

## R6950 Bacterial RNA Kit

## 细菌 RNA 提取 常见问题及排查方法

- 1. 实验前检查试剂盒的试剂是否有沉淀物析出,久置或低温都会可能会使试剂析出沉淀,如有沉淀析出,需按照说明书提示:在 37℃水浴至沉淀完全溶解。
- 2. 实验前,RNA Wash Buffer II 必须按照说明书加入【无水乙醇】稀释备用。请开盖闻气味确认是否已加入乙醇稀释。稀释错误或未稀释会导致 RNA 无法挂柱结合,致提取失败。也可使用 DEPC Water 配制 80%乙醇替代 RNA Wash Buffer II 看看能否提取成功。
- 3. 注意在 Buffer BRK 中加入β-巯基乙醇用于阻断 RNase 降解 RNA。
- 4. 注意样品用量:菌液用量不宜超过 3mL (5×10<sup>8</sup> 个细菌),过多的样品量不仅不会增加产量,反而可能会造成裂解不充分。
- 5. 将菌液离心收集菌体,注意将培养基弃除,再加入 Lysozyme/TE Buffer, 重悬菌体。
- 6. 如果提取的细菌细胞壁较厚,可适当延长孵育时间,确保细菌充分裂解。
- 7. 将混合液转移到 HiBind<sup>®</sup> RNA Mini Column 前,必须加入转移出上清的等体积的70%乙醇混匀,正确调节 RNA 与柱子的结合条件。如没有加入乙醇,RNA 将被全部冲掉,致提取失败。注意:70%乙醇用 DEPC Water 配制。
- 8. 如下游需进行荧光定量实验或其他对 DNA 污染敏感的实验,建议购买 DNase Set (货号 E1091) 在提取过程中进行快速膜上 DNA 消化,产物无需灭活或再次纯化,可直接应用于反转录及荧光定量实验检测。
- 9. 注意不要省略空柱子离心步骤,该步骤能除去柱子中残留的乙醇,否则可能会影响下游实验。如产物点电泳时无法正常沉降,绝大部分情况下由于空甩不完全,乙醇残留所致,在下次提取中,提高离心机速度或延长空甩时间至 5~10min,可解决残留问题。10. 如产物浓度偏低,建议减少最后一步加入 DEPC Water 的体积至 30μl,将 DEPC Water 预热至 65℃对提高产量有帮助;另外,可进行二次洗脱,确保绝大部分 RNA 被完全洗脱。洗脱方法:将第一次洗脱的 DEPC Water 重新吸回 HiBind® RNA Mini Column,室温等待 2-3min,再次离心。
- 11. 除说明书注明离心温度的情况下才使用温控,请勿在未注明离心温度或注明常温条件时使用低温温控离心,如室温过低请把离心机调整至 15~25℃,以此保证 RNA 在最适温度下结合上柱。

第1页共2页

## RNA 降解原因和排查方法

- 1. RNA 在样品冻存过程中会逐渐发生降解,如提取的为冻存样品,最后产物降解的可能性会远大于新鲜培养的样品。请尽量使用新鲜或冻存时间短的样品。
- 2. 特别需要注意的是: 电泳槽如果是跟 DNA 混用, 跑胶过程中的降解也是非常常见的。 因为 DNA 提取时经常需要使用 RNase, RNase 很难完全失活, 如果 DNA 和 RNA 电 泳槽混用, 跑胶时容易被 RNase 污染导致 RNA 产物降解。注意电泳槽 DNA 和 RNA 不要混用。
- 3. 除了样品以外,也应注意在提取过程中配制溶液用的水是否除酶,枪头,离心管是否无酶。这些都是引起 RNA 降解的原因。注意使用无酶耗材(可购买或使用 DEPC Water 处理后灭菌),单纯的高压灭菌不足以去除 RNase。

## 电泳槽清理办法:

用 1%SDS 把电泳槽,制胶梳子,卡槽浸泡过夜,第二天用大量清水洗干净,后更换新的电泳液进行电泳。如实在没有条件,也需要把电泳的梳子,制胶槽清洗干净,将电泳液换新。Loading Buffer 务必不能与 DNA 混用,否则 RNA 极易在电泳过程中降解。

如按照上述步骤仍无法排查问题,请提供单位名称及试剂盒条形码(即盒外标签Lot 开头数字字母组合)核验正品货源,添加技术支持QQ:800848200获取更多信息。