

ABKzol Reagent

产品信息

货号 ABK0005M-100ML

规格 100 mL

产品说明

ABKzol 是广谱型总 RNA 提取试剂。实验操作快速方便，颜色鲜明，便于分层。本试剂适用范围广泛，可以从动物组织、植物材料、各种微生物及培养细胞等样品中提取总 RNA。该方法对少量的组织(50-100mg)和细胞(5×10^6)以及大量的组织($\geq 1g$)和细胞($> 10^7$)均有较好的分离效果。样品在 ABKzol 中被充分裂解的同时能够最大限度地保证 RNA 的完整性。在加入氯仿离心后，溶液会分成三层：上层无色水相、中间层和下层红色有机相，RNA 分布在上清层中。收集上清层后，经异丙醇沉淀便可以回收得到总 RNA。提取的总 RNA 完整性好，无蛋白和 DNA 污染，可用于各种分子生物学常规实验。

产品储存

ABKzol 在室温下能稳定保存 12 个月；建议保存在 2~8°C 的避光环境下可延长保质期。

注意事项

- 1、产品含有苯酚，具有毒性和腐蚀性。使用本制品时应穿戴防护物品，如防护服装、手套、眼罩、面罩等。如果不小心接触，应立即用大量的水冲洗并前往医院治疗。
- 2、自备试剂：氯仿、异丙醇、75%乙醇(用 DEPC 处理过的水配制)、RNase free water 或者 DEPC 处理过的水。
- 3、样品用 ABKzol 匀浆后，如果不即刻加入氯仿之前，置于-70°C 下可放置一个月以上。保存在 75%乙醇中的 RNA 沉淀，2-8°C 可以保存一周，-20°C 条件下可以保存 1 年。RNA 半衰期比较短，容易降解，建议提取后尽快进行后续实验，

RNA 提取操作步骤

1、匀浆

植物组织：取新鲜植物组织在液氮中充分研磨或将植物组织剪碎后直接在 ABKzol 中迅速研磨，每 50-100mg 组织加入 1ml ABKzol，混匀。注意：样品体积一般不要超过 ABKzol 体积的 10%。



动物组织：取新鲜或-70℃冻存动物组织尽量剪碎，每 30-100mg 组织加入 1ml ABKzol，匀浆仪进行匀浆处理。或在液氮中研磨后加入 ABKzol 1ml 混匀。注意：样品体积一般不要超过 ABKzol 体积的 10%。

单层培养细胞：尽量去除干净残留培养液后直接往直径 3.5 cm 的培养板中加入 1ml 的 ABKzol 覆盖并反复吹打裂解细胞。依据培养板的面积而不是依据细胞的数量来决定所需的 ABKzol 量（每 10cm² 加 1ml）。当 ABKzol 量不足时可导致抽提的 RNA 中有 DNA 污染。

注意：贴壁培养细胞往往不能完全从培养瓶（皿）脱落，这并不意味着裂解不完全，此时细胞膜实际已经完全破裂开，并已释放出全部 RNA，继续做即可。

细胞悬液：离心收集细胞。在 ABKzol 试剂中用移液管反复吹打来裂解细胞。每 5~10×10⁶ 的动物细胞，植物或酵母菌细胞或每 1×10⁷ 细菌加 1ml 的 ABKzol。在加入 ABKzol 前应避免洗涤细胞，因为那样会增加 mRNA 降解的可能性。破裂某些酵母菌和细菌可能需要使用匀浆器。

2、将匀浆样品剧烈震荡后在室温条件下放置 5 分钟以使核蛋白体完全解离。

3、**可选步骤：**在 4℃ 的条件下以 12,000 rpm 的离心力离心 10 分钟，取上清。

如样品中含有较多蛋白质，脂肪，多糖或肌肉，植物的块茎结节等可离心去除。离心后的沉淀中包含有细胞外膜，多糖，以及高分子量 DNA，上清中含有 RNA。处理脂肪组织的样品时，上层是大量油脂应除去。取澄清的匀浆液进行下一步。

4、每 1ml ABKzol 加 0.2ml 氯仿，盖紧管盖，剧烈震荡 15 秒并将其在室温下放置 2~3 分钟。

5、在 4℃ 12,000 rpm 的离心力高速冷冻离心 10-15 分钟。离心后混合物分成三层：下层红色有机苯酚氯仿层，中间层，上层无色的水样层。RNA 存在于水样层当中。

6、将水样层转移到一干净的离心管中，加入等体积异丙醇。颠倒混匀后室温放置 10 分钟。

7、在室温或者 4℃ 12,000 rpm 离心 10 分钟，弃上清。

8、加入 75%乙醇洗涤沉淀。每使用 1 ml ABKzol 用 1ml 75%乙醇对沉淀进行洗涤。

9、在室温或者 4℃ 12,000 rpm 离心 3 分钟，弃上清，注意不要丢失 RNA 沉淀。

注意：剩余的少量液体可短暂离心，然后用枪头吸出，注意不要吸弃沉淀。□

10、室温放置 2-3 分钟，晾干。加入 30-100μl RNase free water，充分溶解 RNA，得到的 RNA 保存在 -70℃，防止降解。

注意：沉淀不要过分干燥，以免难于溶解。