

天净沙系列

CAT#:220135-50
低温运输, -20℃保存

BINGENE

SP6体外转录试剂盒

SP6 *in vitro* Transcription Kit

使用手册 V1.0

江苏天净沙基因诊断技术有限公司

网址: www.bingene.com; 电话: 400-6005850; 电邮: order@bingene.com

产品及特点	<p>本试剂盒是基于 SP6 RNA 聚合酶的 RNA 体外转录试剂盒，它利用含有 SP6 启动子的模版 DNA，以 NTP 为底物，从 SP6 启动子下游开始合成与模版 DNA 中一条链互补的 RNA，简单快速获得大量的 RNA 分子。本产品具有下列特点：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 即开即用，用户只需提供含 SP6 启动子的 DNA 模板即可以进行体外转录实验。 2. 单溶液预配液，减少加样次数，避免了操作误差，增加了可重复性。 3. 模版 DNA 可以是线性化的质粒 DNA，也可以是 PCR 扩增产物。 4. 可以合成的 RNA 的最佳长度在 20nt 到 2000 nt 之间。 5. 产品配方经过精心优化，每 ug DNA 模版可以合成 2-6 ug RNA。 6. 得到的 RNA 可以用于 RNA 结构研究、核酶生物化学、体外翻译、RNA-蛋白质相互作用、反义技术、SELEX 技术和 RNA 干扰 (RNAi) 等实验。 7. 本产品足够 50 次 20uL 的体外转录实验。本产品只能用于科研。 																				
规格及成分	<p>本产品使用五孔盒包装</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>成份</th><th>编号</th><th>规格</th><th>包装材料</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>T7-SP6 体外转录预配液,2×</td><td>220135a</td><td>0.5 mL</td><td>0.5mL 绿盖</td></tr> <tr> <td>SP6 RNA 聚合酶-RI 混合液</td><td>220135a</td><td>50 μL</td><td>0.5mL 绿盖</td></tr> <tr> <td>RNase-free 水</td><td>80403</td><td>1 mL</td><td>1.5mL 绿盖</td></tr> <tr> <td>使用手册</td><td>220135sc</td><td>1 份</td><td>无</td></tr> </tbody> </table>	成份	编号	规格	包装材料	T7-SP6 体外转录预配液,2×	220135a	0.5 mL	0.5mL 绿盖	SP6 RNA 聚合酶-RI 混合液	220135a	50 μL	0.5mL 绿盖	RNase-free 水	80403	1 mL	1.5mL 绿盖	使用手册	220135sc	1 份	无
成份	编号	规格	包装材料																		
T7-SP6 体外转录预配液,2×	220135a	0.5 mL	0.5mL 绿盖																		
SP6 RNA 聚合酶-RI 混合液	220135a	50 μL	0.5mL 绿盖																		
RNase-free 水	80403	1 mL	1.5mL 绿盖																		
使用手册	220135sc	1 份	无																		
运输及保存	低温运输，-20℃保存，有效期一年。																				
自备试剂	如果需要去除转录产物中的 DNA 模板，则需要自备 RNase-free DNase、Tris 饱和酚、氯仿、微量核酸沉淀剂、RNase-free 75%乙醇（均可从本公司另购）																				
使用方法	<p>一、制备 DNA 模板</p> <p>PCR 片段和质粒 DNA 都可以用作体外转录的模板，但是必须注意以下几点。一是必须使用线性化的 DNA。如果是质粒 DNA，则必须先用适当的限制性内切酶切成线状。二是需要转录的 DNA 序列的上游必须有 SP6 启动子。如果模板是 PCR 产物，则可以在设计引物时将 SP6 启动子序列（5' ATT TAG GTG ACA CTA TAG AGN G 3'）加上，转录其实是从 3 端 G AGN G 中的第一个 G 开始。如果是将 DNA 片段克隆到载体上，则需要选择有 SP6 启动子的载体，并且克隆位点必须位于 SP6 启动子下游。三是需要转录的 DNA 序列的下游端最好不要是 3' 突出。如果是 3' 突出（如选择了 Pst I 来线性化质粒），则最好用 T4 DNA 聚合酶修平。四是必须保证 DNA 模板中没有 RNase。由于提取质粒</p>																				

DNA 的过程中一般要使用大量的 RNase A，因此质粒 DNA 一般都有严重的 RNase A 污染，所以在用作模板前，最好采取胶回收得方法回收质粒 DNA。并且加入少量总 RNA 一起保温，然后电泳检测 RNA 是否被降解，以此判断纯化的 DNA 模板是否有残留 RNase A。

二、体外转录反应

- 如果有 N 个样品，强烈建议做一个阴性对照，故共设置 N+1 个反应，这样一起并排电泳时容易判断哪个条带是模板 DNA，哪个条带是扩增得到的 RNA。在 N+1 个 RNase-free 的塑料离心管中，在室温下（不是在 4℃ 下）按次序加入下列成分（T7 转录预配液容易产生结晶沉淀，一定要握在手中直到结晶彻底溶解并摇匀后方可使用）：

