

A&DPure 病毒 RNA 纯化试剂盒说明书

产品组成

A&DPure 病毒 RNA 纯化试剂盒 Cat. No.	5 次样品 A-4001005	50 次制备 A-4001050
核酸纯化柱	5 个	50 个
2 ml 离心管	5 个	50 个
Carrier RNA	20 μ l	180 μ l
Buffer L	2 ml	18 ml
Buffer WA（浓缩液）	1.9 ml	12 ml
Buffer WBR（浓缩液）	1.5 ml	9.5 ml
Buffer TE	0.6 ml	2 ml \times 2
说明书	1 份	1 份

产品储存

Carrier RNA 请置于 -20 $^{\circ}$ C 贮存。

其他试剂与物品如果储存于室温（15~25 $^{\circ}$ C），可在两年内保持使用性能无明显变化；如果将产品贮存于 2~8 $^{\circ}$ C，可延长产品的有效期至两年以上。

技术支持

艾德科技（北京）有限公司研发部：e-mail: tech@aderr.com 电话：010-57225208。

产品介绍

本产品适合从 100 μ l 新鲜的或者是冷冻贮藏的不含细胞的体液样品（包括血浆、血清、尿液、CSF 及细胞培养上清）中分离纯化病毒 RNA。用本试剂盒分离纯化的病毒核酸最高可检测到体液中 500copies/ml 浓度的 RNA 病毒。被溶解的体液中的病毒核酸结合到纯化柱上后，经两种洗涤液洗去除残留在纯化柱上 PCR 抑制物，病毒核酸最后用 Buffer TE 洗脱，即可用于 RT-PCR 反应。

用户需自备的试剂与物品

1. 无水乙醇
2. 1.5ml 离心管（必须选用 DNase-free & RNase-free 的 1.5ml 离心管）
3. 移液器吸头（必须选用含有滤芯的 DNase-free & RNase-free 移液器吸头）
4. 一次性手套及防护用品及纸巾
5. 台式少量离心机（可配离心 1.5ml 离心管和 2ml 离心管的转子）
6. 旋涡振荡器
7. 水浴锅

使用前准备

- 1) 检查 Buffer L 是否有沉淀的结晶出现，如有沉淀请将 Buffer L 置于 70 $^{\circ}$ C 水浴至沉淀消失后再使用（**注意：当室温低于 20 $^{\circ}$ C 时 Buffer L 极易出现沉淀。**）
- 2) 如果离心机有制冷功能，请将温度设置到 25 $^{\circ}$ C。
- 3) 根据试剂瓶标签上的指示在 Buffer WA 和 Buffer WBR 中加入无水乙醇，并在标签的方框中打勾作好“乙醇已加”的标记。
- 4) 根据所需要制备的核酸样品数计算需要使用的 Buffer L 体积（300 μ l Buffer L/管，注意由于加液过程可能存在误差，建议计算时增加 300~500 μ l Buffer L 的体积），按每 1ml Buffer L 体积加入 10 μ l Carrier RNA 的比例加入 Carrier RNA，旋涡振荡数秒混匀。

!注意：如果将 Carrier RNA 全部加入到 Buffer L 中，则必须在 12 小时内用完试剂盒。

操作步骤

RNA 病毒核酸提取注意事项：

1. 尽量采用新鲜分离的或者冻融不超过一次的血清进行病毒 RNA 的分离纯化。反复冻融的血清将导致检出的敏感性降低，表现为 CT 值偏大或者假阴性。
2. 使用冻融超过一次以上的血清进行病毒 RNA 分离时，应先将血清于 6800rpm 离心 3 分钟，吸取 100 μ l 上清进行病毒 RNA 的分离；否则血清中因反复冻融所产生的冷凝蛋白可能在操作过程中堵塞核酸纯化柱，导致病毒 RNA 分离失败。

1) 在 1.5ml 离心管中加入 300 μ l 含 Carrier RNA 的 Buffer L, 再加入 100 μ l 血清, 旋涡振荡数秒混合均匀, 室温静置 10 分钟。

* 为避免阳性血清污染 Buffer L 而造成假阳性，应先加入 Buffer L 再加入待检血清。

* 为避免打开管盖时样品间的交叉污染，可低速离心数秒，使管盖上的溶液沉降到管底。

2) 每管加入 320 μ l 无水乙醇, 温和地翻转离心管 3~5 次混合均匀。

* 为避免打开管盖时样品间的交叉污染，可低速离心数秒，使管盖上的溶液沉降到管底。

3) 吸取步骤 2) 中的混合液加入到核酸纯化柱中 (核酸纯化柱置于 2ml 离心管中), 盖上管盖, 12000 rpm 离心 30 秒。

* 注意不要将溶液沾到到纯化柱管口的边缘上，以免后续的洗涤步骤不能洗净纯化柱。

4) 弃 2ml 离心管中的滤液, 将核酸纯化柱置回到 2ml 离心管中, 在核酸纯化柱中加入 500 μ l Buffer WA, 盖上管盖, 12000 rpm 离心 30 秒。

* 滤液无需彻底弃尽，如果要避免粘附在离心管管口的滤液对离心机的污染，可将 2ml 离心管在纸巾上倒扣拍击一次。

* 确认在 Buffer WA 中已经加入无水乙醇。

5) 弃 2ml 离心管中的滤液, 将核酸纯化柱置回到 2ml 离心管中, 在核酸纯化柱中加入 600 μ l Buffer WBR, 盖上管盖, 14000 rpm 离心 1 分钟。

* 确认在 Buffer WBR 中已经加入无水乙醇。

* 如果离心机的离心速度达不到 14000 rpm，则用最高速离心 2 分钟。

6) 弃 2ml 离心管中的滤液, 将核酸纯化柱置回到 2ml 离心管中, 14000 rpm 离心 1 分钟。

* 如果使用国产离心机或是离心机的离心速度达不到 14000 rpm，则用最高速离心 2 分钟。

* 请勿省略该步骤，否则可能因所纯化的核酸中混有乙醇而影响后续的 RT-PCR 效果。

7) 弃 2ml 离心管, 将核酸纯化柱置于一个洁净的 1.5 ml 离心管中, 在纯化柱的膜中央加入 50 μ l Buffer TE, 盖上管盖, 室温静置 1 分钟, 12000 rpm 离心 30 秒。

* 必须选用 DNase-free & RNase-free 的 1.5ml 离心管收集病毒核酸。

* 如果离心机没有防泄漏的盖子，请将离心条件改为 8000 rpm 离心 1 分钟，以免管盖脱落而损伤离心机。

8) 弃纯化柱, 将病毒核酸储存于 -20℃ 备用。

* 取 25 μ l (50 μ l RT-PCR 一步法反应体系) 洗脱的病毒 RNA 作为模板用于 RT-PCR 可提高病毒检测的敏感性。