

粪便总 RNA 快速提取试剂盒

Fecal Soil Total RNA Extraction Kit

(适用于从各种粪便中快速提取总 RNA)

产品包装

LS、WS、ES 建议 4°C 储存, 其余成分室温储存。可至少稳定储存 12 个月

产品编号	产品名称	包装规格
YFXM0018	粪便总 RNA 快速提取试剂盒	50T

试剂盒成分

名称	数量
Yfxbio® Mini Column (吸附柱)	50 个
Yfxbio® 2mL Collecton Tube (收集管)	50 个
Yfxbio® BS (Column Balance Solution)	30mL
Yfxbio® LS (Lysis Solution)	50mL
Yfxbio® WS(Wash Solution)	50mL
Yfxbio® ES (Elution Solution)	15mL

注意事项

1、详细阅读本说明书各步骤，并准备好所有的试剂盒组分、研钵、研棒、药匙、1.5mL 和 2mL RNase-Free 灭菌离心管、75%乙醇、异丙醇、beta 羟基乙醇、37°C 和 65°C 的温浴条件。

2、相关器材的处理：

2.1 塑料制品：尽可能使用一次性无菌塑料制品，已标明 RNase-Free 的塑料制品，未开封前可直接使用。

未标明 RNase-Free 的塑料制品处理方式：在玻璃杯中倒入去离子水，加入 DEPC 至其终浓度为 0.1% (DEPC 活性很强的剧毒物，需在通风橱中小心使用)。将待处理的塑料制品放入一个可高温高压灭菌的容器中，倒入配制好的 DEPC 水，使塑料制品的所有部分都浸泡在溶液中，在通风橱中 37°C 或室温下处理过夜。将 DEPC 水小心倒入废液瓶中，将处理过的塑料制品连同容器以铝箔封口，高温高压灭菌 30min，然后将塑料制品在 80°C 烘烤干燥，置于洁净处备用。

2.2 玻璃和金属制品：250°C 烘烤 3h 以上。

2.3 电泳槽等可以用 0.2M 的 NaOH 浸泡，并用纯水漂洗。

2.4 RNase 另一污染源是移液器，根据移液器制造商的要求对移液器进行处理。一般情况采用 DEPC 配制的 70%乙醇擦洗移液器的外部和内部，基本达到要求。

2.5 全程佩戴一次性手套，并经常更换。

产品介绍

翼飞雪粪便总 RNA 提取试剂盒采用独特的疏水膜技术，彻底去除样品中蛋白和 DNA 等干扰物，从而提取高纯度的总 RNA。试剂盒采用独特的缓冲系统，可从粪便中快速提取总 RNA。

本试剂盒提取得到的总 RNA 纯度较高，去除抑制下游反应的物质，避免因总 RNA 不纯引起实验失败。

提取步骤

柱子准备

1、取一 Yfxbio® Mini Column 吸附柱装在一个 2mLYfxbio® 2mL Collecton Tube 内，加入 500μL Yfxbio® BS 至柱子内，室温 13000rpm 离心 1min，弃收集管中的滤液，将空柱套回收集管内。

注：1) 本步骤可以明显提升提取 RNA 的纯度和产量，不可省略。

2) 处理后的柱子可以保持一天内使用，不影响使用效果。

样品裂解

2、取一 1.5mL 无酶离心管，按照 1mL Yfxbio® LS: 10μL beta-巯基乙醇 的比例充分混匀。

3、样品破碎，根据不同条件选择适合的方法：

3.1 液氮研磨：取 300-600mg 新鲜粪便于研钵中，加入适量液氮，迅速研磨至样品破碎，再加适量液氮研磨，重复三次后，将样品迅速转入 2mL 无酶离心管，加入 700-1000μL Yfxbio® LS，混匀 2min。

3.2 直接研磨：将新鲜粪便放入研钵，按照 1mL Yfxbio® LS: 500mg 粪便 的比例混合后，匀浆研磨，转入一新的 1.5mL 无酶离心管。（**推荐此法**）

注：1) 绝大部分情况下，Yfxbio® LS 中不加入 beta 巯基乙醇，对于提取效果没有明显影响。

2) 使用液氮研磨法时，研磨和转移都要迅速，且要保持样品始终为冻干状态。

3) 使用直接研磨法时，可以在通风橱中进行，避免 beta-巯基乙醇散发的恶臭味。

4) 直接研磨时，如粪便样品>500mg，LS 的使用量需按比例增加；但样品<500mg 时，LS 的使用量不得低于 1mL。

4、室温或 4°C 条件下，13000rpm 离心裂解液 5min。

RNA 吸附

5、将上清液转移至新的 2mL 无酶离心管，加入等体积的 70% 乙醇，充分颠倒混匀。

注：70% 乙醇必需是 DEPC 水现用现配。

6、将混合液（包括可能的沉淀）转移至已平衡的吸附柱内，室温或 4°C 条件下，13000rpm 离心 30S，弃去收集管中的滤液，将吸附柱重新套入收集管中。

注：混合液的上样量不可超过 700μL，如混合液体积过大，可分次上样。

RNA 漂洗

7、向吸附柱中加入 700μL Yfxbio® WS，室温或 4°C 条件下，13000rpm 离心 1min，弃去收集管中的滤液，将吸附柱重新套入收集管。

8、向吸附柱中加入 700μL 用 DEPC 水现配的新鲜 70% 乙醇，室温或 4°C 条件下，13000rpm 离心 1min，弃去收集管中的滤液，将吸附柱重新套入收集管。

注：70% 乙醇必需是 DEPC 水现用现配。

9、4°C 条件下，13000rpm 离心 2min，甩干柱子基质中残留的液体。

注：此步骤用以避免乙醇残留于 RNA 中，从而对后续实验有严重影响。

RNA 洗脱

10、把吸附柱套入一新的 1.5mL 无酶离心管，加入 30-50μL Yfxbio® ES 至柱膜中央，室温放置 2min，4°C 条件下，13000rpm 离心 1min，洗脱 RNA。

注：1) ES 应提前预热至 65°C，且务必要加入到柱膜中间部位，且确保全部覆盖柱膜。

2) 开启的 ES 可能不会一直保持 RNase-free 状态。可用自己信赖的 RNase-free 水代替开启后的 ES。

11、RNA 应尽快用于后续实验，可短期储存于 -20°C，长期储存于 -70°C。