



# RNA Solo

Набор для выделения суммарной РНК на микроцентрифужных колонках из клеток и мягких тканей человека и животных, бактерий, дрожжей

Номера по каталогу:

BC034T — на 10 выделений РНК

BC034S — на 50 выделений РНК

Инструкция по применению

## Оглавление

1. Назначение .....	4
2. Преимущества набора .....	4
3. Метод .....	4
4. Состав набора .....	5
5. Условия хранения и транспортировки .....	6
6. Основные характеристики.....	6
7. Необходимое оборудование и дополнительные материалы .....	7
8. Меры предосторожности .....	7
9. Биологический материал.....	8
10. Протокол.....	8
11. Возможные проблемы и способы их решения .....	14
12. Приложение .....	14
Список литературы.....	14

## 1. Назначение

Набор RNA Solo предназначен для выделения суммарной РНК на микроцентрифужных колонках из клеток и мягких тканей человека и животных, бактерий, дрожжей.

Очищенную суммарную РНК можно использовать для синтеза кДНК и анализа экспрессии генов методом ОТ-ПЦР, пробоподготовки для NGS, Нозерн-блота, трансляции *in vitro* и других молекулярно-биологических приложений.

**Только для использования в научно-исследовательских целях.**

## 2. Преимущества набора

- Удаление примеси геномной ДНК с помощью ДНКазы без РНКазной активности (rDSN, рекомбинантная дуплекс-специфическая нуклеаза).
- Удобная процедура выделения не требует органической экстракции фенолом и хлороформом.
- Минимальный риск кросс-контаминации образцов (исключено повторное использование собирательных пробирок при удалении фильтрата).

## 3. Метод

Для выделения РНК из фрагментов тканей, дрожжей требуется предварительная механическая гомогенизация биоматериала в жидком азоте. Культивируемые клеточные культуры, лейкоциты, клеточные осадки, бактериальные культуры и другие биологические образцы, которые представляют собой отдельные клетки, лишенные плотной оболочки, не требуют дополнительной механической гомогенизации.

На первом этапе выделения РНК при добавлении к биоматериалу смеси «Лизис-раствора А» с  $\beta$ -меркаптоэтанолом получается гомогенный лизат. При этом целостность РНК сохраняется за счет ингибирования активности РНКаз. От скорости разрушения клеток и перемешивания с лизирующей смесью зависит качество выделенного препарата РНК. К полученному лизату добавляют «Раствор В» с высоким содержанием соли. В этих условиях большая часть белков и геномной ДНК выпадает в осадок, который уплотняется центрифугированием. Осветленный лизат отбирают и смешивают со «Связывающим раствором С». Последующее центрифugирование приводит к осаждению РНК и остаточной ДНК в виде белого осадка [1].

На втором этапе происходит очищение РНК от остатков ДНК. Для этого осадок растворяют в буфере, содержащем rDSN, и инкубируют при 37 °C в течение 10 минут.

На третьем этапе РНК очищается и концентрируется на колонке. После чего смывается с мембранны колонки водой, свободной от РНКаз.

## 4. Состав набора

Компоненты набора	BC034T (10 выделений)	BC034S (50 выделений)
<b>Модуль для выделения РНК</b>		
Лизис-раствор А	2.5 мл	12 мл
Раствор В	1.2 мл	6 мл
Связывающий раствор С	17 мл	80 мл
Промывочный раствор для РНК (концентрат)	4.8 мл	24 мл (2 x 12 мл)
Деионизированная вода без РНКаз	1.5 мл	6 мл (4 x 1.5 мл)
Спин-колонки SCG с крышками	10 шт.	50 шт.
Собирательные пробирки	40 шт.	200 шт. (4 x 50 шт.)
Пробирки на 1.5 мл без РНКаз	10 шт.	50 шт.
<b>Модуль для обработки ДНКазой</b>		
ДНКаза rDSN (лиофилизированная)	50 е.а.	200 е.а. (2 x 100 е.а.)
Буфер для хранения ДНКазы	60 мкл	200 мкл
10X реакционный буфер для ДНКазы	100 мкл	500 мкл

## 5. Условия хранения и транспортировки

**Транспортировка:** при комнатной температуре.

**ВНИМАНИЕ!** После получения набора поместить «Модуль для обработки ДНКазой» в морозильную камеру (от -25 до -15 °C).

«ДНКазу rDSN» после растворения хранить при температуре от -25 до -15 °C не более 6 месяцев в пределах срока годности набора.

