



Toll-free:400-611-2007

Order:010-62617225 62979301

Email:zomanbio@126.com

Http://www.zomanbio.com



版本号:2025-09-15

高效多酚多糖植物DNA/RNA提取试剂盒

High-efficiency Complex Plant DNA/RNA Kit

目录号: ZP437

试剂盒组成	ZP437-1 50次	ZP437-2 100次
植物裂解液RA	60ml	120ml
RNA回收液RR	30 ml	60 ml
去蛋白液CR	80 ml	160 ml
漂洗液RW	2×15 ml	4×15 ml
缓冲液TE	10 ml	20ml
RNase-free ddH2O	10 ml	20 ml
gDNA清除柱	50个	100个
RNA吸附柱	50个	100个
收集管(2 ml)	100个	200个
说明书	1份	1份

■ 客户自备

β -巯基乙醇, 无水乙醇, 氯仿

■ 储存条件

试剂置于室温(15-25°C)干燥条件下可保存12个月; 更长时间的保存可置于2-8°C。

实验室使用, 仅用于科研

北京庄盟国际生物基因科技有限公司
Beijing Zoman Biotechnology Co.,Ltd.

■ 产品简介

本试剂盒采用独特的RNA抽提缓冲液系统。植物裂解液RA高效地裂解细胞和抑制RNase，离心去除多酚多糖和杂质，上清通过乙醇结合使得DNA/RNA吸附到gDNA清除柱，然后在RNA回收液RR的洗脱下，RNA被选择性滤过，gDNA依旧吸附在gDNA清除柱上。滤过的RNA用乙醇调节结合条件后，RNA在高离子盐状态下选择性吸附于离心柱内硅基质膜，再通过一系列快速的漂洗—离心的步骤，去蛋白液和漂洗液将细胞代谢物、蛋白等杂质去除，最后TE/RNase-free ddH₂O将纯净的DNA/RNA从硅基质膜上洗脱。

■ 产品特点

1. 简单快速：大约30分钟即可获得超纯的植物DNA和总RNA。
2. 提取量大：提取得率高，最高能到达75μg。
3. 适用范围广：适用于普通植物和大部分多酚多糖植物。

■ 注意事项(请务必在使用本试剂盒之前阅读此注意事项)

请务必在使用本试剂盒之前阅读此注意事项。

1. 样品应避免反复冻融，否则会导致提取的RNA片段较小且提取量也下降。
2. 若植物裂解液RA中有沉淀，可在65°C水浴中重新溶解，并摇匀后使用。
3. 研磨样品时请按说明书将样品研磨至极细小粉末状，否则会影响RNA得率。
4. 所有的试剂耗材均需要无RNase。

■ 操作步骤(实验前请先阅读注意事项, 室温尽量控制在26°C以下)

裂解样本

1. 实验准备:

第一次使用前请先在漂洗液RW瓶加入指定量无水乙醇(试用装中漂洗液RW已加入乙醇, 可直接使用)。取1ml植物裂解液RA至离心管内, 再加入4% β-巯基乙醇(1ml RA加40μl β-巯基乙醇) 颠倒混匀后65°C水浴中预热, 多个样品按照比例放大。

注: 非多酚多糖样本可以少加甚至不加β-巯基乙醇。

- 液氮中研磨新鲜或-80°C冷冻的材料至细粉, 立即转移100mg-200mg细粉(水分少的样品如叶片种子等可加100mg, 水分多的样品如果实可多加至500mg) 加至预热的植物裂解液RA(已加有β-巯基乙醇)中。立即剧烈涡旋30-60秒或者用吸头吹打混匀裂解得到满意匀浆结果。
- 放回65°C水浴5-10分钟, 期间颠倒1-2次。
- 裂解物取出后加入200μl氯仿, 剧烈涡旋30秒, 13,000rpm离心2分钟(若裂解物在水浴后直接13,000rpm离心10分钟, 上清干净无杂物, 可以选择不添加氯仿)。将上清转移至一个新的1.5ml离心管中。

gDNA纯化

- 向上清中加入0.5倍体积的无水乙醇, 振荡5秒混匀(加入乙醇后, 如果出现明显的沉淀, 可减少至0.4或0.3倍体积的无水乙醇; 果实等含水量高的样品, 尝试添加0.6倍体积的无水乙醇以提高产量)。
- 将混合物(每次小于720μl, 分多次加入)加入一个gDNA清除柱中(清除柱放入收集管中), 13,000rpm离心1分钟, 弃掉废液, 保留收集管。确保离心后液体全部滤过去, 膜上没有残留, 如有必要, 可以加大离心力和离心时间。
- 将gDNA清除柱放入一个干净2ml离心管内, 在gDNA清除柱内加入500μl RNA回收液RR, 13,000rpm离心30秒, 收集滤液备用(RNA在滤液中)。
- gDNA清除柱放回到步骤2中的收集管中, 加700μl去蛋白液CR, 室温放置1分钟, 13,000rpm离心30秒, 弃掉废液。
- 加入500ul漂洗液RW(请先检查是否已加入无水乙醇!), 13,000rpm离心30秒, 弃掉废液。加入500ul漂洗液RW, 重复一遍。
- 将gDNA清除柱放回空收集管中, 13,000rpm离心2分钟, 尽量除去漂洗液, 以免漂洗液中残留乙醇抑制下游反应。



7. 取出gDNA清除柱，放入一个1.5ml离心管中，根据预期DNA产量在吸附膜的中间部位加50-100 μ l 缓冲液TE（事先在65°C水浴加热可提高产量），室温放置1分钟，13,000rpm 离心1分钟，即获得DNA。

RNA纯化

1. 计算gDNA纯化步骤3收集的滤液体积，向滤液中加入0.5倍体积的无水乙醇，此时可能出现沉淀，但是不影响提取过程，立即吹打混匀，不要离心。
2. 立刻将混合物(每次小于720 μ l，分多次加入)加入一个RNA吸附柱中（吸附柱放入收集管中），13,000rpm离心1分钟，弃掉废液。确保离心后液体全部滤过去，膜上没有残留，如有必要，可以加大离心力和离心时间。
3. 加700 μ l去蛋白液CR，室温放置1分钟，13,000rpm 离心30秒，弃掉废液。
4. 加入500 μ l漂洗液RW（请先检查是否已加入无水乙醇!），13,000rpm 离心 30秒，弃掉废液。加入500 μ l漂洗液RW，重复一遍。
5. 将RNA吸附柱放回空收集管中，13,000rpm离心2分钟，尽量除去漂洗液，以免漂洗液中残留乙醇抑制下游反应。
6. 取出RNA吸附柱，放入一个RNase-free 1.5ml离心管中，根据预期RNA产量在吸附膜的中间部位加50-100 μ l RNase-free ddH₂O（事先在65°C水浴加热可提高产量），室温放置1分钟，13,000rpm 离心1分钟，即获得RNA。

DNA酶柱上消化(选做，详细参照ZP430 DNase I柱上消化试剂盒)

1. 按照操作步骤，直到做完RNA纯化步骤2。
2. 取45 μ l DNase I buffer和5 μ l RNase free DNase I离心管轻轻吹打混匀成工作液(处理多个离心柱子要按照比例放大制备工作液)。注:如果残留DNA过多导致消化不完全，可按比例加大使用酶量来提高消化效果(如90 μ l DNase I buffer和10 μ l RNase free DNase I)。
3. 向RNA吸附柱中加入350 μ l去蛋白液CR，12,000rpm离心30秒，弃废液，将吸附柱放回收集管中。
4. 向RNA吸附柱中央加入50 μ l的DNase I工作液，室温(20-30°C)放置15分钟。注意直接将工作液滴在膜中央上，不要让工作液滴在O型圈或是离心柱管壁上。
5. 向RNA吸附柱中加入350 μ l去蛋白液CR，12,000rpm离心30-60秒弃废液，将吸附柱放回收集管中。
6. 柱上消化后，继续接着步骤10 ---加入500 μ l漂洗液RW，直至完成。