

RNASaferTM Reagent

(安全型的组织 RNA 保护液)

简介

RNASaferTM Reagent 是一种安全型的组织 RNA 保护剂。它能快速渗透到细胞内部,使核酸酶失活,保护 RNA 不发生降解。生物样品(组织和细胞)只需简单地浸泡到试剂中,就可以室温(25° C)保存一周, 4° C保存一个月,或- 20° C/- 80° C长期保存。RNASafer Reagent 适合于保存各种新鲜的生物样品,如动物组织,植物组织,培养细胞等。经 RNASafer Reagent 保护的样品可更方便运输和贮藏。

组成

产品成分	R4811-01	R4811-02	R4811-03
RNASafer TM Reagent	50 ml	250 ml	500ml

保存条件

RNASafer^M Reagent 可以在室温保存 18 个月,若保存过程中, 出现结晶沉淀,于 55° C 水浴使之完全溶解。

注意事项

- 只能使用新鲜样品,不能使用任何冻藏的样品。
- ← 样品浸泡到 RNASaferTM Reagent 之前,需要将大块的样品 处理成边长小于<0.5cm 的组织块。
 </p>
- C RNASafer™ Reagent 的体积是样品体积的 10 倍以上。

使用方法

动物组织的保存

动物组织需剪成边长小于<0.5cm 组织块,立即浸泡到RNASafer™Reagent之中,无需打散组织。一些小的器官,如小鼠肾脏,脾脏可整个保存到RNASafer™Reagent之中。

植物组织的保存

部分植物组织有天然屏蔽,如叶片上的石蜡层,会让 RNASafer™ Reagent 很难渗透,因而需要将植物样品尽量剪成小块或进行匀浆,确保 RNASafer Reagent 能渗透到组织内部。大部分的植物样品可直接浸泡 RNASafer™ Reagent。

培养细胞

离心收集培养细胞,去除培养液,然后加入 5-10 倍体积的 RNASaferTM Reagent。

血液或血浆

分离的白细胞可直接保持在 RNASafer Reagent 中。

┌ 酵母

离心收集 3×10^8 个酵母细胞。倒弃培养液,立即加入 0.5-1 ml RNASafer Reagnet,涡旋重悬细胞即可。酵母细胞可在 25 [°] [°] [°] 保持一个星期。若需要长期保持,酵母细胞 经离心收集去培养液后,加入 RNASafer Reagent 重悬后,室温 放置 1 小时后,12,000 × g 离心 5 分钟再收集酵母细胞,倒弃 保存液,液氮速冻后,转移至-80 [°] 长期保存。

~ 细菌

离心收集细菌。倒弃培养液,大肠杆菌就可在 RNASafer Reagent 中, $2 \sim 8^{\circ}$ C 保存 $1 \sim 1$



保存温度和时间

~ -80℃ 保存

把样品浸泡在 RNASafer Reagent 后,2-8℃ 放置过夜让 RNASafer Reagent 充分渗透至样品中后,再转移至-80℃ 就可长期保存。由于 RNASafer Reagent 可-80℃ 会冻结,推荐去除 RNASafer Reagent 后再转移至-80℃ 保存。反复解冻并不会影响 RNA 的完整性。

~ -20℃ 保存

把样品浸泡在 RNASafer Reagent 后,2-8℃ 放置过夜让 RNASafer Reagent 充分渗透至样品中后,然后再转移至-20℃ 也可以长期保存。 RNASafer Reagent 在-20℃ 不会冻结,会有盐结晶析出,但不会影响。反复解冻并不会影响 RNA 的完整性。

~ 2-8℃ 保存:

浸泡在 RNASafer Reagent 后,绝大部分的样品可以在 2-8℃ 可保存一个月。

∠ 室温(15-25℃)

我们推荐使用低温保存样品。若室温超过 25℃ 时,最好先在冰上预冷 RNASafer Reagent,然后把样品浸泡至保护液中,冰上放置几小时后,再转移至室温。大部分的样品在 15~25℃ 时,可保存一个星期。

┌ 高温(>25℃)

冰上预冷 RNASafer Reagent,然后把样品浸泡至保护液中,冰上放置几小时后,再转移至室温。大部分的样品在 37° C 时,只能保存一天。

RNA 提取

固体样品

用镊子从 RNASafer Reagent 中取出样品,用吸水纸吸掉多余的废液。然后直接把样品浸泡到 RNA 抽提液或裂解液,用机械匀浆器或玻璃匀浆器等方法进行匀浆。一步法抽提试剂,如 MagZol Reagent,或 Trizol Reagent,或用硅胶柱纯化试剂盒如 Magen Total RNA Kit,RNeasy Mini Kit 等等都可以使用。

细胞样品

当细胞浸泡在 RNASafer Reagent 后,有两种方法抽提方法。最好的方法是离心收集细胞,去除 RNASafer Reagent 再抽提总 RNA。此外,也可以直接吸取含细胞的 RNASafer Reagent 进行抽提。由于细胞密度比较低,进行 RNA 抽提时会需要更多的裂解液。

- 1. **离心收集细胞,去除 RNASafer Reagent**: 由于 RNASafer Reagent 密度比较大,比常规条件下,需要更大的离心力才能充分收集细胞。RNASafer Reagent 对细胞有固定作用,加大离心速度并不会引起细胞裂解。大多数的细胞,只需5000xg 离心 10 分钟。或加入等倍体积冰冷的 Buffer PBS 稀释保存液,然后再按正常速度离心收集细胞。
- 2. 直接抽提: 使用一步法抽提试剂,如 MagZol Reagent, MagZol LS Reagent, 或 Trizol Reagent 时,可直接使用含细胞的保护液来提取总 RNA。