**Срок годности:** 12 месяцев с даты поставки при соблюдении условий хранения и транспортировки.

## 6. Основные характеристики

- Емкость колонки: до 50 мкг РНК.

Материал	Выход РНК, мкг*	Чистота препарата по спектрофотометрическим показателям*	
		260/280	260/230
10 мг гомогенизированной фиксированной ткани в IntactRNA	эмбрион	16–20	2
	мозг	16–20	2
	сердце	2.3–3.3	2–2.1
	почка	7.8–12.4	2
	печень	5.2–8.8	3
	легкие	3.5–4.5	2
2 мл ночной культуры <i>E.coli</i>	мышцы	4.3–5.1	1.8–2
		44–47	1.8–2.1
2 мл ночной культуры <i>Pichia pastoris</i>		3.8–5	2–2.2
0.5 x 10 <sup>6</sup> HeLa		5.4–11.4	2–2.1
10 <sup>6</sup> HeLa		9.6–20.8	2–2.1

\*Выход и качество РНК напрямую зависят от свойств биоматериала, срока и способа хранения до выделения.

## **7. Необходимое оборудование и дополнительные материалы**

### **Необходимое оборудование**

- Твердотельный термостат (2 шт. или 1 шт. с активным охлаждением).
- Настольная центрифуга для пробирок с ускорением до 11 000 g.
- Вортекс.
- Мини-центрифуга.
- Автоматические дозаторы на 20, 200 и 1 000 мкл.
- При работе с тканями животных и дрожжами: гомогенизатор Даунса, фарфоровая ступка, пестики для гомогенизации образцов (из полипропилена, металлические или керамические) или иной инструмент для разрушения тканей.

### **Дополнительные материалы**

- β-меркаптоэтанол.
- Этиловый спирт (96%).
- PBS (опционально, при работе с фиксированным биоматериалом).
- Пробирки объемом 1.5 мл типа эплендорф.
- Стерильные наконечники с гидрофобным фильтром.
- Жидкий азот (при необходимости гомогенизации).

## **8. Меры предосторожности**

При работе необходимо использовать одноразовые неопудренные перчатки, лабораторные халаты, защищать глаза во время работы с образцами и реагентами.

«Лизис-раствор А» и «Связывающий раствор С» при попадании в глаза и на кожные покровы могут вызвать раздражение. При попадании реагентов на кожу или слизистые оболочки место контакта следует промыть большим количеством воды.

β-меркаптоэтанол при попадании на кожу может повлечь аллергическую реакцию. Имеет резкий запах, не подносить к лицу, не вдыхать пары. При проливании промыть поверхность водой и проветрить помещение.

Все компоненты набора в используемых концентрациях и при соблюдении вышеуказанных рекомендаций не представляют опасности для здоровья человека.

## 9. Биологический материал

Тип биологического материала	Рекомендуется использовать:
Эукариотические культуры клеток	$10^5$ – $10^6$ клеток
Ткани животных и грибов (мягкие ткани животных, насекомые, черви, кишечнополостные и пр.)	10–20 мг, линейные размеры образца должны быть в пределах от 0.2 до 2 мм
Бактерии	2 мл ночной культуры
Дрожжи	2 мл ночной культуры

Наилучшие результаты достигаются при выделении из живых или свежих объектов. Также можно использовать свежезамороженный в жидким азоте биоматериал или сохраненный с использованием консерванта (например, IntactRNA, кат. # BC031, Евроген).

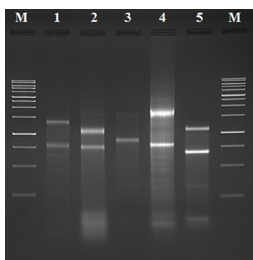


Рисунок 1 – пример результатов выделения тотальной РНК с помощью набора «RNA Solo».

На гель нанесены РНК, выделенные из биоматериала:

- 1 – Кишечная палочка (*Escherichia coli*);
  - 2 – Печень мыши домовой (*Mus musculus*);
  - 3 – Муха черная (*Bibio marci*);
  - 4 – Дрожжи (*Pichia pastoris*);
  - 5 – Коралловый полип (род *Clavularia*);
- М – Маркер длин ДНК, 100 нг (1 kb DNA Ladder, кат. # NL001, Евроген).

## 10. ПРОТОКОЛ

Общее время работы от 1.5 часов.

### 10.1. Подготовка растворов перед первым использованием набора

1.1. Добавьте этанол (96%) во флакон с «Промывочным раствором для РНК» в количестве:

BC034T — 20 мл;

BC034S — по 50 мл в каждый флакон.

Перемешайте переворачиванием и поставьте галочку на крышке флакона.

► В набор BC034S входит 2 флакона с концентрированным «Промывочным раствором для РНК», рекомендуется добавлять этанол во второй флакон после расходования уже разведенного первого.

## 1.2. Растворите «ДНКазу rDSN»:

- добавьте «Буфер для хранения ДНКазы» в пробирку с лиофилизированной ДНКазой в количестве:
    - BC034T — 60 мкл,
    - BC034S — по 100 мкл в каждую пробирку;
  - аккуратно перемешайте пипетированием, инкубируйте 5 мин при комнатной температуре, сбросьте капли центрифугированием;
  - напишите на этикетке дату растворения ДНКазы. Растворенную ДНКазу необходимо хранить при температуре от -25 до -15 °C не более 6 месяцев.
- В набор BC034S входит 2 пробирки с ДНКазой, рекомендуется добавлять «Буфер для хранения ДНКазы» во вторую пробирку после расходования первой.

## 10.2. Подготовка реагентов перед каждым циклом работы

2.1. «Лизис-раствор А» в процессе хранения образует осадок. Прогрейте флакон с «Лизис-раствором А» при +56 °C до полного растворения осадка и тщательно перемешайте.

Рекомендуется разаликвотировать прогретый (с полностью растворенным осадком) «Лизис-раствор А» по микроцентрифужным пробиркам (1.5 мл или 2 мл) для удобства использования в дальнейшей работе.

2.2. Приготовьте в чистой пробирке смесь для лизиса из расчета на 1 образец:

200 мкл «Лизис-раствора А»;

2 мкл β-меркаптоэтанола.

Смесь «Лизис-раствора А» с β-меркаптоэтанолом можно хранить не более 1 недели при температуре от +2 до +8 °C.

► При необходимости выделения РНК из большого количества образцов, рекомендуется готовить смесь «Лизис-раствора А» с β-меркаптоэтанолом с запасом по объему — из расчета на 1 образец больше.

2.3. Поместите пробирку с водой для элюции в термостат на +56 °C.

## 10.3. Гомогенизация биоматериала

**ВНИМАНИЕ!** Проводить работу на отдельном чистом рабочем месте. Во время работы использовать пластик, свободный от РНКаз.

Выделение РНК следует разнести в пространстве с любыми процедурами, где применяются РНКазы (например, выделение плазмидной ДНК).

Не использовать раствор DEPC (диэтилпирокарбонат) для обработки воды, посуды или пластика. Следы DEPC могут ингибиривать ферментативные реакции с РНК.

### 3.1. Удалите консервант (опционально):

Если образцы биоматериала хранятся в консерванте, удалите его перед выделением РНК:

- добавьте равный объем буфера PBS, импульсно перемешайте на вортексе;
- центрифугируйте пробирку с биоматериалом в течение 5 минут при 3 000 g (7 000 об/мин для настольной центрифуги Eppendorf Minispin);
- тщательно отберите пипеткой консервант над осадком.

### 3.2. Проведите лизис в зависимости от типа образца

#### A. Небольшой клеточный осадок (до 1 млн клеток).

- Добавьте к осадку 200 мкл горячей смеси для лизиса и тщательно ресусPENDИРУЙТЕ пипетированием или на вортексе.
- Инкубируйте лизат 5 минут при +56 °C.

#### Б. Фрагменты ткани, клеточные осадки (более 1 млн клеток), мелкие организмы и дрожжи.

- Тщательно гомогенизируйте фрагмент в жидким азоте. Постарайтесь выполнить разрушение ткани как можно быстрее, чтобы не допустить нагревание образца.
- После гомогенизации добавьте к образцу 200 мкл горячей смеси для лизиса и тщательно перемешайте на вортексе.
- Инкубируйте лизат 5 минут при +56 °C.

► От скорости выполнения этого этапа будет зависеть качество выделенной РНК.

## 10.4. Выделение РНК

**ВНИМАНИЕ!** Все центрифугирования проводятся при ускорении 11 000 g при комнатной температуре (13 000 об/мин для настольной центрифуги Eppendorf Minispin).

- 4.1. Включите термостат на +37 °C.
- 4.2. К 200 мкл лизата добавьте 100 мкл «Раствора В», тщательно перемешайте смесь на вортексе. В растворе должны образоваться крупные белые хлопья.
- 4.3. Центрификируйте в течение 10 минут.
- 4.4. Во время центрифугирования подготовьте и промаркируйте чистые пробирки объемом 1.5 мл по числу образцов.
- 4.5. Внесите в каждую пробирку по 1 мл «Связывающего раствора С».
- 4.6. Аккуратно, не захватывая осадок, отберите супернатант и перенесите в подготовленные пробирки с «Раствором С». Пробирки с осадком выбросьте.

**ВНИМАНИЕ!** При отборе супернатанта не захватывайте слизь, которая может образоваться над осадком. Допустимо часть лизата оставить в пробирке.

- 4.7. Тщательно перемешайте содержимое пробирок на вортексе.
- 4.8. Центрификируйте в течение 10 минут. Слейте супернатант.
- 4.9. Добавьте к осадку 700 мкл «Промывочного раствора для РНК».
- 4.10. Центрификируйте в течение 5 минут. Слейте супернатант. Сбросьте капли кратким центрифугированием на вортексе и аккуратно отберите остатки промывочного буфера.
- 4.11. Высушите осадок в течение 2 минут при +37 °C.
- 4.12. Во время выполнения п.4.10 и 4.11 приготовьте реакционную смесь с ДНКазой из расчета на 1 образец:
  - 42 мкл «Деионизированной воды без РНКаз»;
  - 5 мкл «10X реакционного буфера для ДНКазы»;
  - 3 мкл «ДНКазы rDSN».
- При работе с большим количеством образов рекомендуется приготовить реакционную смесь в увеличенном объеме (с небольшим запасом).
- 4.13. К осадку добавьте 50 мкл реакционной смеси с ДНКазой, аккуратно перемешайте пипетированием до полного растворения осадка.
- 4.14. Инкубирайте в течение 10 минут при +37 °C.

- 4.15. Во время выполнения п. 4.14 подготовьте и промаркируйте микроцен-трифужные колонки, помещенные в собирательные пробирки, по коли-честву образцов.
- 4.16. Внесите в каждую колонку по 500 мкл «Связывающего раствора С» и 50 мкл смеси, полученной после инкубации. Закройте крышку колонки, плотно прижмите колонку к собирательной пробирке и перемешайте содержимое переворачиванием.
- 4.17. Центрифугируйте колонки в течение 15 сек. Перенесите колонку в новую собирательную пробирку. Использованные собирательные пробирки с фильтратом утилизируйте.
- 4.18. Внесите по 700 мкл «Промывочного раствора для РНК» в каждую колонку.
- 4.19. Центрифугируйте колонки в течение 15 сек. Перенесите колонку в новую собирательную пробирку. Использованные собирательные пробирки с фильтратом утилизируйте.
- 4.20. Повторите п. 4.18 и 4.19.
- 4.21. Центрифугируйте в течение 1 мин для полного удаления остатков промывочного раствора.
- 4.22. Во время выполнения п. 4.21 подготовьте и промаркируйте пробирки объемом 1.5 мл, входящие в состав набора, по числу образцов.

**ВНИМАНИЕ!** Если на кольце внутри колонки остались капли «Промывочного раствора», удалите их пипеткой.

- 4.23. Перенесите колонки в промаркованные пробирки.
- 4.24. Нанесите в центр мембранных колонок по 50 мкл предварительно прогретой «Деионизированной воды без РНКаз», закройте крышки.
- 4.25. Инкубируйте в течение 1 минуты при комнатной температуре.
- 4.26. Центрифугируйте в течение 1 минуты.
- 4.27. Утилизируйте колонки, закройте крышки пробирок. Суммарная РНК может быть сразу использована для дальнейшей работы.

**ВНИМАНИЕ!** Все манипуляции с РНК следует проводить на льду.

Избегайте избыточных циклов замораживания-размораживания. Перед длительным хранением РНК рекомендуется распределить на аликовты и заморозить. Очищенная РНК хранится при температуре от -25 до -15 °C до 1 года.

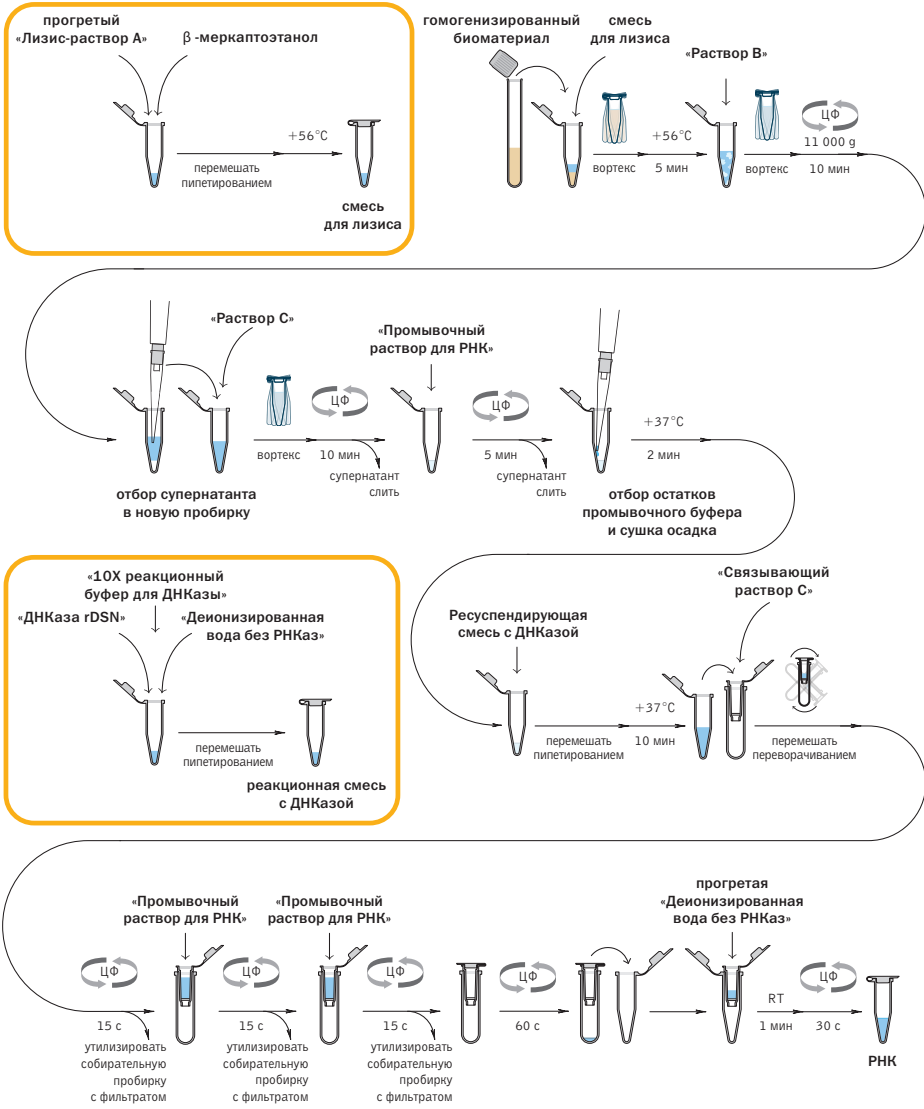


Рисунок 2 – схема выделения РНК.

## 11. Возможные проблемы и способы их решения

Несмотря на то, что в ходе выделения РНК обрабатывается ДНКазой rDSN, она может содержать остаточное количество коротких фрагментов ДНК до 200 нуклеотидов в концентрации 0.001–0.002 нг/мкл (при выделении РНК из 1 млн клеток линии HeLa). В некоторых крайне чувствительных приложениях ДНК даже в столь низкой концентрации может мешать основной реакции. В таком случае рекомендуется разбавить выделенную РНК в 10–100 раз (в зависимости от концентрации выделенной РНК).

## 12. Приложение

### Определение качества РНК

Многие молекулярно-биологические и генетические методы требуют использование препарата РНК высокого качества. Поэтому необходимым этапом является проверка целостности РНК перед переходом к следующим этапам анализа.

#### Агарозный гель

Основной метод анализа — постановка аликовты выделенной РНК в денатурирующем агарозном геле с добавлением интеркалирующего красителя. Интактная общая РНК, нанесенная на денатурирующий гель, будет иметь две четкие полосы 28S и 18S pРНК для эукариотических организмов и 23S и 16S pРНК для прокариотических организмов. Соотношение интенсивности полос 28S pРНК к 18S pРНК (и 23S к 16S pРНК), равное 2:1 является хорошим показателем того, что РНК полностью не повреждена. Частично деградированная РНК будет иметь размытый вид, не будет иметь острых полос pРНК или не будет демонстрировать соотношение 2:1. Полностью разложившаяся РНК будет выглядеть как мазок с очень низким молекулярным весом.

## Список литературы

1. Nwokeoji A.O., Kilby P.M., Portwood D.E., Dickman M.J. RNASwift: a rapid, versatile RNA extraction method free from phenol and chloroform, *Analytical Biochemistry* (2016), doi:10.1016/j.ab.2016.08.001.

## **Наборы и сервисы Евроген**

 – ссылка на страницу НАБОРА

Выделение и очистка нуклеиновых кислот  

 – ссылка на страницу СЕРВИСА

Реактивы для ПЦР и ПЦР-РВ 

Синтез и амплификация кДНК  

Клонирование ДНК  

Выявление контаминации микоплазмой  

Оценка ДНК 

Нормализация кДНК  

Практикум по генной инженерии  

Генотипирование  

Синтез олигонуклеотидов и зондов  

Секвенирование по Сэнгеру  

Синтез генов  

Сайт-направленный мутагенез  

**Консультация по продуктам:** support@evrogen.ru

**Подробную информацию о наших наборах и сервисах  
можно получить на сайте [www.evrogen.ru](http://www.evrogen.ru)**

ЗАО Евроген  
Москва 117997  
ул. Миклухо-Маклая 16/10, к. 15  
Тел.: +7 (495) 784-7084  
[order@evrogen.ru](mailto:order@evrogen.ru)  
[www.evrogen.ru](http://www.evrogen.ru)