步骤：

- 1. 用手术刀切除石蜡组织标本上多余的石蜡块，将组织块切成5-10  $\mu\text{m}$ 的薄片。**
  - \* 如果组织表面暴露在空气中，弃表面的 2-3 层薄片。
  - \* RNA 极易降解，最佳的样本应该是新鲜制作（不超过 24 小时）成的石蜡组织；制作完成超过半年以上的石蜡组织中的 RNA 大部分已经降解成 100-200 nt 的片段，严重影响检测的敏感性。
- 2. 立即收集3-8片组织切片装入一个RNase-free 1.5 ml离心管中，加入1 ml二甲苯，盖上管盖，剧烈地旋涡震荡10秒中溶解石蜡。**
- 3. 13000 rpm离心2分钟。吸弃上清，保留管底沉淀。**
- 4. 加入1 ml无水乙醇，旋涡震荡数秒悬浮沉淀，13000 rpm离心2分钟。**
  - \* 乙醇将洗去残留的二甲苯。
- 5. 吸弃上清，保留管底沉淀。开盖室温放置10分钟或直至乙醇挥发干净。**
- 6. 加入180  $\mu\text{l}$  Buffer AT和20  $\mu\text{l}$ 蛋白酶K贮存液，旋涡震荡混匀。**
- 7. 56 $^{\circ}\text{C}$ 水浴15分钟，然后再80 $^{\circ}\text{C}$ 水浴15分钟。**
  - \* 如果只有一个水浴锅，请将离心管取出室温放置，待水浴锅升至80 $^{\circ}\text{C}$ 再将离心管放入进行水浴。
- 8. 加入 200  $\mu\text{l}$  Buffer SL，温和地翻转 4-6 次混合均匀。12000 rpm 离心 5 分钟。**
- 9. 将离心上清转移到一个洁净的RNase-free 1.5 ml离心管中，加入660  $\mu\text{l}$ 无水乙醇，温和地翻转4-6次混合均匀。低速离心数秒使管盖上的溶液沉降到管底。**
- 10. 吸取 600  $\mu\text{l}$  步骤 9 中的溶液加入到核酸纯化柱中，盖上管盖，12000 rpm 离心 30 秒。**
  - \* 注意不要将溶液沾到纯化柱管口的边缘上，以免后续的洗涤步骤不能洗净纯化柱。
- 11. 弃 2 ml 离心管中的滤液，将核酸纯化柱置回到 2 ml 离心管中，重复步骤 10 使剩余的步骤 9 中的溶液全部滤过纯化柱。**
  - \* 滤液无须彻底弃尽，如果要避免粘附在离心管管口的滤液对离心机的污染，可将 2 ml 离心管在纸巾上倒扣拍击一次。
- 12. 弃 2 ml 离心管中的滤液，将核酸纯化柱置回到 2 ml 离心管中，在核酸纯化柱中加入 600  $\mu\text{l}$  Buffer WBR，盖上管盖，12000 rpm 离心 30 秒。**
  - \* 确认在 Buffer WBR 中已经加入无水乙醇。
- 13. 重复步骤 12 一次。**
- 14. 弃 2 ml 离心管中的滤液，将核酸纯化柱置回到 2 ml 离心管中，14000 rpm 离心 1 分钟。**
  - \* 如果离心机的离心速度达不到 14000 rpm，则用最高速离心 2 分钟。
  - \* 请勿省略该步骤，否则可能因所纯化的核酸中混有乙醇而影响后续的 PCR 效果。
- 15. 弃 2 ml 离心管，将核酸纯化柱置于一个 RNase-free 的 1.5ml 离心管中，在纯化柱中加入 50-100  $\mu\text{l}$  56 $^{\circ}\text{C}$ 温育的 RNase-Free Water，盖上管盖，室温静置 1 分钟，12000 rpm 离心 30 秒。**
  - \* 如果离心机没有防泄漏的盖子，请将 1.5 ml 离心管管盖剪去，以免管盖脱落而损伤离心机。
- 16. 弃纯化柱，洗脱的 RNA 可立即用于各种分子生物学实验；或者将 RNA 储存于 - 70 $^{\circ}\text{C}$ 备用。**
  - \* 石蜡组织中提取的 RNA 通常混有一定数量降解成小片段的基因组 DNA，如需要彻底除去 DNA，请用 DNase I 消化残留的 DNA。
  - \* 放置半年以上的石蜡组织中的 RNA 降解非常严重，如果用于检测，设计的 RT-PCR 扩增片段不应大于 200 bp。