

シカジーニアス® RNAプレップキット (組織用) 2

実験を行う前に…

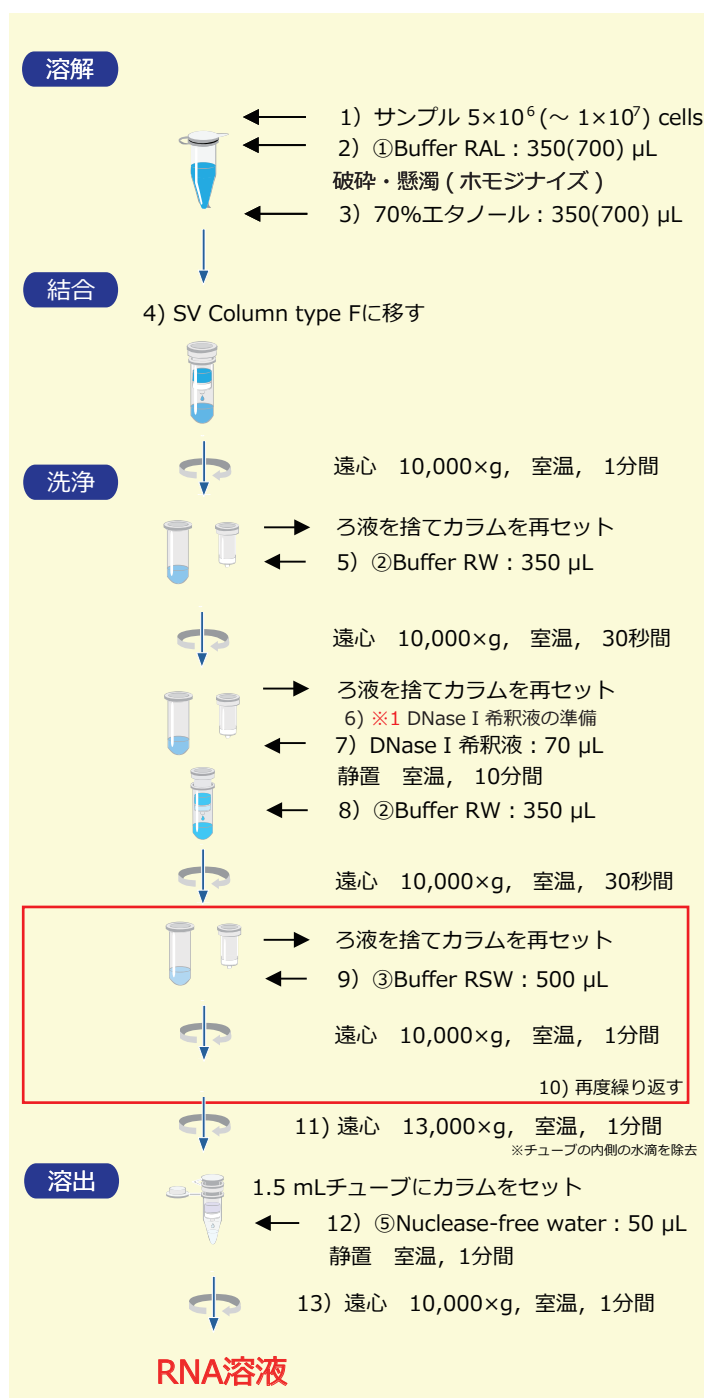
- ・初回使用時に規定量のエタノールを③Buffer RSWに加えて下さい。
- ・初回使用時に規定量の⑤Nuclease-free waterを⑥DNase Iに加えて下さい。添加後のDNase I溶液は-20℃で保存して下さい。
- ・①Buffer RAL、② Buffer RWに沈殿が生じた場合には50℃でインキュベートし、沈殿をよく溶かしてからご使用下さい。

サンプルの準備：各種検体の種類別に、取扱説明書に記載の前処理（プロトコル1-2）を行って下さい。

- ※1 DNase I 希釈液の準備：手順7)の直前に、70μLの④Buffer DRBに氷上で融解した2μLのDNase I溶液を加え、ピペティングでゆっくりと攪拌して下さい。作製したDNase I希釈液は使用するまで氷上で保管して下さい。

操作方法

細胞サンプルの場合



*溶出したRNA溶液は-70℃以下にて保存して下さい。

組織サンプルの場合



*溶出したRNA溶液は-70℃以下にて保存して下さい。