T7407-1 平成24年2月制定

Cat No. 08211-96

扱 説 明 取 書

分子生物学用

シカジーニアス® RNA 抽出試薬

1. はじめに

シカジーニアス® RNA 抽出試薬は、微生物や動物等の試 料から全 RNA を抽出するための試薬です。本試薬と試料 を混合し、インキュベートするだけの簡単な操作で RT-PCR 等に使用可能なテンプレート RNA が調製できます。

2. 製品形態

製品名	シカジーニアス® RNA 抽出試薬 (Cica Geneus® RNA Extraction Reagent)
製品番号	08211-96
容量	120 回分
保管温度	2 − 8 °C

3. キットの構成

品名	容量•本数
試薬a液	1.2 ml × 1
試薬b液	12.0 ml × 1
試薬 c	凍結乾燥品 × 1
試薬d液	630 µl × 1
取扱説明書	1 部

4. 原理

シカジーニアス® RNA 抽出試薬の試薬 a 液と試薬 b 液によ って生体膜を速やかに可溶化して全RNA とゲノム DNA を 抽出し、次いで試薬cと試薬d液によってDNAを分解しま す。また、試料に由来する RT-PCR 阻害物質の作用を抑 制する働きもあるため、本試薬で抽出した全RNAは、精製 操作を行うことなく RT-PCR 等にそのまま使用可能です。 なお、消防法、毒物及び劇物取締法等に該当しません。

5. 適用範囲

細菌・真菌を含む試料(液体培養や平板培養にて増菌、分 離したものも含む)、動物試料等

6. 試薬の準備

- 1) 本試薬を最初に使用する前に、試薬 d 液を静かに転倒 混和し、その全量を試薬cを含むバイアル瓶に入れ、ピ ペッティングにより穏やかに溶解してゲノム DNA 分解溶 液を調製して下さい。この混合液は常に氷上に静置し て使用し、使用後は-20℃にて保管して下さい。
- 2) 使用直前に試薬a液および試薬b液を静かに転倒混和し て下さい。次いで、試薬 a 液、試薬 b 液を 1:10 の比率で 混合し、RNA 抽出試薬混合液を調製して下さい(表 1)。

表 1. RNA 抽出試薬混合液の調製例

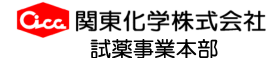
検体数	試薬 a 液(μl)	試薬 b 液(μl)
1	10	100
10	100	1,000
120	1,200	12,000

7. 標準プロトコール (RT-PCR 試料作製)

- 1) 先に調製した RNA 抽出試薬混合液 100 μl を 200 μl 容 マイクロチューブに入れます。
- 2) 試料 10 µl を上記マイクロチューブに入れ、軽く混合し ます(使用上の注意事項の1)、2)参照)。
- 3) 65℃ 6分間、次いで94℃ 3分間インキュベートします。
- 4) この反応液を遠心分離します(10,000×g、5 分間)。
- 5) 反応液の上清 5 山を新しいマイクロチューブへ移し、先 に調製したゲノム DNA 分解溶液 5 μl と RNase フリー水 (別途用意) 45 µl を入れ、軽く混合します。
- 6) 37℃ 15 分間、次いで 75℃ 5 分間インキュベートし、氷 冷したものをテンプレート RNA とします。

8. 使用上の注意事項

- 1) 微生物の平板培養の場合は、コロニーを滅菌水にマク ファーランド比濁法を用いて濁度標準液 第 1~3 番程 度となるように懸濁したものを試料として使用して下さい。 あるいは、ごく少量のコロニーを掻き取り、RNA 抽出試 薬混合液に直接懸濁することも可能です。菌濃度は濃 すぎないようにご注意下さい(適宜調整して下さい)。
- 2) 動物試料の場合は細胞数 105 個を目安にして下さい。
- 3) 試料の量に応じて、添加するRNA抽出試薬混合液の量 を適宜調整することもできます。
- 4) 標準プロトコールにて RNA が抽出できない場合は、 65℃のインキュベート時間を延長する(例えば 10 分間) ことで改善されることがあります。
- 5) 逆転写反応に供するテンプレート RNA 溶液は、総液量 の 50%以下として下さい。
- 6) 試料の種類によっては、夾雑成分がRNA抽出試薬混合 液中に多く溶出され、ゲノム DNA 分解や RT-PCR が阻 害されることがあります。この場合、ゲノムDNA分解混合 液を加える前に反応液の上清を適宜希釈することで改 善されることがあります。
- 7) テンプレート RNA 溶液は使用まで冷蔵で保存し、早め にご使用下さい。また、直ちに使用しない場合は-80℃ にて保管し、凍結・融解の繰り返しは避けて下さい。
- 8) 本試薬は試験研究用としてご使用下さい。研究目的以 外の用途には使用しないで下さい。



〒103-0022 東京都中央区日本橋室町2丁目2番1号

大阪市中央区瓦町2丁目5番1号 福岡市博多区東比恵2丁目22番3号 〒541-0048 〒812-0007

(03)6214-1090(06)6231-1672(092) 414-9361

《URL; http://www.kanto.co.jp/, e-mail; reag-info@gms.kanto.co.jp》

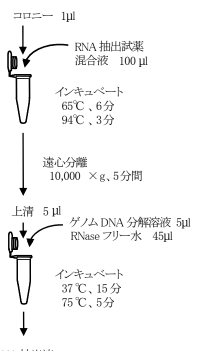
T7407-1 平成 24 年 2 月制定

Cat No. 08211-96

取 扱 説 明 書 分子生物学用 スペオンジェーアス® DNIA 特別はままま

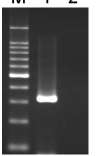
シカジーニアス® RNA 抽出試薬

<u>シカジーニアス® RNA抽出試薬を用いた黄色ブドウ球菌からのRNA抽出と</u> RT-PCRによる 16S rRNAの増幅例



RNA 抽出液 (RT-PCR 用テンプレート)

M 1 2



- M 分子量マーカー (100 bp DNA Ladder)
- シカジーニアス® RNA 抽出試薬による RNA 抽出液
- 2. レーン 1 と同様の試験で、逆転写反 応時に PrimeScript RT Enzyme Mix I の代わりに超純水を使用したもの

増幅遺伝子: 黄色ブドウ球菌 16S rRNA(324 bp) プライマー配列は以下の文献を参照。

McKillip JL, et al. (1998). *Appl. Environ. Microbiol.* **64**, 4264–4268.

電気泳動条件:

3% TBE アガロースで泳動後、臭化エチジウム溶液に30 分間浸し、トランスイルミネーターでバンドを検出した。

- 試薬a液、試薬b液を1:10の比率で混合し、RNA抽出 試薬混合液を調製した。
- 試薬 c を含むバイアル瓶に試薬 d 液を入れて溶解し、 ゲノム DNA 分解溶液を調製した。
- マイクロチューブに RNA 抽出試薬混合液を 1 検体あたり 100 µl 入れた。
- SCD 寒天培地に播種して37℃、一晩培養して得られた 黄色ブドウ球菌のコロニーをループで1 μl 程度かき取り、 RNA 抽出試薬混合液に懸濁した。
- ヒートブロックを使用してインキュベート後、遠心分離した(10,000×g、5分間)。
- 新しいマイクロチューブに、遠心分離後の上清 5 µl、ゲ ノム DNA 分解溶液 5 µl、RNase フリー水 45 µlを混合し、 ヒートブロックを使用してインキュベートした。
- インキュベート後の溶液をテンプレート RNA として RT-PCR を行った。

逆転写反応液組成:

テンプレートRNA	5.0 ul
5x PrimeScript Buffer	2.0 ul
PrimeScript RT Enzyme Mix I	0.5 µl
Primer-Reverse (2 pmol/µl)	0.5 µl
滅菌水	2.0 µl
合計	10.0 µl

逆転写反応条件:42℃ 15分 →85℃ 5秒

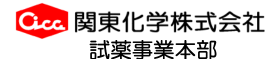
PCR 反応液組成:

逆転写反応液	2.0 ul
AptaTaq DNA Master (5x conc.)	4.0 ul
Primer-Forward (10 pmol/µl)	$1.0~\mu l$
Primer-Reverse (10 pmol/µl)	$1.0 \mu l$
滅菌水	12.0 µl
合計	20.0 µl

PCR 反応条件:

(94°C 30 秒, 54°C 90 秒, 72°C 60 秒)×30 回 →72°C 7 分

黄色ブドウ球菌以外のアプリケーションについては、弊社までお問い合わせください。



〒103-0022 東京都中央区日本橋室町2丁目2番1号

〒541-0048 大阪市中央区瓦町2丁目5番1号 〒812-0007 福岡市博多区東比恵2丁目22番3号 (03) 6214-1090 (06) 6222-2796 (092) 414-9361

《URL; http://www.kanto.co.jp/, e-mail; reag-info@gms.kanto.co.jp》