成分	N 个样品管	阴性对照管
DNA 模板	50 ng 左右的 PCR 片段或 1 ug 左右的线状质粒 DNA	不加
SP6 转录预配液， 2×	各 10 μL	10 μL
SP6 RNA 聚合酶-RI 混合液	各 1 μL	1 μL
RNase-free 水	补水到 20μL	补水到 20μL

注：此为 20 μL 反应体系的用量，对其他反应体系，各成分的用量可以按比例增减。如果需要标记 RNA 探针，则需要单独订购 NTP 分开的试剂盒。如果需要得到加帽 RNA，则需要另外加入自备的加帽修饰核苷酸（可以从 NEB 购买）。

- 37℃ 保温 1-2 小时。注意：延长保温时间并不能提高产量。
- 70℃ 加热 10 分钟灭活 SP6 RNA 聚合酶。
- 取 1-3μL 电泳检测转录效果。此时除 DNA marker 外，最好再用 DNA 模板做电泳对照。电泳时比阴性对照多出的条带就是扩增得到的 RNA（由于合成的 RNA 长度不均匀，即使长度均匀，但由于自生形成立交结构，泳动速度也不一致，所以电泳所得 RNA 条带一般都不是清晰，而是比较弥散的电泳条带。但由于 RNA 是单链，分子量比同样长度的 DNA 小一倍，因此转录得到的 RNA 一般比其双链的 DNA 模板电泳速度更快）
- 定量，可以用自备的单链 RNA 定量试剂盒检测浓度，也可以肉眼比较电泳胶上 RNA 和 DNA 的强度。由于 RNA 是单链，跟核酸染料结合力低，因此同等亮度的 RNA 条带，其 RNA 分子数一般比 DNA 的分子数多一倍。使用本试剂盒时 1μg DNA 模板一般可以合成 2-6μg 的 RNA

	<p>6. 得到的 RNA 可以放-80℃保存或立即使用。</p> <p>注：若需进一步去除 DNA 模板，可参考下列操作步骤，但所用试剂需另行购买。</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 在体外转录体系中加入 3-5 U 自备的 RNase-free DNase (CAT#:90903; 3-5 U/μL)。 2. 37℃保温 15-30 分钟降解 DNA。 3. 补水到 100 μL (体积太小不方便下步的酚氯仿抽提)。 4. 用等体积的 Tris 饱和酚-氯仿抽提一次去除残留的 DNase 和 RNA 聚合酶。 5. 在上清中加 200 μL 自备的微量核酸沉淀剂 (CAT#50903; 用前需要摇晃混匀)，振荡后 15000 rpm 离心 3-5 分钟，弃上清。 6. 加入 1 mL 75%乙醇，震荡 10 秒后 15000 rpm 离心 3-5 分钟，弃上清。 7. 短暂离心数秒，用枪头吸弃上清。 8. 晾干半分钟，所得沉淀即去除 DNA 模板后的 RNA。可溶于 RNase-free 水中后立即使用或放-80℃长期保存。
答客间	<ol style="list-style-type: none"> 1、没有 RNA 产物。最常见原因是模板有 RNase 污染，可用纯化的 RNA 跟模板 DNA 一起保温，再检测 RNA 是否降解。还可以增加 RNase Inhibitor 用量，本试剂盒缓冲液和酶混合液中有 RNase inhibitor，如果模板 RNase 污染严重，可能需要用户补加 RNase inhibitor。 2、RNA 产量低。最常见的原因是 DNA 模板。在转录序列的第一个和第二个碱基最好都是 G，在前 14 个碱基内避免有 U 存在。 3、RNA 长度比预期的短。可能是模板序列中有 SP6 RNA 聚合酶的终止序列。可以改用 SP6 体外转录试剂盒（启动子也必须改成 SP6 启动子）。 4、RNA 长度比预计的长。SP6 RNA 聚合酶跟 Taq DNA 聚合酶一样，有不依赖于模板的加尾功能，最多有一半的 RNA 可以带一个或两个碱基的尾巴。如果 RNA 长度比预计的长很多，使用的模板又是质粒 DNA，则可能是线性化不彻底。 5、5' 单磷酸还是三磷酸。如果使用 GTP，则得到的 RNA 是三磷酸，体外转录时如果保温时间太长（如 12 小时），则有 50%的三磷酸会变成单磷酸。如果在转录体系中加入 GMP，则 SP6 RNA 聚合酶将优先使用 GMP，所得 RNA 产物中 5' 端是单磷酸的比例将大大增加。 6、如何得到带帽 RNA？需加入带帽 NTP 类似物即可，本公司提供 5 种供选择（产品编号 130694-130698）。
关联产品	T7 体外转录试剂盒

