



Общество с ограниченной ответственностью
«Биолабмикс»
ИНН 5408278957 КПП 540801001
630090, Новосибирская обл., г. Новосибирск,
ул. Инженерная, дом № 28
Tel/Fax: +7(383)363-51-91, Tel: +7(383)363-22-40
E-mail: sales@biolabmix.ru

Набор для синтеза мРНК *in vitro*

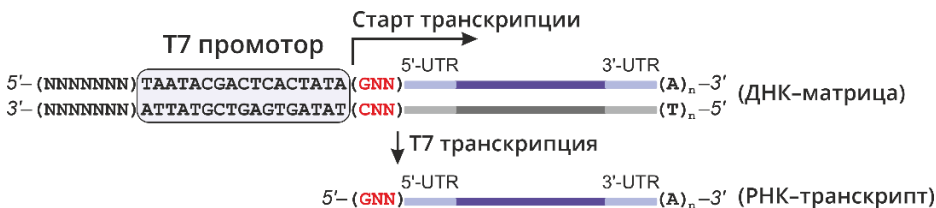
Кат. номер mRNA-20

Описание:

Набор для синтеза мРНК *in vitro* предназначен для постановки реакции транскрипции *in vitro* для получения мРНК. Принцип действия набора основан на ферментативном синтезе молекул РНК на ДНК-матрице при помощи ДНК-зависимой РНК-полимеразы бактериофага T7.

Полученная в результате транскрипции мРНК может быть использована для изучения функций мРНК, для микроинъекций, для трансфекции клеток, для трансляции *in vitro* и др.

Синтез РНК-транскрипта на ДНК-матрице с помощью T7 РНК-полимеразы.



Примечание! Минимальная последовательность промотора T7:

5'-NNNNNNNTAATACGACTCACTATAGNN...-3'.

Первое основание, включаемое в РНК: G;
следующие NN: идеально CG.

Примечание! Использование ДНК-матрицы, кодирующей поли(A)-хвост на 3'-конце транскрипта, позволяет получить полиаденилированную мРНК в ходе одной 2-х часовой реакции. Альтернативный путь полиаденилирования мРНК: пост-транскрипционное добавление поли(A)-хвоста с помощью поли(A)-полимеразы.

Примечание! Набор для синтеза мРНК *in vitro* также позволяет включать в структуру РНК модифицированные нуклеотиды (природные (псевдоуридин, 5-метилцитидин, N6-метиладенозин); химически модифицированные (биотин-, флюоресцеин-, аминоксил-NTP); аналоги кэпа (ARCA)).

Состав набора:

Компонент	mRNA-20 20 реакций
(×5) Буфер для синтеза мРНК	240 мкл
(×10) ДТТ	120 мкл
T7 РНК-полимераза	70 мкл
АТР	120 мкл
УТР	120 мкл
СТР	120 мкл
GTP	120 мкл
Стерильная вода	1 мл
(×5) Буфер для синтеза мРНК Буфер на основе HEPES, соли и другие компоненты	T7 РНК-полимераза 300 е.а./мкл в буфере для хранения, 50% (v/v) глицерин
(×10) ДТТ 100 мМ ДТТ	АТР, УТР, СТР, GTP 30 мМ каждого NTP
Стерильная вода	

Материалы и оборудование, необходимые для работы:

- Микроцентрифужные пробирки на 0,6 или 1,5 мл.
- Термостат с возможностью поддержания температуры 37°C.
- Микроцентрифуга.

Примечание! Организация рабочего пространства и использование растворов, гарантирующие отсутствие РНКаз, имеет решающее значение для успешного синтеза мРНК. Рекомендуется использовать ингибитор РНКаз на этапах синтеза и последующей работы с мРНК.

Сопутствующая продукция

- ДНКаза (термолабильная) (EM-100, Биолабмикс).
- Ингибитор РНКаз (RI-0020, Биолабмикс).
- Псевдоуридин-5'-трифосфат (TPU-0050, Биолабмикс).
- 5-метилцитидин-5'-трифосфат (TMC-0050, Биолабмикс).
- Аналог кэпа ARCA (ARCA-0050, Биолабмикс).
- Буфер для нанесения образцов РНК на гель «Фрик» (D-3001, Биолабмикс).
- Набор для выделения РНК на колонках (RU-10, Биолабмикс).

Протокол синтеза мРНК

1. Подготовка реакционной смеси

Поместите T7 РНК-полимеразу на лед. Разморозьте при комнатной температуре остальные компоненты набора, перемешайте и сбросьте капли коротким центрифугированием. В микроцентрифужные пробирки на 0,6 или 1,5 мл добавьте следующие компоненты:

Компонент	Концентрация	Финальная концентрация	Объем
(x5) Буфер для синтеза мРНК	(x5)	(x1)	10 мкл
(x10) ДТТ	(x10)	(x1)	5 мкл
АТФ	30 мМ	3 мМ	5 мкл
УТР	30 мМ	3 мМ	5 мкл
СТР	30 мМ	3 мМ	5 мкл
GTP	30 мМ	3 мМ	5 мкл
T7 РНК-полимераза	300 е.а./мкл	18 е.а./мкл	3 мкл
ДНК-матрица	вариабельная	вариабельная	0.5–2 мкг
Стерильная вода			до 50 мкл
Общий объем реакции			50 мкл

2. Инкубация

Тщательно перемешайте реакционную смесь пипетированием. Инкубируйте реакционную смесь при 37°C в течение 2-х часов.

3. Обработка ДНКазой для удаления ДНК-матрицы

Добавьте 2 е.а. ДНКазы I на 1 мкг ДНК-матрицы к реакционной смеси, перемешайте и инкубируйте при 37°C в течение 15 минут. Обработка ДНКазой необязательна, если ДНК-матрица не мешает в последующих экспериментах.

Примечание! Протокол синтеза мРНК оптимизирован для 0.5–2 мкг ДНК-матрицы; конечной концентрации каждого НТР 3 мМ.

Примечание! Реакция объемом 50 мкл дает выход около 30–60 мкг мРНК с 1 мкг ДНК-матрицы после 2-х часов инкубации. Количество получаемой мРНК может варьироваться в зависимости от ДНК-матрицы (дизайн промотора, длина последовательности, формирование вторичной структуры).

Индивидуальная оптимизация протокола синтеза мРНК

В качестве матрицы для транскрипции *in vitro* можно использовать как линейаризованную плазмидную ДНК, так и ПЦР-продукт, содержащие T7 промотор со стороны 5'-конца последовательности, которая должна быть транскрибирована. В случае плазмиды, ДНК должна быть полностью линейаризована. Рекомендуется очищать ДНК-матрицу перед постановкой реакции транскрипции.

В зависимости от последовательности и конечного применения синтезируемой мРНК индивидуальная оптимизация отдельных этапов протокола может улучшить как выход реакции, так и биологическую функцию мРНК (например, изменение времени инкубации; изменение количества ДНК-матрицы).

При работе с короткими ДНК-матрицами (< 0.5 т.п.н.) рекомендуется увеличить время инкубации до 4-х часов. Безопасно инкубировать реакцию при 37°C в течение 16-и часов (ночь).

Анализ синтезированной мРНК

Целостность и длину полученной в результате транскрипции *in vitro* мРНК можно проверить с помощью гель-электрофореза в 1–2,5% агарозном геле.

Очистить мРНК из реакционной смеси можно с помощью переосаждения LiCl, фенол-хлороформной экстракции, высокоэффективной жидкостной хроматографии, а также с использованием методов, основанных на спин-колонках.

Количество очищенной мРНК можно оценить с помощью УФ-спектрометрии. Характерный максимум поглощения для РНК: при $\lambda = 260 \text{ нм}$. Для оценки концентрации РНК (мкг/мл) применяется следующая формула: $A_{260} \times \text{разбавление} \times 40 \text{ мкг/мл}$. Характерные соотношения оптической плотности достаточно чистой РНК: $A_{260}/A_{280} \geq 1.8-2.0$, $A_{260}/A_{230} \geq 1.9$.

Условия хранения:

Хранить при температуре -20°C . Срок годности: 12 месяцев.