# 目 录

简 介	- 2
原 理	- 2
试剂盒组成	- 3
保质期	- 3
准备工作	- 4
方案 1:从 1~4ml 样品中提取循环总核酸(R4316)	£
常见问题回答	- 7

版本: 2019-07

## 简介

HiPure Circulating Nucleic Acid Kits 为血清、血浆和其它无细胞液体样品的循环 Nucleic Acid 提取提供了一个简单快速的解决方案。循 Nucleic Acid 是指游离在 细胞外的 Nucleic Acid,它是细胞凋亡产生的。循环 Nucleic Acid 片断一般在 1KB 以下。试剂盒基于硅胶柱纯化技术,提取过程中无需使用有毒的酚氯仿抽提,也 无需进行耗时的醇类沉淀。得到的循环 Nucleic Acid 可直接用于定量 PCR,液相 或固相芯片分析,杂交和 SNP 检测等分析。HiPure Circulating Nucleic Acid Kits 采用独特的溶液体系和多层不同孔径的滤膜,可高效处理大体积的血清、血浆样品,并高效捕获极微量的游离核酸。

## 原理

HiPure 硅胶柱是采用高结合力的玻璃纤维滤膜为基质。滤膜在高浓度离子化剂(如盐酸胍或异硫氰酸胍)条件下,可通过氢键和静电吸附核酸,而蛋白质或其它杂质不被吸附而去除。吸附了核酸的滤膜经洗涤去除蛋白质和盐,最后可以用低盐缓冲液(如 Buffer TE)或水,洗脱出滤膜上吸附的核酸。得到的核酸纯度高,可直接用于各种下游实验。

试剂盒基于硅胶柱纯化方式。血清或其它液体样品在裂解液(Buffer CFL)裂解消化,加入蛋白沉淀剂(Buffer CFP)后,离心去除蛋白质,得上清加入异丙醇沉淀总核酸,转移至柱子中过滤,DNA/RNA被吸附上柱子的膜上,而蛋白质则不被吸附而随滤液流出去除。柱子经 Buffer VHB 洗涤蛋白质和其它杂质,经 Buffer RW2洗涤去除盐分,最后 DNA/RNA 被低盐缓冲液洗脱。洗脱的 DNA/RNA 可直接用于定量 PCR/RT-PCR,液相或固相芯片分析,杂交和 SNP 检测等分析。

组成
HiPure Circulating Nucleic Acid Midi Kit (1~4ml)

产品编号	R4316-01	R4316-02
纯化次数	10 Preps	50 Preps
Buffer CFL	20 ml	80 ml
Buffer CFP	5 ml	30 ml
Buffer GDP	5 ml	20 ml
Buffer RWC*	20 ml	100 ml
Buffer RW2*	20 ml	2 × 50 ml
RNase Free Water	5 ml	10 ml
HiPure RNA Micro Columns	10	50
HiPure Viral Midi Columns	10	50
15 ml Collection Tubes	10	50
2 ml Centrifuge Tubes	10	50
1.5ml Centrifuge Tubes	10	50
说明书	1	1

## 保质期

HiPure Circulating Nucleic Acid Kits 可在室温下(15~25℃)干燥保存 18 个月,长期保存时需置于 2~8℃。

## 需要准备材料和工具

- 无水乙醇(96~100%)
- 异丙醇
- 按瓶子标签所示,加入无水乙醇稀释 Buffer RWC,并于室温保存。
- 按瓶子标签所示,加入无水乙醇稀释 Buffer RW2,并于室温保存。

