

# **T7 高产率 RNA 转录试剂盒 (N1-Me-pUTP)使用说明书**

## 01 产品信息

产品名称	货号	规格
T7 高产率 RNA 转录试剂盒 (N1-Me-pUTP)	K101B01	20 rxns
	K101B02	50 rxns

## 02 产品描述

本试剂盒可用于体外转录合成 RNA。试剂盒使用 T7 Enzyme Mix，以含有 T7 启动子序列的线性双链 DNA 为模板，NTPs 为底物对启动子下游 DNA 序列进行转录合成单链 RNA。在转录中可使用标记或者修饰的 NTPs 为底物来制备生物素或染料标记的 RNA。使用本试剂盒，1 μg 的 DNA 模板投入可产生 100-200 μg 的 RNA。转录合成的 RNA 可用于各种下游应用，如 RNA 的结构和功能研究、RNA 干扰和体外翻译研究等。

## 03 产品组分

组分	货号	
	K101B01 (20 rxns)	K101B02 ( 50 rxns)
T7 Enzyme Mix	40 μL	100μL
10 × Transcription Buffer	40μL	100 μL
100mM ATP	40 μL	100 μL
100mM CTP	40 μL	100 μL
100mM GTP	40 μL	100 μL
100mM N1-Me-pUTP	40 μL	100 μL
DNase I (2 U/μL)	20 μL	50 μL
RNase-free Water	1 mL	1 mL
Control DNATemplate (0.4 ug/μL)	10 μL	20 μL

## 04 运输及储存

干冰运输。-20°C 保存，两年有效期。

## 05 实验流程

### 1. DNA 模板制备

带有双链 T7 启动子的线性化质粒或 PCR 扩增产物都可以作为体外转录模板，模板用 RNase-free water 溶解。

T7 启动子序列: TAATACGACTCACTATAG\*GG (注: G\*为 RNA 开始转录的第一个碱基)。

#### 1.1 质粒模板

带 T7 启动子的线性化可以作为转录模板，质粒的线性化和纯度会影响转录 RNA 产物的产量及完整性。环状质粒由于没有有效的终止，会转录出不同长度的 RNA 产物，为了得到特定长度的 RNA，质粒必须完全线性化，线性化的质粒请确保双链为平末端或编码链 5'端突出末端。质粒线性化后，建议线性质粒模板进一步纯化后体外转录，以避免 RNase、蛋白及盐残留对转录体系的影响。

#### 1.2 PCR 产物模板

含有 T7 启动子的 PCR 产物可作为体外转录模板。PCR 扩增模板时将 T7 启动子(TAATACGACTCACTATAGGG)加在非编码链的上游引物的 5'端。PCR 产物可以不经纯化直接作为模板，但纯

化后会得到更高的 RNA 产量。为了获得更高质量的 RNA，可将 PCR 产物用凝胶回收，再作为体外转录模板。

## 2. 体外转录

### 2.1 试剂化冻

将 T7 Enzyme Mix 短暂离心并置于冰上。解冻 10 × Transcription Buffer、ATP、GTP、CTP、N1-Me-pUTP，并短暂离心，置于冰上。10× Transcription Buffer 室温下放置。

### 2.2 转录反应

共转录加帽按如下体系准备反应：

组分	体积 (20 μL)
10 × Transcription Buffer	2 μL
T7 Enzyme mix	2 μL
100mM ATP	2 μL
100mM CTP	2 μL
100mM GTP	2 μL
100mM N1-Me-pUTP	2 μL
DNA Template	1 μg
RNase-free Water	Up to 20 μL

#### 注：

- (1) 反应应在37°C下进行。由于10 × Transcription Buffer中含有亚精胺，低温下亚精胺浓度过高可能会导致DNA模板析出。
- (2) 反应产物可能有白色沉淀物，这是反应中的游离焦磷酸与镁离子产生焦磷酸镁，但不会影响后续的实验。可以通过加入EDTA来清除。
- (3) 若在PCR仪中进行反应，热盖应打开，以防止时间过长反应溶液蒸发。
- (4) 所用试剂和容器必须为RNase-free。
- (5) Control DNA Template用于转录时，加入量为1 μL，作为试剂盒转录功能验证，使用不同的DNA模板的产量可能会有差异。

### 2.3 37°C 孵育 2.5h

将上述反应溶液混合，短暂离心至管底，37°C 孵育 2.5 h。如果转录本长度小于 100 nt 时，可将反应时间延长至 3-8 h。

### 2.4 DNase I 处理(可选)

反应完成后，每管加入 1μL DNase I，37°C孵育 15min，以去除模板 DNA。

## 3. 产物纯化

### (1) RNA 磁珠纯化

- a. 提前从 4°C冰箱取出 RNA 磁珠，平衡至室温，以 RNase-free water 稀释转录产物至 50 μL。
- b. 倒置或涡旋使磁珠充分混匀，加入 2 倍体积的磁珠(100 μL)至 RNA 样品(50 μL)中，以移液器吹打 6 次以上。室温孵育 5 分钟，使 RNA 与磁珠结合。
- c. 将样品置于磁力架上 5 分钟。待溶液澄清后，小心除去上清液。

- d. 将样品置于磁力架上，加入 200  $\mu\text{L}$  新鲜配制的 80%乙醇（RNase-free water 配制）冲洗磁珠，室温孵育 30 秒，小心地除去上清。再重复 1 次该操作。
- e. 将样品置于磁力架上，打开盖子 5 分钟，风干磁珠。（注意：避免过度干燥。否则得到的 RNA 量会减少）。
- f. 将样品从磁力架上取下，加入 23  $\mu\text{L}$  RNase-free water，移液器吹打 6 次以使样品混匀，室温孵育 5 分钟。
- g. 将样品置于磁力架上 5 分钟。待溶液澄清后，小心地将 20  $\mu\text{L}$  上清液转移到新的 RNase-free PCR 管中。（注意：转移上清时留下 2-3  $\mu\text{L}$  的液体，以免吸入磁珠影响后续实验。所得 RNA 极不稳定，请尽快进行下一步操作。如需保存，请在  $-80^{\circ}\text{C}$  下保存。

## (2) 氯化锂沉淀

氯化锂沉淀法要求 RNA 长度必须大于 300nt，且浓度不能小于 100  $\text{ng}/\mu\text{L}$ 。

- a. 在 20  $\mu\text{L}$  反应液中加入 30  $\mu\text{L}$  RNase-free water，混匀，再加入 30  $\mu\text{L}$  8M 氯化锂溶液。
- b. 混匀后  $-20^{\circ}\text{C}$  孵育 30 min， $4^{\circ}\text{C}$  下 12,000 rpm 离心 15 min，弃上清。
- c. 加入 500  $\mu\text{L}$  预冷的 70%乙醇洗涤 RNA 沉淀， $4^{\circ}\text{C}$  15,000 rpm 离心 15 min，弃上清。重复 2 次。
- d. 开盖干燥 2 min，加入 20 - 50  $\mu\text{L}$  RNase-free water 或其他缓冲液溶解 RNA 沉淀。纯化后的 RNA 溶液保存在  $-80^{\circ}\text{C}$ 。

## (3) 柱纯化

a. 柱纯化可以去除蛋白和游离核苷酸。纯化前加入 80  $\mu\text{L}$  RNase-free water 将产物稀释至 100  $\mu\text{L}$ ，再按柱纯化说明书进行纯化。

### 4. RNA 定量

#### a. 紫外吸收法

A260 紫外吸收法测定 RNA 含量。

#### b. 染料法

使用 RiboGreen 染料定量 RNA，游离核苷酸不会影响定量，可以对纯化或未纯化的反应产物中的 RNA 准确定量。

### 5. RNA 大小和质量检测

#### a. 琼脂糖凝胶电泳

为了确定 RNA 的大小、完整性和质量，可采用琼脂糖凝胶电泳或聚丙烯酰胺凝胶电泳检测。

#### b. Agilent 5200 毛细管电泳仪检测

Agilent 5200 电泳仪可用于评价 RNA 的完整性和质量。它只需要极少量的 RNA 样品进行分析。

## 06 注意事项

- a. 注意规范操作，不要在反应体系中引入 RNase。
- b. 实验耗材(如移液器枪头、PCR 反应管、离心管等)应严格使用 RNase-Free 产品。
- c. 为了您的安全和健康，请穿上实验室服，戴上一次性口罩及一次性手套。
- d. 本产品仅供研究使用。



常见问题可扫描上方二维码