

# PureBinding® RNA Immunoprecipitation Kit

Cat.No. P0101 (12 rxns)

Cat.No. P0102 (24 rxns)

Sufficient reagent for RIP assays per kit 按试剂标签提示分开储存

For research use only, not intended for diagnostic testing.





## 目录

背景介绍	1
应用范围	1
实验原理图	1
试剂盒组分	2
自备材料	2
实验前试剂准备	3
实验操作流程图	4
实验时间管理	4
实验前准备	6
实验操作	7
常见问题及处理方法	12
参考文献	13

## 背景介绍

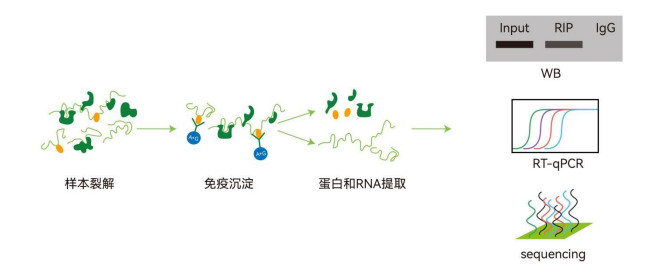
RNA Immunoprecipitation (RIP) 是研究细胞内 RNA 与蛋白结合的技术,是了解转录后调控 网络动态过程的有力工具。

RIP 利用特异性抗体对目标蛋白进行捕获,实现目标蛋白-RNA 复合物的富集,再通过对复合物中蛋白和 RNA 的检测和分析,探索分子间相互结合关系。分离复合物中的 RNA,经过逆转录或构建 cDNA 文库,最后利用基因特异性分析技术(PCR、qRT-PCR)或高通量分析技术(高通量测序、基因芯片),分析复合物中 RNA 的类型及多少;分离复合物中的蛋白,通过 WB 或质谱等方法,还可用于做质控、检测目标蛋白抗体质量以及研究与目标蛋白结合的其他互作蛋白。

## 应用范围

- 与目标蛋白结合的 RNA 及其他相互作用蛋白分析;
- RBP 结合 RNA motif 鉴定:
- 不适用膜结合蛋白、DNA 结合蛋白(组蛋白、核仁蛋白等)的 RIP 实验。

## 实验原理图







## 试剂盒组分

编号	名称	规格 12 rxns	规格 24 rxns	保存条件
[1]	10× Buffer A	10 mL	20 mL	2~8℃
[2]	10× Buffer B	10 mL	20 mL	2~8℃
[3]	10× Buffer C	10 mL	20 mL	2 ~ 8 ℃
[4]	protein A+G beads	1 mL*2	1 mL*4	2 ~ 8 ℃
<b>(</b> 5 <b>)</b>	Buffer D	150 μL	300 μL	2~8℃
[6]	蛋白酶抑制剂	80 μL	160 μL	-25 ~ -18 °C
[7]	RNase 抑制剂	80 μL	160 μL	-25 ~ -18 °C
[8]	DR Columns	18 个	36 个	室温
[9]	RC Columns	18 个	36 个	室温
【10】	Buffer E	6 mL	12 mL	室温
【11】	Buffer F	6 mL	12 mL	室温
[12]	Buffer G	6 mL	12 mL	室温
[13]	RNase Free Water	6 mL	12 mL	室温
[14]	5× Loading Buffer	1 mL	1 mL	2 ~ 8 ℃
【15】	Normal Rabbit IgG(1 mg/mL)	30 μL	60 μL	-25 ~ -18 °C

注: 一次标准的免疫沉淀实验(实验分组: Input、IP组及 IgG组),需消耗 2 rxns 试剂量。

## 自备材料

自备仪器耗材	自备试剂
匀浆器(组织样本使用)	目的蛋白抗体(IP 级)
低温离心机	PBS 缓冲液(RNase free)
旋转培养器	RNase-Free ddH <sub>2</sub> O
磁力架	无水乙醇(分析纯,二级)
涡旋器	β一巯基乙醇(分析纯,二级)
RNase free 离心管	70 %乙醇 (使用 RNase-Free ddH <sub>2</sub> O 配制)
RNase free 枪头	/

<sup>\*</sup>若因实际实验分组设计改变(比如不设置阴性对照 IgG 组,或设有复数的 IP 组时),可能会导致试剂盒组分使用量增加。如有需要,试剂盒中组分可单独加购。

## 实验前试剂准备

试剂编号	名称	使用说明	一次免疫沉淀使用量
[1]	10× Buffer A	每次使用前混匀,用 RNase-Free ddH <sub>2</sub> O 稀释为 1×, 2~8 ℃保存,当日使用。	13mL (1×)
[2] *	10× Buffer B	每次使用前混匀,用 RNase-Free ddH <sub>2</sub> O 稀释为 1×后加入 0.01 %体积 试剂【7】, 2~8 ℃保存,当日使用。	10mL (1×)
(3) *	10× Buffer C	每次使用前混匀,用 RNase-Free ddH <sub>2</sub> O 稀释为 1×后加入 0.01 %体积 试剂【7】, 2~8℃保存,当日使用。	10mL (1×)
[4]	protein A+G beads	混匀后使用。	300 μL
<b>[5]</b> *	Buffer D	混匀后使用。	20 μL
[6]	蛋白酶抑制剂	室温融解,混匀后使用。	10 μL
[7]	RNase 抑制剂	混匀后使用。	12 μL
[8]	DR Columns	/	3个
[9]	RC Columns	/	3 个
【10】	Buffer E	每次使用前加入 1 %体积 β-巯 基乙醇,当日使用。	800 μL(工作液)
[11]	Buffer F	使用前加入1倍体积无水乙醇。	1.5 mL(工作液)
【12】	Buffer G	使用前加入 4 倍体积无水乙醇。	3 mL(工作液)
[13]	RNase Free Water	/	300 μL
【14】	5× Loading Buffer	用 RNase-Free ddH <sub>2</sub> O 稀释为 1×, 当日使用。	150 μL (1×)
自备	RNase-Free ddH <sub>2</sub> O	/	> 20 mL
自备	无水乙醇	/	5 mL
自备	β-巯基乙醇	/	10 μL

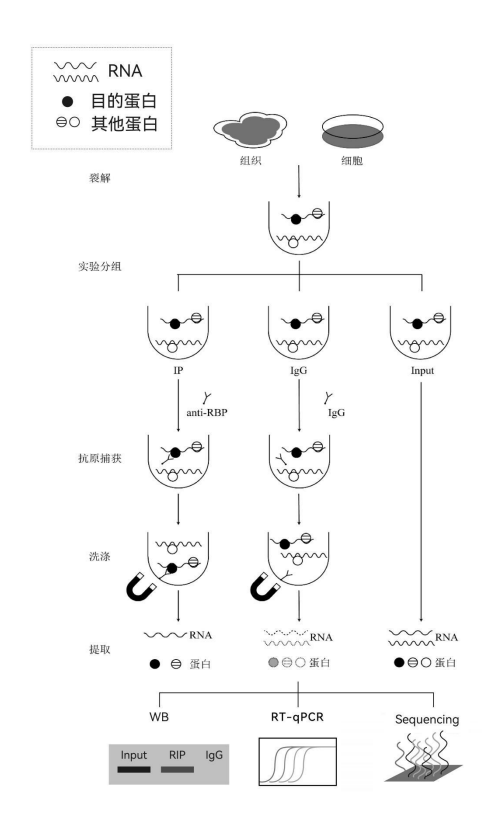
注: 1) 以上试剂【1】【2】【3】【10】每次实验前需现配现用;

- 2) \* 标记表示该试剂根据实验需求选择性使用;
- 3) Buffer E 如有沉淀可 60 ℃水浴溶解后使用。





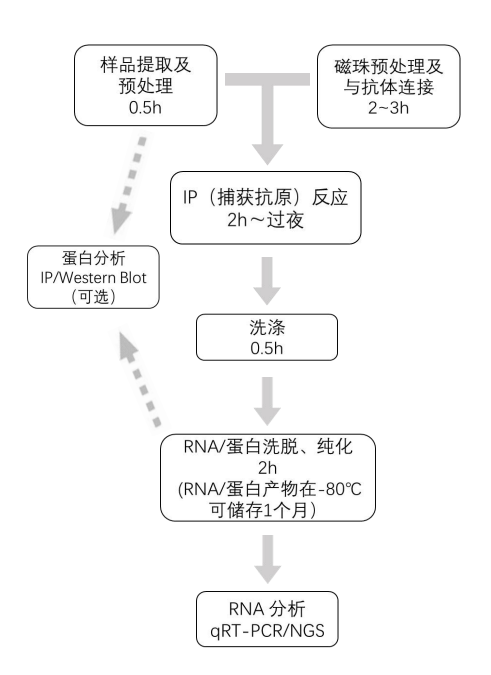
## 实验操作流程图



## 实验时间管理



实验前仔细阅读实验操作,参考本实验时间管理图,合理利用时间能更好提高实验效率。



## 实验前准备

#### 1. 目的蛋白抗体

目的蛋白抗体应为 IP 级,种属应与 IgG 抗体一致。使用量一般为 5μg,或参考抗体说明书中推荐的用量。注:如需其他种属来源的 IgG,欢迎联系吉赛生物订购。

#### 2. 细胞裂解

每个 RIP 使用的细胞总数必须根据 RNA 结合蛋白的丰度进行优化。如目的蛋白内源表达低,就需要增加细胞用量。通常,一次 RIP 反应 1E7 的细胞量对应 1mL 稀释后的 Buffer A,但最高 3E7 的细胞量也有测试过可以成功裂解。

#### 3. RNase 控制

在整个实验中,应采取所有标准预防措施以尽量减少 RNase 污染。如所有步骤都应戴手套,所有接触细胞或细胞裂解物的仪器、玻璃器皿和塑料器皿应经认证的无核酸酶或应使用 DEPC 或其他 RNase 灭活试剂进行预处理。试剂盒含有 RNase 抑制剂,请按协议中说明进行操作。

#### 4. 细胞样品准备

- 1) 贴壁细胞
- 刮取细胞
- ① 从培养皿或培养板上刮下细胞、转移到离心管、细胞计数:
- ② 500 ×g 离心 5 min 收集细胞,弃上清,用预冷的 PBS 洗涤细胞;
- ③ 4°C, 500 ×g 离心 5 min 收集细胞, 弃上清(可放-80°C保存)。
- 消化液消化收取细胞
- ① 弃掉培养基、用 PBS 冲洗细胞一次:
- ② 加胰蛋白酶消化解离细胞:
- ③ 加 10 倍体积的完全细胞培养基终止消化、收集细胞计数、转移到离心管:
- ④ 500 ×g 离心 5 min 收集细胞,弃上清,用预冷的 PBS 洗涤细胞;
- ⑤ 4°C, 500 ×g 离心 5 min 收集细胞, 弃上清(可放-80°C保存)。
- 2) 悬浮细胞
- ① 将细胞收到锥形管中,细胞计数;



- ② 500 ×g 离心 5 min 收集细胞,弃上清,用预冷的 PBS 洗涤细胞;
- ③ 4 ℃, 500 ×g 离心 5min 收集细胞, 弃上清(可放-80 ℃保存)。

#### 注意事项:

样品保存时间不宜过久,新鲜的样本有利于 RIP 实验的成功。

### 实验操作

#### 1. 样本提取

#### ● 组织样品:

- 1) 取 100 mg 新鲜组织加入 1 mL 冷 PBS(自备)进行洗涤,去除血液等;
- 2) 将洗净组织放入匀浆器, 加入 1 mL Buffer A(1×)工作液、10  $\mu$ L 蛋白酶抑制剂【6】、10  $\mu$ L RNase 抑制剂【7】,进行研磨,期间每研磨 1 min 置于冰上冷却 30 s,充分研磨后转置于 1.5 mL 无 RNase 离心管;
- 3) 4℃, 10,000 ×g 离心, 10 min 取上清。

#### ● 细胞样品:

- 1)  $1\times10^7$ 个收集的细胞加入 1 mL Buffer A( $1\times$ )工作液、10  $\mu$ L 蛋白酶抑制剂【6】、10  $\mu$ L RNase 抑制剂【7】,吹打混匀,置于冰上裂解 10 min,期间涡旋 2 次,每次 5 s;
- 2) 4℃, 10,000 ×g 离心, 10 min 取上清置于无 RNase 离心管中。

#### 注意事项:

- a) 使用无 RNase 的吸头及离心管,尽量降低环境中 RNase 对实验的影响;
- b)冷PBS(自备)洗涤应轻柔,勿使细胞组织破碎,PBS可提前放于4℃预冷;
- c) 细胞裂解时, 应温和, 防止核酸析出聚集成团; 如果裂解不充分, 可以适当增加裂解时间, 但不宜过长, 因为会使 RNA 降解;
- d) 组织样品离心后取上清, 应避免吸取到脂肪等不溶杂质。

#### 2. 样品预处理

- 1) 取 50 μL 上清液至新的离心管中标记为 Input-protein, 加入 50 μL Loading buffer(1×)【14】, 混匀后沸水浴 5 min,-25 ~ -18 ℃保存,用于 WB 检测。
- 2) 取 100 μL 上清液至新的离心管中标记为 Input 组,-25 ~ -18 ℃保存,用于 RNA 提取。
- 3) \*剩余上清液中加入 100 µL protein A+G beads 【4】, 于 4 ℃、10 转/min 旋转反应 10 min;

4)\*置于磁力架,取上清,弃磁珠;

#### 注意事项:

- a) 如果当天不能进行第 5 步(捕获抗原),用于 RNA 提取的 Input 组上清液中需加入 200 μL Buffer E 【10】(已加 1 % β-巯基乙醇),立即-80°C保存。在第 5 步捕获抗原前半小时完成样品的处理,可减少反复冻融对样品的伤害。
- b) 3)\* 4)\*步骤为可选择步骤,使用 protein A+G beads【4】对样品进行预处理,对改善磁珠非特异结合有一定的帮助。

#### 3. 磁珠预处理

- 1) 取 200 μL protein A+G beads【4】,加入 1 mL Buffer A(1×),涡旋洗涤 5 s,置于磁力架,弃上清;
- 2) 重复洗涤 1 次后,若产物用于测序,则可直接跳到本步骤中第 6); (Buffer D 其中的成分或对测序有影响);
- 3) 加入 1 mL Buffer A(1×), 20μL Buffer D【5】, 于 4℃、10 转/min 旋转反应 30 min;
- 4) 置于磁力架, 弃上清:
- 5) 加入 1 mL Buffer A(1×), 涡旋洗涤 5 s, 置于磁力架, 弃上清;
- 6) 加入 1 mL Buffer A(1×), 充分混匀后分为 2 份, 各 500 μL, 分别标记为 IP 组和 IgG 组;
- 7) 置于磁力架,弃上清。

#### 4. 抗体与磁珠连接

- 1) 经预处理的两管磁珠各加入 1 mL Buffer A(1×), IP 组加入 5  $\mu$ g 的 IP 抗体, IgG 组加入 5  $\mu$ g 的 IgG【15】,于 4  $^{\circ}$ C、10 转/min 旋转反应 1~2 h;
- 2) 反应完成后,置于磁力架,弃上清;
- 3) 使用 1 mL Buffer A(1×)涡旋洗涤 5 s, 置于磁力架, 弃上清;
- 4) 重复洗涤 1 次, 置于磁力架, 弃上清。

#### 5. 捕获抗原

- 1) 分别在结合了 IP 抗体 (IP 组) 或 IgG (IgG 组) 的磁珠中加入 350 μL Buffer A(1×) 和 400 μL 组织或细胞裂解上清,于 4 ℃、10 转/min 旋转反应 2 h ~ 过夜。
- 2) 反应完成后、置于磁力架、弃上清。

#### 注意事项:

- a)长时间的反应会增加背景:
- b) 适当地增加反应时间或按以下操作代替步骤 4、步骤 5 的孵育条件或许对目标的捕获有利;
- ① 2.5 µg 抗体与磁珠、2.5 µg 抗体与裂解上清分别进行 4 ℃、10 转/min 旋转反应 1 h~过夜孵育。
- ② 反应完成后将抗体-磁珠复合物、抗体-裂解上清复合物进行混合,继续进行 4 ℃、10 转/min 旋转反应 2 h。
- c) 如果抗原的丰度较低,可适当减少 Buffer A(1×)的加入量,更好的选择是在提取的时候使用更大的组织或细胞量。

#### 6. 洗涤

- 1) 在磁珠复合物 (IP 组、IgG 组) 中各加入 1 mL Buffer B(1×)或 Buffer C(1×), 涡旋洗涤 2min, 置于磁力架, 弃上清;
- 2) 重复步骤 6.1) 洗涤 2~4次。
- 3) 在磁珠复合物 (IP 组、IgG 组) 中各加入 1 mL Buffer B(1×)或 Buffer C(1×), 涡旋洗涤 2 min, 各吸取 100 μL 磁珠复合物至新离心管中,分别标记为 IP-protein 和 IgG-protein。
- 4) IP组、IgG组、IP-protein和 IgG-protein磁珠复合物置于磁力架,弃上清。

#### 注意事项:

- a) 多次洗涤对改善背景有一定的帮助;
- b) 如果想进一步降低背景,可以使用 Buffer C(1×)进行洗涤,但可能会破坏目标复合物之间的互作。

#### 7. 提取蛋白

1) IP-protein 和 IgG-protein 磁珠复合物加入 50μL loading buffer(1×)【14】, 混匀后沸水浴 5 min, 置于磁力架, 收集上清, 进行 WB 检测。

#### 8. 提取 RNA

- 1) 洗脱结合在磁珠上的复合物(Input 组使用相同方法提取)
- ① 在 IP 组和 IgG 组磁珠复合物中各加入 300 μL Buffer E【10】, Input 组加入 200 μL Buffer E【10】, 涡旋 30 s;
- ② 置于磁力架, 收集上清;
- 2) 过柱去除 DNA
- ① 将上清加入 DR Columns 【8】滤柱:
- ② 10,000 ×g, 离心 1 min, 收集滤液;



- ③ 在滤液中加入等体积(300µL)的70%乙醇,使用移液器吹打3~5次;
- 3) 过柱纯化 RNA
- ① 将混有 70 %乙醇的滤液加入到 RC Columns 【9】滤柱;
- ② 10,000 ×g, 离心 30~60 s, 弃滤液;
- ③ 在 RC Columns 【9】滤柱上加入 500 µL Buffer F (含无水乙醇) 【11】;
- ④ 10,000 ×g, 离心 30~60 s, 弃滤液;
- ⑤ 在 RC Columns【9】滤柱上加入 500 μL Buffer G(含无水乙醇)【12】;
- ⑥ 10,000 ×q, 离心 30~60 s, 弃滤液;
- ⑦ 重复⑤~⑥步骤一次:
- ⑧ 空柱 12,000 ×g, 离心 3 min, 弃滤液;
- ⑨ 将滤柱转移至新的无 RNase 离心管中,垂直悬空加入 30~100 μL RNase free water【13】 至柱膜中央:
- ⑩ 室温静置 3 min; 12,000 ×g, 离心 3 min, 将收集到的 RNA 保存于-80℃; 或将其加至柱膜中央, 重复步骤⑩进行第二次洗脱可提高 RNA 产量。

#### 注意事项:

- a) Input 样品量不宜过多,否则会堵塞滤柱;
- b) 反复对样品进行冻融会造成 RNA 的降解, 确保冻融不超过 2 次;
- c) 试剂盒中提供的 RNase Free Water【13】不含抑菌剂,操作时可能会引入细菌或真菌污染。可使用新的 RNase Free Water【13】或 RNase-Free ddH<sub>2</sub>O(自备);
- d) 70 % Z 醇可使用 Buffer G (含无水 Z 醇) 【12】 替代;
- e) 由于洗脱柱的容量及洗脱能力有限,因此如果产物量不够下游实验要求,如测序,可以重复实验,合并产物:
- f) 过柱纯化的 RNA,如果用于测序,建议加入不超过 30 µL 的 RNase free water,避免浓度过低。

#### 9. 产物分析

1) 蛋白产物分析

RIP 实验的蛋白产量一般较低,可直接取 20 μL 进行 WB 检测。目的蛋白丰度、富集效率、抗体质量等均可从 WB 结果中判断,可依据结果对实验条件或操作进行相应调整。

2) RNA 产物分析

洗脱纯化的 RNA,产物量一般不足以直接测量出浓度,可通过定量 RT-PCR(如果已知 RBP的结合靶基因),或通过测序技术进行分析。

### ● qPCR 数据处理

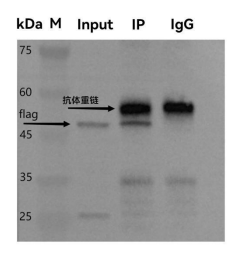
根据 2<sup>-△△Ct</sup>公式计算目标基因相对表达情况:

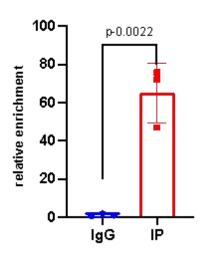
 $\triangle$   $\triangle$  Ct =(Ct  $_{IP}$ -Ct  $_{Input}$ )-(Ct  $_{IgG}$ -Ct  $_{Input}$ )= X (Input 组目标基因 Ct  $_{Input}$  值作为参照 Ct 值)则目标基因的 IP 组表达水平为 IgG 组的  $2^{-X}$ 倍。



扫码可下载计算模板表格

#### 3) 结果示例图





Western Blot 检测 RIP 实验下拉的目标蛋白质结果示例图(左),qPCR 检测 RIP 实验下拉的目标 RNA 结果示例图(右)。

#### 注意事项:

- a) 对于反转录,用户可以使用我司的反转录试剂盒或其他商用反转录试剂盒;
- b) 由于 RNA 浓度未知,建议取所用反转录体系的最大 RNA 上样量进行逆转录。



## 常见问题及处理方法

问题	原因	建议解决方案
qRT-PCR 结果异常, CT 值过高或无	RNA 产物不足	增加样本量;
	RNA 在选定的细胞中或 是给定的培养条件下为 非靶基因	更换细胞或更换培养条件;
	miRNA 没有有效洗脱	将 8-2)-③步换为无水乙醇;
WB 检测结果异常,条 带不符或无	条带信号不足	增加或减少样本量(样本量过多,裂解不充分,无法有效释放目的蛋白);增加抗体用量;
	抗体未免疫沉淀到目的蛋白	检查是否用了正确的 IP 级抗体; 用裂解物预检或取部分裂解物作为产物 WB 检测的一个对照检测抗体质量、裂解液裂解效果等; 更换其他品牌抗体;
	目的蛋白内源表达过低	增加样本量或做目的蛋白过表达;
	蛋白降解	使用新鲜或冻存时间不长的样本;
	非特异性结合蛋白条带 过多	减少孵育时间、增加洗涤次数;
IP 组和 IgG 组需要差异 倍数多少才是有效果?	/	有统计意义即可;
裂解细胞样品,适用于裂解细菌吗?	/	可以,细菌需要用液氮速冻研磨后,再进行裂解步骤即可。



## 参考文献

- 1. Lv Yue,Lu Gang,Cai Yuling et al. RBM46 is essential for gametogenesis and functions in post-transcriptional roles affecting meiotic cohesin subunits.[J] .Protein Cell, 2023, 14: 51-63.
- 2. Fan Hong, Yang Jialei, Zhang Kun et al. IRES-mediated Wnt2 translation in apoptotic neurons triggers astrocyte dedifferentiation.[J] .NPJ Regen Med, 2022, 7: 42.
- 3. Liang Leilei, Zhu Yunshu, Li Jian et al. ALKBH5-mediated m6A modification of circCCDC134 facilitates cervical cancer metastasis by enhancing HIF1A transcription. [J] .J Exp Clin Cancer Res, 2022, 41: 261.





扫一扫,观看操作视频



扫一扫,了解更多

## 广州吉赛生物科技股份有限公司

Guangzhou Geneseed Biotech Co.,Ltd.

Tel: 400-8989-400 E-mail: geneseed@geneseed.com.cn