

國家級人體生物資料庫整合平台 標準作業程序

標題:

整合平台新鮮冷凍組織檢體 RNA 萃取流程 編號: NBCT SOP-005

版本/總頁數: 第1.0版/10頁

發布日期: 110-07-20

本文件歷次變更紀錄:

版本	制定單位	核可日期	核可者	發布日期	
1.0	中央辦公室	110-07-14	衛生福利部	110-07-20	

目錄

_	、目的	2
二	、範圍	2
三	、權責	2
四	、說明	2
五	、作業流程	
	5.1 手術切除或切片取得之新鮮冷凍組織檢體採集	2
	5.2 冷凍組織包埋及切片染色判讀	3
	5.3 冷凍組織RNA萃取	4
	5.4 冷凍組織RNA品質檢測 (進行水平電泳鑑定)	6
六	、出庫品質標準	8
セ	、參考文獻	9
八	、 附件	
	一、冷凍組織RNA水平電泳跑膠圖和O. D. 值檢測範例	. 10



國家級人體生物資料庫整合平台 標準作業程序

標題:

整合平台新鮮冷凍組織檢體 RNA 萃取流程 編號: NBCT SOP-005

版本/總頁數: 第1.0版/10頁

發布日期: 110-07-20

一、目的

「國家級人體生物資料庫整合平台」(下稱整合平台)主要透過雲端整合國內人體生物資料庫,資料、生物檢體及其資訊(下稱整合平台檢體資料),並供全國醫學、臨床、產業及相關醫療生技研究者申請使用。為能夠達成跨機構的合作,需要建立一致性的檢體出庫品質標準和臨床資料內容。為維持檢體的良好品質,使抽取組織 RNA 操作之步驟具有一致性,以利未來進行相關研究,因此訂定此標準作業流程。

二、適用範圍

此作業流程適用於從新鮮冷凍組織檢體採集到萃取組織 RNA,完成品質檢測的流程。

三、權責

所有加入整合平台之人體生物資料庫,欲將其所收集之人體組織萃取 RNA 時,建議都依此標準作業流程辦理,或是必須達到相同品質及產出量。

四、說明

此作業流程可以分為四個階段,全部是採用人工作業

- 1. 手術切除或切片取得之新鮮冷凍組織檢體採集
- 2. 冷凍組織包埋及切片染色判讀
- 3. 冷凍組織 RNA 萃取
- 4. 冷凍組織 RNA 品質檢測 (進行水平電泳鑑定)

五、作業流程

5.1. 手術切除或切片取得之新鮮冷凍組織檢體採集

材料與設備:冷凍小管,滅菌過尖頭小鑷子(11cm),解剖刀片,鋁箔紙,液態 氮,保溫瓶,抗凍貼紙、-80℃冰箱或液態氮桶

步驟: 在取得個案同意之後,先準備好欲留存組織之冷凍小管,貼上已編號之 抗凍貼紙,並先用保溫瓶裝取適量之液態氮。在病理科醫師之指導下,



國家級人體生物資料庫整合平台 標準作業程序

標題:

整合平台新鮮冷凍組織檢體 RNA 萃取流程 編號: NBCT SOP-005

版本/總頁數: 第1.0版/10頁

發布日期: 110-07-20

切取病理檢查後剩餘之手術或切片取得之組織檢體,分為腫瘤組織及週邊非腫瘤組織,放在鋁箔紙上,立即用解剖刀片切成小塊 (大約 5 X 5 mm³),用液態氮迅速冷凍,用尖頭小鑷子,放入冷凍小管(一管可以放很 多塊),保存於-80℃冰箱/液態氮桶。

注意事項:

- 1. 由於採集新鮮組織檢體有多變數,需要配合實際狀況處理。
- 2. 須以足夠組織做病理診斷為優先,若剩餘組織不夠,就不留存冷凍組織。
- 3. 切取之腫瘤組織檢體已經很小時,就不用再切成小塊,
- 4. 有時開刀開得很晚,無法當日收集,若開刀房人員可以協助先冷藏於 4°C冰箱(不可以泡福馬林),可以隔夜再取(要註記隔夜取),不要放棄這 個檢體,新鮮檢體若快速放入冰箱冷藏,即使隔夜再取,大部分組織的 DNA 品質仍可以適用於分子生物實驗。但是用來萃取 RNA 可能就不 一定理想。

5.2. 冷凍組織包埋及切片染色判讀

設備:-80℃冰箱、冷凍切片機、染色機、封片機

耗材:

- 1. 鋁箔紙模(說明:將鋁箔紙裁切成約 4 公分正方形,利用麥克筆尾端當模型,作成鋁箔紙模)
- 2. OCT
- 3. 滅菌過尖頭小鑷子(11cm)
- 4. 100ml 燒杯
- 5. 檢體紙盒(10x10格)(需把內格紙間格抽掉,讓格子空間變成5x5格,可以放25個鋁箔紙模)
- 6. 1.5ml 微量離心管(eppendorf)
- 7. 保麗龍箱 (裝冷凍組織與乾冰)
- 8. 乾冰

步驟:

- 1. 要抽取組織 RNA 前,先備好保麗龍箱 (已裝好乾冰),以及待取名單, 從-80℃冰箱將裝冷凍小管的 9x9 格檢體紙盒,取出放在保麗龍箱(已裝 好乾冰),一一取出冷凍組織塊放入各個已寫好編號之微量離心管。然 後將冷凍小管一一歸位。此動作需有兩人,一人負責核對放入之已編號 之微量離心管是否正確。
- 2. 將已裝有待取名單組織之微量離心管放置 9x9 格檢體紙盒,收在於-80



國家級人體生物資料庫整合平台 標準作業程序

標題:

整合平台新鮮冷凍組織檢體 RNA 萃取流程 編號: NBCT SOP-005

版本/總頁數: 第1.0版/10頁

發布日期: 110-07-20

℃冰箱待用。

- 3. 將鋁箔紙模側邊寫上檢體編號待用。
- 4. 將已裝有冷凍組織塊之微量離心管的檢體紙盒取出,放入裝有乾冰的保 麗龍箱內,保持冷凍待用。.
- 5. 在裝有乾冰的保麗龍箱內,將寫上檢體編號的鋁箔紙模放置於乾冰上, 用滅菌過的鑷子從微量小管夾取組織檢體,將其最大面積朝下快速放入 鋁箔紙模底部,加入 OCT 將檢體完全掩蓋。全程盡量避免組織解凍。
- 6. 將使用過鑷子放入裝有清水的燒杯中,之後再一起清洗滅菌。
- 7. 等 OCT 凍成白色,放入已改成 5x5 格之檢體紙盒。並置於-80℃冰箱, 冷凍半小時後,就可以做冷凍切片。需註記每一格子內的組織編號。
- 8. 由-80℃冰箱拿出已冷凍完成之 OCT 包埋的組織檢體,撕開鋁箔紙,放入冷凍切片機中,以 4 um 厚度進行切片(片子須已寫好編號),室溫風乾至少 2 小時後,進行 H&E 染色。若能風乾四小時或隔夜更佳,以防掉片。
- 9. 已切完玻片的 OCT 包埋的組織檢體,可用原始有標註編號的鋁箔紙重新 包好,並放入已改成 5x5 格之檢體紙盒存放。
- 10. 請病理醫師判讀冷凍切片之腫瘤診斷和百分比,並建檔。

注意事項:

- 1. 全程皆須注意編號是否一致。
- 2.OCT 包埋時,若要抽 RNA,組織不可以有解凍情形,因此 OCT 包埋時,可能較不易密切接合,會比較難做冷凍切片。做過冷凍切片的冷凍組織,其 RNA 也較容易 degrade,因此抽取組織 RNA,最好是選取在抽組織 DNA時,已有切片確認者,不須再做冷凍切片。

5.3 冷凍組織 RNA 萃取

設備:

- 1. 桌上型微量高速冷凍離心機 (eppendorf refrigerated Microcentrifuge 5415 R 或同級產品)
- 2.陶珠型組織均質機 (MagNA Lyser instrument)
- 3.超微量分光光度計 (Thermo Nanodrop 2000 或同級產品)
- 4.-80°C冰箱
- 5.純水系統(Milli-Q® Integral)
- 6.微量吸管 (pipetman)(1000ul、200ul、10ul)
- 7.化學排煙櫃 (chemical hood)



國家級人體生物資料庫整合平台 標準作業程序

標題:

整合平台新鮮冷凍組織檢體 RNA 萃取流程 編號: NBCT SOP-005

版本/總頁數: 第1.0版/10頁

發布日期: 110-07-20

試劑:

- 1.TRIzol™ Reagent (PRO TECH Cat no.15596018)
- 2. 氯仿 (chloroform)
- 3.100%異丙醇 (100% isopropanol)
- 4.75% 乙醇 (75% EtOH)
- 5.滅過菌的二次水(ddH₂O)簡稱二次水(ddH₂O)

耗材:

- 1.1.5ml 微量離心管(Eppendorf)
- 2.陶珠型微量離心管 (MagNA Lyser Green Beads)
- 3.乾冰
- 4.保冰桶
- 5.保麗龍箱
- 6. 過濾型試滴管尖頭 filter tip(1000ul、200ul、10ul)

步驟:(全程需在化學排煙櫃裡進行)

- 1. 準備 1 管陶珠型微量離心管(MagNA Lyser Green Beads)及 2 管 1.5ml 微量離心管(Eppendorf),分別在蓋子及側邊寫上編號。
- 2. 用 1000ul 微量吸管 (pipetman)吸取 1 ml Trizol 加入已寫好編號的陶珠型微量離心管中,放置於裝有碎冰的保冰桶裡。
- 3. 從 -80° C 冰箱取出裝有冷凍組織(已確認腫瘤診斷和百分比)的微量離心管,並放置於裝有乾冰的保麗龍箱內。
- 4. 冷凍組織不可解凍,迅速倒入裝有 Trizol 陶珠型微量離心管中, Trizol 一定要蓋過組織。上下搖晃,放置於裝有碎冰的保冰桶裡。
- 5. 將陶珠型微量離心管放入陶珠型組織均質機,以 6500 rpm 40 秒,打碎組織,最多打到五次。

注意:如有需進行一次以上的打碎,則每完成一次就要放置在裝有碎冰的保冰桶裡降溫 2-3 分鐘後,再進行下一次。

- 6. 用 1000ul 微量吸管吸取陶珠型微量離心管中的全部組織均質液,至第1支新的微量離心管,室溫靜置 5 分鐘。
- 7. 加入 200 ul 氯仿 (chloroform),上下搖晃 15 秒,室溫靜置 2 分鐘。
- 8. 放入已預冷的桌上型微量高速冷凍離心機(4°C)中,12,000 xg 離心,15分鐘。
- 9. 取上清液並移至第2管新的微量離心管中。



國家級人體生物資料庫整合平台 標準作業程序

標題:

整合平台新鮮冷凍組織檢體 RNA 萃取流程 編號: NBCT SOP-005

版本/總頁數: 第1.0版/10頁

發布日期: 110-07-20

注意:上清液只要吸約八成即可,不可吸到下層沉澱物。

- 10. 加入 500 ul 100%異丙醇(100% isopropanol),上下倒置均匀,室溫靜置 15 分鐘。
- 11. 再次放入已預冷的桌上型微量高速冷凍離心機(4°C)中,12,000 xg,離心 10 分鐘。
- 12. 倒掉 100%異丙醇,留下片狀沉澱物(pellet)。
- 13. 再次放入已預冷的桌上型微量高速冷凍離心機(4° C)中,12,000 xg 離心 30 秒,再用 200ul 微量吸管將殘留的 100% 異丙醇(100% isopropanol) 吸乾淨。
- 14. 加入 1 ml 75% 乙醇於 1.5ml 微量離心管。
- 15. 放入已預冷的桌上型微量高速冷凍離心機(4°C),7,500 xg 離心 5 分鐘。
- 16. 倒掉 75% 乙醇,留下片狀沉澱物(pellet)。
- 17. 放入已預冷的桌上型微量高速冷凍離心機(4°C)中,7,500 xg 離心 30 秒, 再用 200ul 微量吸管將殘留的 75% 乙醇吸乾淨,空氣中乾燥(air dry) 3 5 分鐘。
- 18. 依據片狀沉澱物(pellet)大小加入 60~120 ul 滅過菌的二次水(ddH₂O)回 溶片狀沉澱物 3 分鐘後,放在裝有碎冰的保冰桶裡。
- 19. 待片狀沉澱物全部溶解後,輕輕拍 1.5 ml 微量離心管底部,讓管內 RNA 混合均勻。放入桌上型微量高速冷凍離心機(4°C)中,7,500 xg,離心 30 秒後,迅速將 1.5 ml 微量離心管放在裝有碎冰的保冰桶裡,用 2ul 微量吸管吸取 1.2ul,利用超微量分光光度計 (Nanodrop)測量 RNA 濃度和 O.D 值: 260/280, 260/230。理想的 260/280 值,應介於 1.8-2.0。(如附件一、B圖)。
- 20. 將已測完濃度的組織 RNA,按照檢體編號順序放入檢體紙盒(9x9 孔) (紙盒上蓋、側邊註記檢體編號及檢體別),取要跑電泳的檢體量(約 1μg~2μg),先暫放在 4℃冰箱,其餘檢體迅速放於-80℃冰箱保存。

5.4 冷凍組織 RNA 品質檢測 (進行水平電泳鑑定)

設備:

- 1. 高感度照膠系統(SYNGENE In Genius 3 或同等級產品)
- 2. 微波爐
- 3. 迷你電泳槽 (Mini Gel Migration Through)
- 4. 微量電子天平(JADEVER SKY300 或同級產品)
- 5. 桌上型水平震盪器



國家級人體生物資料庫整合平台 標準作業程序

標題:

整合平台新鮮冷凍組織檢體 RNA 萃取流程 編號: NBCT SOP-005

版本/總頁數: 第1.0版/10頁

發布日期: 110-07-20

試劑:

- 1. UltraPure™ TAE Buffer, 10X (Themo Cat no.15558042)
- 2. 瓊脂凝膠粉末 Agarose-Molecular Biology Grade(Invitrogen Cat no.75510-019)
- 3. 溴化乙錠(EtBr)

耗材:

- 1. 秤藥紙(12X12 cm)
- 2. 藥勺
- 3. 保鮮膜
- 4. 500ml 滅過菌的三角錐型瓶
- 5. 1000ml 滅過菌的血清瓶
- 6. 量筒(50ml 及 1L)

步驟:

一、製作瓊脂凝膠(2%gel)

- 1. 配製 1X TAE Buffer:以 1L 量筒將 100ml UltraPure™ TAE Buffer(10X)倒入 1L 血清瓶中,再加入 900ml 的二次水(ddH2O),上下搖晃,混合均匀,存放於室溫。
- 2. 以 50ml 的量筒將 40ml 的 1X TAE Buffer 倒入已滅菌的三角錐型瓶裡
- 3. 秤藥紙放置微量電子天平秤中歸零,以藥勺舀取瓊質凝膠粉末(Agarose) 0.8g,倒入裝有 1X TAE Buffer 的三角錐型瓶混合。
- 4. 將三角錐型瓶蓋上保鮮膜,以 filter tip 將保鮮膜戳多個小洞,放進微波爐,微波 30 秒,然後加以搖晃均勻。此步驟需要重覆至瓊脂凝膠粉末 (Agarose)完全溶解於 1X TAE Buffer 中,呈現完全透明才行。(至少重複三次)。
- 將裝有混合均勻的瓊脂凝膠溶液從微波爐取出,放置桌上型水平震盪器,
 3-5分鐘。
- 6. 用 2ul 微量吸管吸取 1.6ul EtBr 加入三角錐型瓶中,混合均匀。
- 7. 倒入製膠台,約齒梳的一半即可,冷卻1小時凝固成瓊脂凝膠(gel)。

二、進行水平電泳

- 1. 將凝固的瓊脂凝膠的放入迷你電泳槽中,並倒入 450ml TAE Buffer(1X)。
- 2. 將 1.2μg RNA 與 2ul 6X Loading dye 混合,再加入滅過菌的二次水 (ddH2O)使總體積為 10ul。
- 3. 用 10ul 微量吸管將上述混和均勻液體全部注入迷你電泳槽中瓊脂凝膠



國家級人體生物資料庫整合平台 標準作業程序

標題:

整合平台新鮮冷凍組織檢體 RNA 萃取流程 編號: NBCT SOP-005

版本/總頁數: 第1.0版/10頁

發布日期: 110-07-20

的 well 裡。

- 4. 以電壓 85 伏特(電流 500 mA)進行水平電泳 35 分鐘
- 5. 將瓊脂凝膠(gel)從迷你電泳槽中取出,至高感度照膠系統系統確認 18s 與 28s 橫紋條帶。存檔並列印拍照保存(如附件一、A 圖)。

六、出庫品質標準

整合平台出庫之組織 RNA 應提供下列資訊:

- 1. 腫瘤成分 (須經病理醫師判讀確認)
 - -- <u>腫瘤組織</u>: 其原始組織檢體之腫瘤成分(tumor %) 以>50%為原則,越高越好。
 - -- 腫瘤周遭之非腫瘤組織: 需確認無腫瘤細胞汙染。
 - 說明:因為每種檢體性質不同,有些難以取得者,可以調降腫瘤成分。另外, 若為了研究腫瘤微環境狀態(microenvironment),申請者也可能對腫 瘤成分要求不同,可以配合申請者之要求,來調整腫瘤成分高低。
- 2. 水平電泳跑膠圖有無 18S & 28S 兩個 bands 的存在
 - -- 組織 RNA 有 18S & 28S 兩個 bands 存在,代表 RNA 品質佳,才合乎 出庫條件。
 - 說明:因為每種檢體性質不同,有些難以取得者,檢體十分寶貴,或是少數申請人的研究方法不會因為 RNA 是否有 18S & 28S 兩個 bands 而受影響者,還是可以出庫,所以 RNA 品質不夠理想時,也不要丟棄。
- 3. 組織 RNA 之 optical density (O.D.)值也應提供給申請者參考
 - -- 260/280 比例值,理想的檢體,應介於 1.6-2.0 之間
 - -- 260/230 比例值,不重要,可以不用提供



國家級人體生物資料庫整合平台 標準作業程序

標題:

整合平台新鮮冷凍組織檢體 RNA 萃取流程 編號: NBCT SOP-005

版本/總頁數: 第1.0版/10頁

發布日期: 110-07-20

七、參考文獻:

- Chomczynski, P. and Sacchi, N. Single-Step Method of RNA Isolation by Acid GuanidineThiocyanate-Phenol-Chloroform Extraction. Anal Biochem. 1987;162:156-159.
- 2. Sambrook, J., Fritsch, R. F., and Maniatis, R. Molecular Cloning. Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, N.Y. (1989).
- 3. RNA Extraction Procedure:

http://www.bio-protech.com.tw/upload/20181115042308.pdf



國家級人體生物資料庫整合平台 標準作業程序

標題:

整合平台新鮮冷凍組織檢體 RNA 萃取流程 編號: NBCT SOP-005

版本/總頁數: 第1.0版/10頁

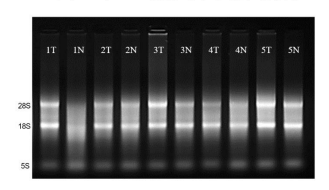
發布日期: 110-07-20

八、附件

附件一、冷凍組織 RNA 水平電泳跑膠圖和 O. D. 值檢測範例

A 圖

冷凍組織RNA品質檢測 水平電泳跑膠圖



B 圖

冷凍組織RNA品質檢測 O.D. 值

	ng/uL	260/280	260/230	Volume (ul)	Yield(ug)	備註	QC
1 T	1812.3	1.98	1.87	100	181.2		X
1 N	1997.4	2.01	2.06	130	259.7	無18S	\mathbf{X}
2 T	1917.8	2	1.98	120	230.1		5.4
2 N	1805.1	1.99	1.46	150	270.8		3.6
3 T	2136.1	1.97	1.97	120	256.3		7.7
3 N	1804	1.99	1.87	120	216.5		5.4
4 T	1368.8	1.93	2.24	70	95.8	28S弱	X
4 N	2419.4	2.02	1.93	150	362.9		\mathbf{X}
5 T	2198.7	1.99	1.97	170	373.8		7.5
5 N	1782.1	2	1.94	120	213.9		4.3

說明:

- --1N 在跑膠圖沒有18S, 28S bands, 但O.D.值很好,因此O.D. 值在RNA較不可靠。
- --其他檢體都有 18S, 28S 兩條bands,已可符合一般RNA的研究需求。
- --2N的 260/230值雖然較差,但跑膠圖理想, 顯示260/230 不重要。
- --現在也有檢測RIN 值(RNA Integrity Index)來做QC(Quality check),那是為了 進階的基因檢測需求。Human tissue RNA 能夠RIN=5就很好了, 4應該也可以用。