## 方案 1. 从 1~4ml 样品中提取循环 DNA/RNA

该方案适合于从 1~4ml 血清、血浆或其它无细胞液体样品中直接提取循环 DNA/RNA, 包括 miRNA。

- 1. 4℃,1900 x g 离心 10 分钟分离血浆或血清,转移血浆或血清至新的离心管中。
- 4℃,4,000~5,000×g 离心 15 分钟进一去除细胞残片等杂质,转移 1~4ml 上清液至新的离心管中。
- 按 1 ml 血浆或血清样品,加入 300μl Buffer CFL,涡旋混匀,室温静置 10~15 分钟。
- 4. 按 1ml 血浆或血清样品,加入 100µl Buffer CFP 至样品中,高速涡旋 20 秒以上,冰上放置 3 分钟。 这一步会产生大量的沉淀物,充分涡旋打散沉淀物,以防止核酸被沉淀物
- 5. 13,000 x g 离心 5 分钟或 4,000~5,000 x g 离心 15 分钟。
- 6. 转移上清液至新的离心管中,加入等倍体积预冷的异丙醇至上清液,涡旋 混匀 15 秒。
- 7. 取一个 HiPure Viral Midi Column, 装到 15ml 离心管中。

#### 以下离心在室温下进行。

包裹在一起而损失产量。

- 8. **转移<4ml 混匀液至柱子中,** 4,000~5,000 x g 离心 3 分钟。
- 9. 倒弃滤液,把柱子装回收集管中。重复第8步直到所有混合液都转移至柱子中,4,000~5,000×g 离心3分钟。
- 10. 倒弃滤液,把柱子装回收集管中。加入 3ml Buffer RWC **至柱子中。**4,000 ~5,000 x g 离心 3 分钟。
- 11. 倒弃滤液,把柱子装回收集管中。加入 3ml Buffer RW2 至柱子中。4,000~5,000×g 离心 15 分钟。
- 12. 将柱子转移至新的 15ml 离心管中。加入 400µl RNase Free Water 至柱子

- **的膜中央。**放置 5 分钟, 4,000~5,000 x g 离心 3 分钟。
- 13. 加入 200µl Buffer GDP 和 0.9 ml 无水乙醇至洗脱液中,涡旋混匀 10 秒。
- 14. 把 HiPure RNA Micro Column 装在 2ml 收集管中, 转移≤750µl 混合液至柱 子中, 12,000 x g 离心 1 分钟。
- 15. 倒弃滤液,把柱子装回收集管。转移剩余混合液至柱子,12,000×g 离心 1 分钟。
- 16. **倒弃滤液,把柱子装回收集管。加入 600μl Buffer RW2 至柱子中**,12,000 ×g 离心 30~60 秒。
  - Buffer RW2 在使用之前,须按瓶子标签指示加入无水乙醇进行稀释。
- 17. **倒弃滤液,把柱子装回收集管。加入 600μl 无水乙醇至柱子中**,12,000 × g 离心 30~60 秒。
- 18. 倒弃滤液,把柱子装回收集管。12,000 x g 离心 3 分钟。
- 19. 打开柱子的盖子,室温放置 10分钟进一步干燥柱子。
- 20. 将柱子转移至 1.5ml 离心管,加入 20~50μl RNase Free Water **至柱子膜中 央。**室温静置 2 分钟。12,000 × g 离心 1 分钟。
- 21. 弃去柱子,把RNA保存于-80℃。

## 常见问题解答

该列表可能有利于解决提取过程所碰到的问题。此外,Magen 的技术人员也可以随时为您提供服务,若您对试剂盒存在问题或建议,或您在分子生物学碰到问题,都请您联系我们。我们将竭尽能力为您排忧解难。

## 现象

### 原因及解决方法

## Nucleic Acid 产量低

, —,	
样品 DNA/RNA 含量低	样品中循环 DNA/RNA 含量很低,提高样品的体积
没有采用 EDTA 作为抗凝 剂	血液采集时,应使用 EDTA 作为抗凝剂,以防止循环核酸发生降解。
样品冻融超过一次	循环 DNA 很容易发生降解。样品解冻后不能再用。
柱子堵塞	加入 Buffer CFP 后,混匀不充分
洗脱效率不够	加大洗脱液体积加到膜中央,室温放置 3 分钟。 Nuclease Free Water 的洗脱体积不够。
Buffer RWC 和 Buffer RW2 中乙醇没有加入或加入量不够	按说明书或瓶子标签所示,加入正确的乙醇。
柱子没有空甩	柱子必须空甩3分钟以去除膜上残留的乙醇。

Note: