

## 目 录

|                          |    |
|--------------------------|----|
| 简介                       | 2  |
| 原理                       | 2  |
| 试剂盒组成                    | 3  |
| 保质期                      | 5  |
| 准备工作                     | 6  |
| 样品的打散和匀浆                 | 7  |
| 方案 1:细胞和动物软组织总 RNA 小量提取  | 8  |
| 方案 2:细胞和动物组织总 RNA 微量提取   | 11 |
| 方案 3:难裂解组织总 RNA 小量提取     | 14 |
| 方案 4:细胞和动物软组织总 RNA 高通量提取 | 16 |
| 方案 5:高纯度总 RNA 提取         | 19 |
| 方案 6:RNA 样品的 DNase 消化和纯化 | 21 |
| 常见问题回答                   | 22 |

版本: 2010-01

## 简介

HiPure Total RNA Plus Kits 是从培养细胞、动物组织样品中提取总 RNA 最简单快速的方法。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，整个提取过程只需 40 分钟。试剂盒采用 DNase 膜上消化技术，可以在提取过程中加入 DNase 至结合柱中消化去除 DNA，可以得到的无 DNA 和 DNase 污染的总 RNA，可直接用于 RT-PCR、Northern blot、poly-A 纯化，核酸保护和体外翻译等实验。该系列提供 4 种规格的产品，以满足不同需求。

| 参数   | Mini Kit                        | 96 Kit               | Micro Kit           | Fibrous Kit          |
|------|---------------------------------|----------------------|---------------------|----------------------|
| 产品编号 | R4121                           | R4123                | R4122               | R4124                |
| 细胞用量 | $1 \times 10^7$                 | $2 \times 10^6$      | $1 \times 10^6$     | -                    |
| 组织用量 | 15mg                            | 10mg                 | $\leq 10\text{mg}$  | 20mg                 |
| 样品类型 | 培养细胞，动物软组织(脑，肝脏，脾脏，肾脏，肺，性腺，胰腺等) |                      |                     | 难裂解组织：皮肤，肌肉，心脏等      |
| 结合力  | 100 $\mu\text{g}$               | 100 $\mu\text{g}$    | 50 $\mu\text{g}$    | 100 $\mu\text{g}$    |
| 洗脱体积 | 30-100 $\mu\text{l}$            | 75-100 $\mu\text{l}$ | 15-50 $\mu\text{l}$ | 30-100 $\mu\text{l}$ |

## 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，可通过氢键和静电等物理作用吸附核酸，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。HiPure Total RNA Plus Kits 基于硅胶柱纯化方式。样品在裂解液中匀浆裂解，RNA 释放到裂解液中。裂解液中含有的高浓度异硫氰酸胍使内源性或外源性的 RNase 变性失活，RNA 受到保护不被降解。裂解液经离心去除不溶解的杂质，加入乙醇调节结合条件后，转移至柱子中过滤，RNA 被吸附上柱子的膜上，然后将 DNase 酶消化液直接加到柱子的膜上消化降解 DNA；柱子经 Buffer RW1 洗涤去除蛋白质，DNase，降解的 DNA 和其它杂质，再经 Buffer RW2 洗涤去除盐分，最后用 RNase Free Water 洗脱出 RNA。得到的 RNA 无 DNA 和 DNase 污染，可直接用于 RT-PCR、Northern blot、poly-A 纯化，核酸保护和体外翻译等实验。

## 组 成

### HiPure Total RNA Plus Mini Kit

| 产品编号                      | R4121-01    | R4121-02 | R4121-03  |
|---------------------------|-------------|----------|-----------|
| 纯化次数                      | 10 次        | 50 次     | 250 次     |
| HiPure RNA Mini Columns   | 10          | 50       | 250       |
| 2ml Collection Tubes      | 20          | 100      | 500       |
| RTL Lysis Buffer          | 10 ml       | 50 ml    | 220 ml    |
| RNA Binding Buffer        | 3 ml        | 15 ml    | 75 ml     |
| Buffer RW1                | 10 ml       | 50 ml    | 250 ml    |
| Buffer RW2*               | 5 ml        | 20 ml    | 2 x 50 ml |
| DNase I(10Units/ $\mu$ l) | 120 $\mu$ l | 10mg     | 5 x 10mg  |
| DNase Buffer              | 1 ml        | 6 ml     | 30 ml     |
| RNase Free Water          | 1.8 ml      | 10 ml    | 30 ml     |
| 说明书                       | 1           | 1        | 1         |

### HiPure Total RNA Plus Micro Kit

| 产品编号                              | R4122-01    | R4122-02    | R4122-03        |
|-----------------------------------|-------------|-------------|-----------------|
| 纯化次数                              | 10 次        | 50 次        | 250 次           |
| HiPure RNA Mini Columns I         | 10          | 50          | 250             |
| 2ml Collection Tubes              | 20          | 100         | 500             |
| RTL Lysis Buffer                  | 5 ml        | 30 ml       | 120 ml          |
| Buffer RW1                        | 10 ml       | 50 ml       | 250 ml          |
| Buffer RW2*                       | 5 ml        | 20 ml       | 2 x 50 ml       |
| DNase II(10Units/ $\mu$ l, Roche) | 120 $\mu$ l | 10mg        | 5 x 10mg        |
| DNase Buffer                      | 1 ml        | 6 ml        | 30 ml           |
| Carrier RNA                       | 120 $\mu$ g | 310 $\mu$ g | 3 x 310 $\mu$ g |
| RNase Free Water                  | 1.8 ml      | 10 ml       | 30 ml           |
| 说明书                               | 1           | 1           | 1               |

## 组 成

### HiPure Total RNA 96 Plus Kit

| 产品编号                 | R4123-01 | R4123-02 | R4123-03   |
|----------------------|----------|----------|------------|
| 纯化次数                 | 1 × 96 次 | 4 × 96 次 | 20 × 96 次  |
| HiPure RNA Plate     | 1        | 4        | 20         |
| 2ml Collection Plate | 1        | 4        | 20         |
| RTL Lysis Buffer     | 50 ml    | 180 ml   | 1 L        |
| Buffer RW1           | 100 ml   | 400 ml   | 2 × 1 L    |
| Buffer RW2*          | 50 ml    | 200 ml   | 3 × 200 ml |
| DNase I(10Units/μl)  | 2 × 10mg | 8 × 10mg | 40 × 10mg  |
| DNase Buffer         | 30 ml    | 50 ml    | 220 ml     |
| RNase Free Water     | 30 ml    | 120 ml   | 400 ml     |
| 说明书                  | 1        | 1        | 1          |

### HiPure Fibrous RNA Plus Kit

| 产品编号                     | R4124-01 | R4124-02 | R4124-03  |
|--------------------------|----------|----------|-----------|
| 纯化次数                     | 10 次     | 50 次     | 250 次     |
| HiPure RNA Mini Columns  | 10       | 50       | 250       |
| 2ml Collection Tubes     | 20       | 100      | 500       |
| RTL Lysis Buffer         | 10 ml    | 30 ml    | 120 ml    |
| Buffer RW1               | 10 ml    | 50 ml    | 250 ml    |
| Buffer RW2*              | 5 ml     | 20 ml    | 2 × 50 ml |
| RNase Free Water         | 10 ml    | 30 ml    | 120 ml    |
| DNase I(10Units/μl)      | 120 μl   | 10mg     | 5 × 10mg  |
| DNase Buffer             | 1.8 ml   | 6 ml     | 30 ml     |
| Proteinase K(RNase-Free) | 6 mg     | 24mg     | 120 mg    |
| Protease Dissolve Buffer | 1.8 ml   | 1.8 ml   | 15 ml     |
| 说明书                      | 1        | 1        | 1         |

## 保 质 期

HiPure Total RNA Plus Kits 除 DNase I, Carrier RNA(R4123)和 Proteinase K(R4124)外, 其它组份可在室温下(15-25°C)干燥保存 18 个月。长期保存时需置于 2-8°C。收到产品后, 把 DNase I, Proteinase K 干粉和 Carrier RNA 干粉保存于-20°C。低温下, RTL lysis Buffer 可能会有沉淀形成, 55°C水浴让沉淀完全溶解。因 RNase Free Water 中不含任何抑菌因子, 室温放置或操作时可能会引入细菌或真菌污染。我们推荐分装 RNase Free Water 并保存于-20°C, 以减少污染。若 RNase Free Water 受到污染, 请重新配制或订购。

## 需要准备材料和工具

- (可选)14.3M  $\beta$ -巯基乙醇( $\beta$ -ME)或2M DTT: 使用前, 分装适量的RTL Lysis Buffer, 每1ml RTL Lysis Buffer加入20 $\mu$ l  $\beta$ -巯基乙醇。RTL Lysis Buffer/ $\beta$ -ME混合液可室温稳定放置1个星期。 $\beta$ -ME有较强的气味, 可用2 M DTT (Dithiothreitol)代替。用DEPC处理水或灭菌水配制2M DTT, 分装保存于-20 $^{\circ}$ C。按1ml RTL Lysis Buffer加入10 $\mu$ l 2M DTT, 该混合液可于室温放置2天。
- 70%乙醇: 用RNase Free Water配制
- 无水乙醇(96-100%)
- 无 RNase 酶的 1.5ml 离心管
- 无 RNase 酶的枪头
- 手套
- 按瓶子标签所示, 加入适量的无水乙醇稀释 Buffer RVW2, 并于室温保存。
- (R4124)溶解 Proteinase K: 加入适量的 Protease Dissolve Buffer 至 Proteinase K 干粉管中, 使之终浓度为: 20mg/ml。轻轻颠倒数次使 Proteinase K 充分溶解, 然后分装保存于-20 $^{\circ}$ C。举例: 若 Proteinase K 为 20mg, 则需加入 1ml Protease Dissolve Buffer。
- (R4122)溶解 Carrier RNA: 加入适量的 RNase Free Water 至 Carrier RNA 干粉中, 使之终浓度为 1 $\mu$ g/ $\mu$ l。涡旋使 Carrier RNA 充分溶解, 然后分装保存于-20 $^{\circ}$ C。Carrier RNA 反复解冻的数次不要超过 5 次。
- 溶解 DNase I: 加入 650 $\mu$ l 的 Protease Dissolve Buffer 溶解 DNase I, 颠倒混匀让 DNase I 充分溶解, 溶解的 DNase I 须保存于-20~8 $^{\circ}$ C。
-

## 样品的打散和匀浆

样品的打散及匀浆是所有 RNA 提取所必需的步骤。样品的打散是让组织或细胞块快速分散、细胞壁和细胞质膜破裂，从而使核酸释放到裂解液中。匀浆是指用适当的方法打断高分子量的基因组 DNA 和细胞内高分子量的物质，以降低溶液的粘稠度。打散和匀浆不充分都可能会导致 RNA 产量和纯度下降，还有可能引起柱子的堵塞。

### A: 液氮处理

在处理液氮的时候，请戴上手套并小心处理。切出适量的组织置于预冷的研钵中，迅速加入液氮，将组织研磨成粉末，然后将粉末倒入预冷的离心管中。（注意预先冷却离心管，否则样品倒入时，液氮沸腾而损失样品。）称重并加入适量的 RTL lysis Buffer/ $\beta$ -ME，涡旋混匀。由于液氮研磨只能起到打散样品的作用，所以最好再用注射器或机械匀浆器进行匀浆，以减低裂解液的粘稠度。

### B: 机械匀浆器匀浆

机械匀浆器能高效匀浆大部分的组织 and 细胞。把样品置于合适的玻璃管或离心管中，加入裂解液，把探头插入裂解液中，高速间断匀浆，每次为 15-20 秒直至样品完全匀浆。使用机械匀浆器时，一般组织都可以在一分钟内达到理想的匀浆效果。大部分的机械匀浆器都带有不同大小的探头，小体积的裂解液适合使用较小的探头。

### C: 玻璃珠

玻璃珠高速涡旋也能有效地裂解样品。细胞可用 0.4-0.6mm 酸洗玻璃珠，细菌可用 0.1-0.2mm 酸洗玻璃珠。把样品转移至离心管中，加入适量的玻璃珠，再加入 RTL lysis Buffer，高速涡旋 5-10 分钟。最好采用珠磨器，如 Fastprep-24(MP)等。珠磨效果取决于样品的大小、细胞壁厚度以及珠磨器功率，详细的操作应根据仪器进行调整。

### D: 玻璃匀浆器

玻璃匀浆器是常用的匀浆工具。能有效处理软组织如肝脏、脾脏、肾、脑等。把样品和适量的裂解液转移至玻璃匀浆器中，上下推磨直至组织块被充分打散。由于玻璃匀浆器只能起到打散样品的作用，所以最好再用注射器匀浆几次，以减低裂解液的粘稠度。

### E: 注射器

处理培养细胞或小量动物柔软组织，如脑、胚胎等可用小型注射器(带 20#针头)进行抽打。此外，小型注射器还可以同时打断基因组 DNA 和其它高分子物质，起到降低裂解液的粘稠度的作用。注射器匀浆方式是处理细胞最常用的方法。

## 方案 1. 细胞和动物软组织总 RNA 提取(适用于 R4121 和 R4124)

该方案适合于从 $<5 \times 10^6$  个培养细胞和 $<20\text{mg}$  动物软组织，如肝脏、脾脏、肾脏等样品中提取高达  $100\mu\text{g}$  总 RNA。动物皮肤、肌肉、心脏等样品含有高分子量的胶原蛋白和肌纤维，难匀浆，易堵塞柱子，需采用方案 3。以下离心条件都必须在室温下进行。

### 细胞用量

为得到理想的产量和纯度，细胞用量必须合理。试剂盒的细胞量可低至 1000 个细胞，但最大用量取决于样品中 RNA 的含量、柱子的结合能力和裂解液的用量。不同的细胞，其 RNA 的含量差异很大。例如：

- COS 细胞含有丰富的 RNA ( $1 \times 10^6$  细胞约有  $35\mu\text{g}$ )。细胞用量 $\leq 2 \times 10^6$  个。
- Hela 细胞含有中丰度 RNA ( $1 \times 10^6$  细胞约有  $15\mu\text{g}$ )。细胞用量 $\leq 5 \times 10^6$  个。
- NIH/3T3 细胞含低丰度 RNA ( $1 \times 10^6$  细胞约有  $10\mu\text{g}$ )。细胞用量 $\leq 5 \times 10^6$  个。

若不知道细胞 RNA 含量，推荐起始用量应为  $2 \times 10^6$  个细胞。再根据得到的产量和纯度，来调整下一次提取时细胞的用量。但不论何种情况，细胞用量都不要超过  $5 \times 10^6$ 。

### 细胞的收集

- ◆ **悬浮细胞：**计算细胞数量。取适量的培养液至离心管中， $400 \times \text{g}$  离心 5 分钟收集细胞。吸弃培养液，按第 1 步进行操作。
- ◆ **贴壁细胞：**贴壁细胞可在培养瓶/皿中直接裂解；也可经胰酶消化后离心收集。  
直接裂解：计算细胞数量。彻底吸弃培养液，按第 1 步进行操作。  
胰酶消化：计算细胞数量。吸弃培养液，用 PBS 清洗细胞，再加入含 0.1-0.25% 胰酶的 PBS。当细胞从壁上脱落后，加入含血清的培养液(血清可抑制胰酶)，并转移至离心管中， $400 \times \text{g}$  离心 5 分钟。彻底吸弃溶液，并按第 1 步进行操作。

### 组织用量

正确的组织用量是获得理想 RNA 产量和纯度的保证。该试剂盒的组织用量可低至  $0.1\text{mg}$ ，而最大的组织用量则取决于样品中 RNA 的含量、蛋白质、杂质的含量以及基因组 DNA 的含量。若处理的组织没有相关信息，推荐初次用量为  $10\text{mg}$ ，根据获得的结果再调整组织用量。不管何种情况，组织用量都不应超过  $20\text{mg}$ 。

- 肝脏含有大量蛋白质，组织用量 $\leq 15\text{mg}$ 。
- 脾脏、胸胰组织含大量 DNA，裂解液非常粘稠，组织用量 $\leq 10\text{mg}$ 。

控制样品量，过多的细胞或组织用量有可能会导致 DNA 消化不彻底，影响 RT-PCR 的结果!

## 培养细胞

### 1. 加入适量的 RTL Lysis Buffer/ $\beta$ -ME，打散细胞。

离心收集的细胞：弹打或涡旋松散细胞沉淀，根据细胞数量加入适量的 RTL Lysis Buffer/  $\beta$ -ME。涡旋或吸打打散细胞。

- $\leq 5 \times 10^6$  细胞：加入 350 $\mu$ l RTL Lysis Buffer/  $\beta$ -ME
- $\geq 5 \times 10^6$  细胞：加入 600 $\mu$ l RTL Lysis Buffer/  $\beta$ -ME

贴壁细胞：彻底吸弃培养液，向培养瓶或培养皿中加入适量的 RTL Lysis Buffer/  $\beta$ -ME。用移液枪吹打使细胞从壁上脱落，并转移至离心管中。

- 6 cm 直径的培养皿：加入 350 $\mu$ l RTL Lysis Buffer/  $\beta$ -ME
- 6-10cm 直径的培养皿：加入 600 $\mu$ l RTL Lysis Buffer/  $\beta$ -ME

### 2. 匀浆(任选一种方案)，然后按第 3 步进行操作。

- 用带转头的机械匀浆器匀浆 30 秒；
- 用一次性注射器(1 ml)抽打裂解液 3~5 次。

## 动物组织

### 1. 组织的裂解和匀浆：

- $\leq 10$ mg 组织：使用 350 $\mu$ l RTL Lysis Buffer/  $\beta$ -ME；
- 10-20mg 组织：使用 600 $\mu$ l RTL Lysis Buffer/  $\beta$ -ME；

选择合适的匀浆工具进行匀浆，详细参照第 7 页的‘样品的打散及匀浆’。

### 2. 14,000 x g 离心 5 分钟。将上清转移至 1.5ml 离心管中。按第 3 步进行操作。

处理某些样品，如脑组织，离心后溶液表面会漂浮一层脂类。转移上清时，尽量不要吸到这一层物质(脂类物质)。脂类会造成 RNA 产量下降，还可能会引起柱子堵塞。处理脂类丰富的样品如脂肪组织等，推荐使用 HiPure Universal RNA Kit。

## 过柱纯化

### 3. 加入等倍体积的 RNA Binding Buffer 至裂解液中，立即用移液枪吸打 5-10 次混匀或最高速度涡旋混匀 30 秒。处理某些细胞或组织时，加入乙醇时会有沉淀析出，属于正常现象。用移液枪吸打尽量打散沉淀。不要离心去除沉淀，沉淀中含有

RNA。

操作过程中裂解液可能有损失，RNA Binding Buffer 应按裂解液的实际体积加入。

4. 把 HiPure RNA Mini Column 装在 2ml 收集管中。**转移 $\leq 700\mu\text{l}$  混合液(包括沉淀) 至柱子中。**8,000  $\times$  g 离心 30-60 秒。
5. (混合液超过 700 $\mu\text{l}$ ) 倒弃滤液，把柱子装回收集管中。转移剩余的混合液至柱子中。8,000  $\times$  g 离心 30-60 秒。
6. 倒弃滤液，把柱子装回收集管中。**加入 300 $\mu\text{l}$  Buffer RW1 至柱子上。**8,000  $\times$  g 离心 1 分钟。丢失收集管和滤液。取出 RNA 柱子时，不要让柱子的底部接触到废液。
7. 把 RNA 柱装在新的收集管中。按下表配制 DNase I 反应液，轻轻混匀。

| 成分                               | 用量               |
|----------------------------------|------------------|
| DNase Buffer                     | 60 $\mu\text{l}$ |
| DNase I(20Units/ $\mu\text{l}$ ) | 10 $\mu\text{l}$ |

8. 把 DNase I 反应液加到 RNA 结合柱的膜中央。25-37 $^{\circ}\text{C}$  静置 15-30 分钟。DNase I 反应液须加入柱子膜中央，不要加到壁上。
9. **加 500 $\mu\text{l}$  Buffer RW1 至柱子中。**静置 5 分钟。8,000  $\times$  g 离心 30-60 秒。
10. 倒弃滤液，把柱子装回收集管。**加入 500 $\mu\text{l}$  Buffer RW2(已用乙醇稀释)至柱中，**8,000  $\times$  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。
11. 倒弃滤液，把柱子装回收集管。**加入 500 $\mu\text{l}$  Buffer RW2(已用乙醇稀释)至柱中，**8,000  $\times$  g 离心 30-60 秒。
12. 倒弃流出液，把柱子装回收集管。10,000  $\times$  g 离心空柱 2 分钟甩干柱子。
13. 将柱子转移至 1.5ml 离心管。**加入 30-100 $\mu\text{l}$  RNase Free Water 至柱子膜中央。**静置 2 分钟。10,000  $\times$  g 离心 1 分钟。
14. 弃去柱子，把 RNA 保存于-80 $^{\circ}\text{C}$ 。

HiPure RNA Mini Column 最小的洗脱体积是 30 $\mu$ l, 小于 30 $\mu$ l 会导致 RNA 的洗脱效率下降。若 RNA 产量超过 30 $\mu$ g, 推荐进行第二次洗脱。HiPure Total RNA Plus Kit 只能结合大于 200nt 的总 RNA。小于 200nt 的 RNA(约占 15-20%), 包括 5S RNA, rRNA 以及其它小分子 RNA, 在纯化过程中被去掉, 可起到富集 mRNA 的作用。

## 方案 2. 细胞和动物软组织总 RNA 微量提取 (适合于 R4122)

该方案适合于从  $\leq 1 \times 10^6$  个培养细胞和  $\leq 5$ mg 动物组织(肝脏, 肾脏, 脾脏等), 激光切片, 穿刺组织样品中提取总 RNA。以下离心条件都必须在室温下进行。

### Carrier RNA 的用途:

若处理小于 200 $\mu$ g 的动物组织或 < 1000 个细胞时, Carrier RNA 须加到 RTL Lysis Buffer /  $\beta$ -ME 混合液中至终浓度为 4ng/ $\mu$ l。Carrier RNA 起着两个作用。首先, Carrier RNA 能提高微量的 RNA 的回收效率; 其次是起保护 RNA 的作用。按 Carrier RNA:RTL Lysis Buffer /  $\beta$ -ME = 1:250 比例混合。该混合液可在 2-8 $^{\circ}$ C 稳定放置 2 天。举例: 加入 4 $\mu$ l Carrier RNA 至 1ml RTL Lysis Buffer /  $\beta$ -ME 中。对于一些敏感的应用, Carrier RNA 可能有抑制作用, 可酌情进行调整。

### 细胞的收集

- **悬浮培养细胞。**计算细胞数量。300  $\times$  g 离心 5 分钟收集细胞。小心吸弃培养液, 按第 1 步进行操作。
- **贴壁细胞。**贴壁细胞可在培养瓶/皿中直接裂解; 也可胰酶消化后离心收集。  
**直接裂解:** 计算细胞数量。彻底吸弃培养液, 按第 1 步进行操作。  
**胰酶消化处理:** 计算细胞数量。吸弃培养液, PBS 清洗细胞, 吸弃 PBS, 再加入含 0.1-0.25% 胰酶 (Trypsin) 的 PBS。当细胞从壁上脱落后, 加入含血清的培养液 (血清可抑制胰酶), 并转移至离心管中, 300  $\times$  g 离心 5 分钟。彻底吸弃溶液, 并按第 1 步进行操作。

### 培养细胞

#### 1. 加入 RTL Lysis Buffer / $\beta$ -ME 至细胞样品中。打散细胞。

**离心收集的细胞:** 先弹打或涡旋使细胞松散, 然后加入适量的 RTL Lysis Buffer /  $\beta$ -ME。涡旋或吸打打散细胞。

- $\leq 1 \times 10^6$  细胞: 加入 350 $\mu$ l RTL Lysis Buffer /  $\beta$ -ME
- $\leq 1 \times 10^5$  细胞: 加入 75 $\mu$ l RTL Lysis Buffer /  $\beta$ -ME

**贴壁细胞的直接裂解：**彻底吸弃培养液后，往培养瓶/皿中加入适量的 RTL Lysis Buffer。用枪吹打使细胞从壁上脱落，收集裂解液，并转移至离心管中。

- 6 cm 直径的培养皿：加入 350 $\mu$ l RTL Lysis Buffer/ $\beta$ -ME
- 处理 $\leq 1 \times 10^5$  细胞的多孔板：加入 75 $\mu$ l RTL Lysis Buffer/ $\beta$ -ME

## 2. 匀浆(任选一种方案):

- 用移液枪吸打 5~10 次；
- 用一次性注射器(1ml)抽打裂解液 5 次；
- 处理<1000 细胞时，只需高速涡旋 1 分钟；

## 动物组织

1. **组织的裂解和匀浆：**把样品放置于匀浆管中，加入 350 $\mu$ l TRK Lysis Buffer/ $\beta$ -ME；选择合适的匀浆工具进行匀浆，详细参照‘样品的打散及匀浆’。处理<2 $\mu$ g 组织时，只需高速涡旋 1 分钟；
2. 14,000  $\times$  g 离心 3 分钟。小心将上清液转移至 1.5ml 离心管中。  
处理某些样品时，如脑组织等，离心后溶液表面会有脂类层，转移上清时，尽量不要吸到。脂类会造成 RNA 产量下降，还可能会引起柱子堵塞。处理脂类丰富的样品如脂肪，推荐使用 HiPure Universal RNA Kit。

## 过柱纯化

3. **加入等倍体积 70%乙醇至裂解液中**，涡旋混匀 30 秒。  
操作过程中裂解液可能有损失，70%乙醇应按照裂解液的实际体积加入。若这一步出现明显的絮状沉淀，用移液枪吸打几次尽量打散沉淀。
4. 把 HiPure RNA Mini Column I 装在 2ml 收集管中。**转移混合液(包括沉淀)至柱子中**。  
8,000  $\times$  g 离心 30-60 秒。
5. 倒弃滤液，把柱子装回收集管中。**加入 300 $\mu$ l Buffer RW1 至柱子上**。8,000  $\times$  g 离心 1 分钟。丢去收集管和滤液。取出 RNA 柱子时，不要让柱子的底部接触到废液。
6. 把 RNA 柱装在新的收集管中。按下表配制 DNase I 反应液，轻轻混匀。

| 成分           | 用量         |
|--------------|------------|
| DNase Buffer | 50 $\mu$ l |

|                                  |            |
|----------------------------------|------------|
| DNase I(10Units/ $\mu$ l, Roche) | 10 $\mu$ l |
|----------------------------------|------------|

7. 把 DNase I 反应液加到 RNA 结合柱的膜中央。室温静置 15 分钟。  
DNase I 反应液须加入柱子膜中央，不要加到壁上。
8. **加 400 $\mu$ l Buffer RW1 至柱子中**，静置 5 分钟。8,000  $\times$  g 离心 30-60 秒。
9. 倒弃滤液，把柱子装回收集管。**加入 500 $\mu$ l Buffer RW2(已用乙醇稀释)至柱子中**，8,000  $\times$  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。
10. 倒弃滤液，把柱子装回收集管。**加入 500 $\mu$ l Buffer RW2(已用乙醇稀释)至柱子中**，8,000  $\times$  g 离心 30-60 秒。
11. 倒弃流出液，把柱子装回收集管。**13,000  $\times$  g 离心空柱 3 分钟甩干柱子的基质。**
12. 将柱子转移至 1.5ml 离心管中。**加入 15-50 $\mu$ l RNase Free Water 至柱子的膜中央。**室温静置 2 分钟。13,000  $\times$  g 离心 1 分钟。
13. 弃去柱子，把 RNA 保存于-80 $^{\circ}$ C。

HiPure RNA Mini Columns I 最小的洗脱体积是 15 $\mu$ l，小于 15 $\mu$ l 会导致 RNA 的洗脱效率下降。如果 RNA 产量超过 10 $\mu$ g，推荐再加入 15-50 $\mu$ l RNase Free Water 至柱子中，进行第二次洗脱。HiPure Total RNA Plus Kits 只结合大于 200nt 的总 RNA。小于 200nt 的 RNA(约占 15-20%)，包括 5S RNA，rRNA 以及其它小分子 RNA，在纯化过程中被去除，而起到富集 mRNA 的作用。

### 方案 3. 难裂解组织样品总 RNA 提取 (适用 R4124)

该方案采用适合于从<20mg 难裂解动物组织样品，如皮肤、肌肉、心脏等样品中提取总 RNA。以下离心均在室温下进行。

#### 1. 样品的裂解 (任选一种方案)

- 用液氮研磨把组织块磨成粉末状，然后转移样品至离心管中。加入 350 $\mu$ l RTL Lysis Buffer/ $\beta$ -ME，剧烈涡旋混匀。若组织粉末沾在研钵上无法转移，也可把 400 $\mu$ l RTL Lysis Buffer/ $\beta$ -ME 加到研钵中，裂解液会因低温结冰，应对冰块进行研磨使裂解液与组织尽快混合，溶液解冻后转移至离心管中。然后按第 2 步进行操作；
- 把组织块放置于离心管中，加入 350 $\mu$ l RTL Lysis Buffer/ $\beta$ -ME。用机械匀浆器高速匀浆。然后按第 2 步进行操作；
- 小型生物如线虫，寄生虫或少量的组织块等，可把样品转移至离心管中，加入 200 $\mu$ l 酸洗玻璃珠(0.4-0.6mm)和 350 $\mu$ l RTL Lysis Buffer/ $\beta$ -ME，剧烈涡旋 1 分钟以打散样品。然后按第 2 步进行操作；

2. 依次加入 350 $\mu$ l RNase Free Water 和 20 $\mu$ l Proteinase K (20mg/ml)至裂解液。涡旋混匀。DEPC 水必须先加入以稀释溶液，否则 Proteinase K 会失活。
3. 55 $^{\circ}$ C 水浴 10 分钟，期间颠倒混匀 2 次。
4. 14,000  $\times$  g 离心 5 分钟。小心把上清液转移至新的离心管中。转移上清液时不要吸到沉淀。
5. 加入 0.5 倍体积的无水乙醇，立即用移液枪吸打 5-10 次混匀。处理某些样品时，加入乙醇时会有沉淀形成，属正常现象。若形成明显的大块沉淀团，用移液枪吸打尽量打散沉淀。
6. 把 HiPure RNA Mini Column 装在 2ml 收集管中。转移一半体积的混合液(包括沉淀)至 RNA 柱子中。8,000  $\times$  g 离心 30-60 秒。

7. 倒弃滤液，把柱子装回收集管中。转移剩余的混合液至柱子中。8,000 × g 离心 30-60 秒。
8. 倒弃滤液，把柱子装回收集管中。加入 300µl Buffer RW1 至柱子上。8,000 × g 离心 1 分钟。丢失收集管和滤液。取出 RNA 柱子时，不要让柱子的底部接触到废液。
9. 把 RNA 柱装在新的收集管中。按下表配制 DNase I 反应液，轻轻混匀。

| 成分                  | 用量    |
|---------------------|-------|
| DNase Buffer        | 60 µl |
| DNase I(20Units/µl) | 10 µl |

10. 把 DNase I 反应液加到 RNA 结合柱的膜中央，室温静置 20-30 分钟。  
注：DNase I 反应液须加入柱子膜中央，不要加到壁上。
11. 加 400µl Buffer RW1 至柱子中。静置 5 分钟。8,000 × g 离心 30-60 秒。
12. 倒弃滤液，把柱子装回收集管。加入 500µl Buffer RW2(已用乙醇稀释)至柱中，8,000 × g 离心 30-60 秒。  
注：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。
13. 倒弃滤液，把柱子装回收集管。加入 500µl Buffer RW2(已用乙醇稀释)至柱中，8,000 × g 离心 30-60 秒。
14. 倒弃流出液，把柱子装回收集管。10,000 × g 离心空柱 2 分钟甩干柱子。
15. 将柱子转移至 1.5ml 离心管。加入 30-100µl RNase Free Water 水至柱子膜中央。静置 2 分钟。10,000 × g 离心 1 分钟。
16. (可选)再加入 30-100µl RNase Free Water 至柱子膜中央。静置 2 分钟。10,000 × g 离心 1 分钟。弃去柱子，把 RNA 保存于-80°C。

HiPure RNA Column 最小的洗脱体积是 30µl，小于 30µl 会导致 RNA 的洗脱效率下降。若 RNA 产量超过 30µg，推荐进行第二次洗脱。HiPure Total RNA Plus Kit 只能结合大于 200nt 的总 RNA。小于 200nt 的 RNA(约占 15-20%)，包括 5S RNA，tRNA 以及其它小分子 RNA，在纯化过程中被去掉，可起到富集 mRNA 的作用。使用试剂盒得到的 RNA 产量，因不含小分子 RNA，比起其它方法(如 Trizol)的获得的 RNA，产量会低 15-25%。

## 方案 4. 细胞和动物软组织总 RNA 高通量提取 (适用试剂盒: R4123)

该方案采用 96 孔 RNA 结合板, 可高通量地从 96 个  $\leq 1 \times 10^6$  个培养细胞和  $\leq 10\text{mg}$  动物软组织, 如肝脏、脾脏、肾脏等样品中提取高达  $50\mu\text{g}$  总 RNA。以下离心条件都必须在室温下进行。

### 细胞的收集

- ◆ **悬浮细胞:** 计算细胞数量。取适量的培养液至离心管中,  $300\times g$  离心 5 分钟收集细胞。吸弃培养液, 按第 1 步进行操作。
- ◆ **贴壁细胞:** 贴壁细胞可在培养瓶/皿中直接裂解; 也可经胰酶消化后离心收集。  
直接裂解: 计算细胞数量。彻底吸弃培养液, 按第 1 步进行操作。  
胰酶消化: 计算细胞数量。吸弃培养液, 用 PBS 清洗细胞, 再加入含 0.1-0.25% 胰酶的 PBS。当细胞从壁上脱落后, 加入含血清的培养液(血清可抑制胰酶), 并转移至离心管中,  $300 \times g$  离心 5 分钟。彻底吸弃溶液, 并按第 1 步进行操作。  
注: 培养液须彻底去除, 残留的培养液会稀释裂解液和抑制裂解, 影响 RNA 完整性和产量。

### 培养细胞

1. **加入适量的 RTL Lysis Buffer/ $\beta$ -ME 至细胞样品中。**  
离心收集的细胞: 弹打使细胞沉淀团松散, 加入  $350\mu\text{l}$  RTL Buffer/ $\beta$ -ME。涡旋或吸打打散细胞。  
直接裂解: 彻底吸弃培养液后, 向培养瓶或培养皿中加入  $350\mu\text{l}$  RTL Buffer。用枪吹打使细胞从壁上脱落, 并转移至离心管中。
2. **涡旋混匀或最高速度振荡混匀 1 分钟**, 然后按第 3 步进行操作。

### 动物组织

1. **组织的裂解和匀浆: 加入  $350\mu\text{l}$  RTL Buffer/ $\beta$ -ME 至  $10\text{mg}$  组织样品中;** 选择合适的匀浆工具进行匀浆, 详细参照第 7 页的‘样品的打散及匀浆’。
2. (可选) $5,000 \text{ rpm}$  离心 15 分钟。转移上清液至  $2\text{ml}$  96 深孔板中。按第 3 步进行操作。处理某些样品, 如脑组织, 离心后溶液表面会飘浮一层脂类。转移上清时,

尽量不要吸到这一层物质(脂类物质)。脂类会造成 RNA 产量下降，还可能会引起柱子堵塞。处理脂类丰富的样品如脂肪组织等，推荐使用 HiPure Universal RNA Kit。若样品用量较少且匀浆效果比较好的，可以省略这一步。

## 过柱纯化

3. **加入等倍体积 70%乙醇至裂解液或上清液中。** 涡旋或振荡混匀 1 分钟。  
注：操作过程中裂解液可能有损失，70%乙醇应按照裂解液的实际体积加入。
4. 把 HiPure RNA Plate 装在 2ml 收集板中。**转移混合液至 RNA 结合板中。** 5,000 rpm 离心 5 分钟。
5. 倒弃滤液，把 RNA 结合板装在 2ml 收集板中。**加入 500 $\mu$ l Buffer RW1 至结合板上。** 5,000 rpm 离心 5 分钟。
6. 倒弃滤液，把 RNA 结合板装在 2ml 收集板中。按下表配制 DNase I 反应液，轻轻混匀。

| 成分           | 1 个样品用量    | 96 个样品       |
|--------------|------------|--------------|
| DNase Buffer | 90 $\mu$ l | 9000 $\mu$ l |
| DNase I      | 10 $\mu$ l | 1000 $\mu$ l |

7. 把 100 $\mu$ l DNase I 反应液全部转移至 HiPure RNA 结合板的每一个孔的膜中央，30-37 $^{\circ}$ C 放置 20-30 分钟。
8. **加入 500 $\mu$ l Buffer RW1 至结合板中；** 静置 2 分钟。5,000 rpm 离心 5 分钟。
9. 倒弃滤液，把结合板装在 2ml 收集板中。**加入 700 $\mu$ l Buffer RW2(已用乙醇稀释)至结合板中，** 5,000 rpm 离心 5 分钟。  
Buffer RW2 在使用之前，按瓶子标签指示用无水乙醇进行稀释。
10. 倒弃滤液，把结合板装在 2ml 收集板中。**加入 700 $\mu$ l Buffer RW2(已用乙醇稀释)至结合板中，** 5,000 rpm 离心 5 分钟。
11. 倒弃滤液，把结合板装在 2ml 收集板中。5,000 rpm 离心 15 分钟，以甩干柱子的基质。。
12. 把结合板装在合适的 96 板中(不提供)。**加入 75-100 $\mu$ l RNase Free Water 至柱子**

**膜中央。**室温静置 2 分钟。5,000 rpm 离心 5 分钟。

13. 弃去柱子，把 RNA 保存于-80°C。

HiPure RNA Plate 最小的洗脱体积是 75 $\mu$ l，小于 75 $\mu$ l 会导致 RNA 的洗脱效率下降。若 RNA 产量超过 15 $\mu$ g，推荐进行第二次洗脱。若需要获得最高浓度，建议每次用 75 $\mu$ l 洗脱。HiPure Total RNA Plus 96 Kit 只能结合大于 200nt 的总 RNA。小于 200nt 的 RNA(约占 15-20%)，包括 5S RNA，tRNA 以及其它小分子 RNA，在纯化过程中被去除，可起到富集 mRNA 的作用。使用试剂盒得到的 RNA 产量，因不含小分子 RNA，比起其它方法(如 Trizol)的获得的 RNA，产量会低 15-20%。

## 方案 5. 高纯度总 RNA 提取方案

适用试剂盒: R4121,R4122,R4123 和 R4124

该方案采用酸性酚氯仿抽提流程, 适合于从小于 50mg 的动物组织、植物样品、培养细胞等各种生物样品中提取高纯度的总 RNA。酸性酚氯仿可高效地去除基因组 DNA, 可去除蛋白质等杂质, 因而处理组织样品更加广泛, 处理量也更大。

### 需要准备的材料

- 水饱和酚
- 氯仿
- 2M NaAc, pH4.0

#### 1. 按下列方法对样品进行匀浆:

- **动物组织:** 称取 10-50mg 动物组织到离心管中, 加入 0.5 ml RLT Lysis Buffer /  $\beta$ -ME, 立即用研磨杵或匀浆器进行充分匀浆。
  - **贴壁细胞:** 彻底去除培养液, 对 10cm<sup>2</sup> 培养面积, 加入 0.5 ml RLT Lysis Buffer /  $\beta$ -ME, 移液枪吸打 3-5 次, 让细胞充分裂解;
  - **悬浮细胞:** 500xg 离心收集细胞( $<1 \times 10^7$  细胞), 去除培养液。涡旋或用手指弹打松散细胞团。加入 0.5 ml RLT Lysis Buffer /  $\beta$ -ME, 移液枪吸打 3-5 次让细胞充分裂解;
2. 加入 0.1ml 2M NaAc, pH4.0 和 0.5 ml 水饱和酚至裂解液中。涡旋混匀。
  3. 加入 0.2 ml 氯仿至裂解液中。用手剧烈振荡 15 秒。室温静置 3 分钟。
  4. 4℃, 12,000 xg 离心 15 分钟。小心将上清转移至 1.5ml 离心管中。
  5. 加入等倍体积的 70%乙醇至上清液中, 涡旋 30 秒混匀。
  6. 把 HiPure RNA 柱装在 2ml 收集管中。转移一半体积的混合液(包括沉淀)至柱子中。8,000 x g 离心 30-60 秒。

7. 倒弃滤液，把柱子装回收集管中。转移剩余混合液至柱子中。8,000 × g 离心 30-60 秒
8. 倒弃滤液，把柱子装回收集管中。加入 300µl Buffer RW1 至柱子上。10,000 × g 离心 1 分钟。丢去柱子和滤液。取出 RNA 柱子时，不要让柱子的底部接触到废液。
9. 把 RNA 柱装在新的收集管中。按下表配制 DNase I 反应液，轻轻混匀。

| 成分                  | 用量   |
|---------------------|------|
| DNase Buffer        | 65µl |
| DNase I(20Units/µl) | 10µl |

10. 把 DNase I 反应液加到 RNA 结合柱的膜中央。25-37°C 静置 15-30 分钟。
11. 加 400µl Buffer RW1 至柱子中。静置 2 分钟。8,000 × g 离心 30-60 秒。
12. 倒弃滤液，把柱子装回收集管。加入 500µl Buffer RW2(已用乙醇稀释)至柱子中，8,000 × g 离心 30-60 秒。  
注意：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。
13. 倒弃滤液，把柱子装回收集管。加入 500µl Buffer RW2(已用乙醇稀释)至柱子中，8,000 × g 离心 30-60 秒。
14. 倒弃流出液，把柱子装回收集管。10,000 × g 离心空柱 2 分钟甩干柱子。
15. 将柱子转移至 1.5ml 离心管。加入 50-100µl RNase Free Water 至柱子膜中央。静置 2 分钟。10,000 × g 离心 1 分钟。
16. 弃去柱子，把 RNA 保存于-80°C。

HiPure RNA Column 最小的洗脱体积是 30µl，小于 30µl 会导致 RNA 的洗脱效率下降。若 RNA 产量超过 30µg，推荐进行第二次洗脱。HiPure Total RNA Plus Kit 只能结合大于 200nt 的总 RNA。小于 200nt 的 RNA(约占 15-20%)，包括 5S RNA，rRNA 以及其它小分子 RNA，在纯化过程中被去掉，可起到富集 mRNA 的作用。使用试剂盒得到的 RNA 产量，因不含小分子 RNA，比起其它方法(如 Trizol)的获得的 RNA，产量会低 15-25%。

## 方案 6. RNA 样品的 DNase 消化和纯化

适用试剂盒: R4121, R4122, R4123 和 R4124

该方案适合从各种酶促反应如标记、Dnase I 消化或 RNA 体外合成的反应液中回收 RNA; 此外还可以进一步纯化由其他方法制备的 RNA。以下离心都必须在室温下进行。

1. 把 RNA 样品(<50 $\mu$ g)转移至离心管中, 加入 10 $\mu$ l DNase Buffer 和 10 $\mu$ l DNase I, 用 DEPC 水调整总体积为 100 $\mu$ l。
2. 37 $^{\circ}$ C 水浴 30 分钟消化 DNA。
3. **加入 350 $\mu$ l RTL Lysis Buffer/2-ME 至消化液中。混匀, 静置 5-10 分钟。**
4. **加入 250 $\mu$ l 无水乙醇至样品中, 涡旋混匀;**  
若 RNA 的体积超过 100 $\mu$ l, 须相应地扩大 RTL Lysis Buffer 和无水乙醇的体积。
5. 把 HiPure RNA 小量结合柱装在 2ml 收集管中。**转移混合液 (<700  $\mu$ l) 至柱子中。** 10,000  $\times$  g 离心 30-60 秒。若混合液超过 700 $\mu$ l, 可分次上柱离心。
6. 倒弃流出液, 把柱子装回收集管中。**加入 500 $\mu$ l Buffer RW2(已用乙醇稀释),** 10,000 $\times$ g 离心 30-60 秒。  
注意: 在使用 Buffer RW2 之前, 必须用无水乙醇进行稀释。按瓶子标签或说明书用无水乙醇稀释 Buffer RW2。
7. 倒弃流出液, 把柱子重新装回收集管中。**加入 500 $\mu$ l Buffer RW2,** 10,000  $\times$  g 离心 30-60 秒。
8. 倒弃流出液, 把柱子套回空的收集管。**10,000  $\times$  g 离心空柱 2 分钟,** 以甩干柱子的基质;
9. 将柱子转移至新的 1.5ml 离心管。**加入 15-50 $\mu$ l RNase Free Water 至柱子的膜中央。** 室温静置 2 分钟。室温, 10,000  $\times$  g 离心 1 分钟。如果 RNA>30 $\mu$ g, 需再加入 30-50  $\mu$ l **RNase Free Water** 至柱子中, 进行第二次洗脱。

## 常见问题回答

该列表可能有利于解决提取过程中所碰到的问题。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，或您在分子生物学上碰到问题，都请您联系我们。我们将竭尽所能为您排忧解难。

| 现象               | 原因及解决方法  |
|------------------|--|
| <b>柱子堵塞</b>      |  |
| 样品匀浆不充分          | 参照“样品的打散及匀浆”部分，提高样品的裂解效果；减少样品用量或增加裂解液 RTL 的用量和延长匀浆时间；  |
| 样品起始用量太多         | 减少样品用量。正确的样品用量是获得理想结果的先决条件；过多的组织或细胞用量反而会造成产量和纯度的下降。  |
| 裂解液加入乙醇之前没有离心    | 处理动物组织，加入乙醇之前需离心去除杂质。沉淀中含有细胞碎片会引起柱子的堵塞。处理某些组织样品时，离心后裂解液表面还可能会有一层脂类层，转移上清液尽量不要吸到这些物质。                               |
| 组织富含肌纤维和高分子量的蛋白等 | 动物组织如肌肉，心脏，皮肤，以及一些低等小型生物，因组织富含肌纤维或其它高分子量的蛋白质，会引起柱子堵塞。建议使用方案 3 进行蛋白酶消化或方案 5。  |
| 组织样品中富含脂类物质      | 动物组织如脑组织，脂肪富含脂类物质，加入乙醇必须离心，转移上清液时尽量不要吸到溶液表面漂浮的物质。处理脂类含量丰富的样品时，推荐使用方案 5。  |
| 低温离心             | 试剂盒中除特别指明，所有的离心操作都必须在室温（20-25℃）。离心条件低于 20℃时，可能会导致沉淀的形成而引起柱子堵塞。设定离心机的温度为（20-25℃）。上柱前，把裂解液和乙醇混合液放置于 37℃ 水浴有利于减少堵塞现象。 |
| <b>RNA 产量低</b>   |  |
| 样品匀浆不充分          | 参照上面   |

样品起始用量太多      参照上面

RNA 的洗脱效率低      RNase Free Water 需直接加到膜上，并静置几分钟后，再离心洗脱；

RNA 的洗脱效率低      RNase Free Water pH 值太低，重新配制；  
加入 RNase Free Water 太少。建议进行第二次或第三次洗脱

培养液没彻底去除      从细胞中提取 RNA 时，要把培养液彻底吸弃。

细胞壁没彻底去除      从酵母或细菌中提取 RNA，某些菌株可能带有很厚的细胞壁，很难消化去除。提高酶量和延长消化时间。

70%乙醇体积不正确      测量裂解液体积，加入等倍体积的 70%乙醇

Buffer RW2 没有加入乙醇稀释      Buffer RW2 使用前，必须加入无水乙醇进行稀释

## RNA 降解

样品用量太多      减少样品用量。正确样品用量是获得理想结果的先决条件；

RNA 酶污染      操作过程引入 RNA 酶的污染或溶液污染

样品中 RNA 已降解      样品的不正确贮藏引起 RNA 的降解

## DNA 污染

样品用量太多      减少组织用量。

样品匀浆不充分      提高匀浆效果打断高分子量基因组 DNA，降解裂解液的粘稠度。

DNase I 消化不彻底      延长 DNase I 消化时间

DNase 没有接触到膜      把 DNase 反应液加到柱子的膜中央。

## 下游实验结果不理想

盐类污染      加入 Buffer RW2 后，静置 5 分钟再离心

乙醇污染      确保空柱离心时速度 12,000xg，离心时间为 2 分钟。

膜材料脱落      硅胶膜在离心过程中可能会发生脱落。脱落的颗粒是不溶解的，可通过 12,000xg 离心 2 分钟去除。

Note: