



## 血浆中20nt-RNA的分析方法(Strata-X)

张海明

应用及技术服务部

天津博纳艾杰尔科技有限公司、天津开发区西区南大街179号、300462

#### 概述

本实验采用固相萃取结合液相色谱-串联质谱的方法,在多反应监测(MRM)模式下建立了血浆20nt-RNA的测定方法。血浆中的RNA经Strata X 30mg 96孔固相萃取板净化,Kinetex EVO C18色谱柱(2.1 × 50 mm, 1.7 μm, 100 Å)分离,0.5% HFIP-0.1% DIEA水溶液和0.5% HFIP-0.1% DIEA乙腈溶液为流动相进行梯度洗脱,外标法进行定量。结果表明,相对回收率高于80%,能够满足检测要求。

#### 关键词

RNA; Strata-X; Kinetex EVO C18

#### 化合物信息

样品名称	序列	平均分子量
20nt-RNA	5' – TCC TCC GGA GCC AGA CTT CA – 3'	6760.81

#### 实验部分

#### 3.1仪器、试剂与材料

3.1.1主要仪器设备

SHIMADZU 30AD-AB、SCIEX API 5500+高效液相色谱串联质谱仪;

3.1.2试剂材料

乙腈为色谱纯;甲酸色谱纯;HFIP;DIEA; Phenomenex OTX裂解液;碳酸氢铵;乙酸铵; 乙酸;氨水;TCEP-HCL;

3.1.3样品预处理

取 150 μL 牛 血 浆 ( 索 莱 宝 Cat.No.B9550 Lot.No.624D051)置于2 mL 96孔收集板中并加入5 μL标品,涡旋;加入150 μL Phenomenex 裂解液涡旋

混合, 待净化;

3.1.4样品净化

依次使用1mL甲醇、1mL 50 mM pH=5.5乙酸铵水溶液, 活化30 mg Strata X 96孔固相萃取板。

将待净化的预处理液加入活化后的96孔固相萃取版,以3-5秒/滴速度正压上样,至液滴不在流出时,适度增大正压压力,并保持2min后。

依次使用 $600~\mu L~50~mM~pH=5.5$ 乙酸铵水溶液、 $600~\mu L~50~mM~pH=5.5~50%$ 乙腈乙酸铵水溶液上样后的96孔板以3-5秒/滴速度正压淋洗,至液滴不在流出时,适度增大正压压力,并保持2~min。

使用500 µL洗脱液(1mM TCEP、100mM pH9.5碳酸氢铵水溶液:乙腈:四氢呋喃=2:1:1)对淋洗后的96孔板以3-5秒/滴速度正压洗脱2次,至液滴不在流出时,适度增大正压压力,并保持2 min。

涡旋混合收集好的洗脱液进样检测;

#### 3.2仪器检测条件

3.2.1色谱条件

色谱柱: Kinetex EVO C18, 1.7 µm, 2.1 × 50 mm; P/N: 00B-4726-AN

流动相: A: 0.5% HFIP-0.1% DIEA水溶液; B: 0.5%

HFIP-0.1% DIEA乙腈溶液

流 速: 0.3 mL/min;

柱 温: 40°C; 进样量: 3 μL 进样器温度: 15°C

梯度:

流速 (mL/min)	A (%)	B (%)
0.40	95.0	5.0
0.40	0.0	100.0
0.40	0.0	100.0
0.40	95.0	5.0
0.40	95.0	5.0
	0.40 0.40 0.40 0.40	0.40 95.0 0.40 0.0 0.40 0.0 0.40 95.0

#### 3.2.2质谱条件

离子源: ESI

扫描方式: 负离子扫描 电喷雾电压: -4500 V 气帘气压力: 40 psi 辅助气压力1: 60 psi 辅助气压力2: 60 psi 离子源温度: 500 ℃

**采集方式:** 多反应监测(MRM)

Q1、Q3均为单位分辨率

质谱参数: 见表1

表1. 化合物的质谱参数

化合物	母离子	子离子	DP/V	CE/V
	1056.0	1056.0	-60	-5
20nt-RNA	791.8	791.8	-60	-5
ZOIIL-INIA	791.8	775.1	-60	-22
	791.8	346.0	-60	-24

#### 3.3实验结果

#### 牛血浆基质100 ppb加标回收率与RSD结果

	Sample Name	Sample ID	Sample Type		Analyte Peak Area (counts)	Analyte Peak Height (cps)	Analyte Concentration	Standard Query Status	Use Record	Record Modified	Calculated Concentration	Accuracy (%)
1	100PpbStraX30Spk		Standard	PlbStrata22Feb	3.39e+005	1.34e+005	100.	N/A	2	<b>V</b>	93.2	93.2
2	100PpbStraX30Add1		Quality Control	PlbStrata22Feb	3.09e+005	1.23e+005	100.	N/A		☑	85.1	85.1
3	100PpbStraX30Add2			PlbStrata22Feb		1.35e+005	100.	N/A	2	<b>V</b>	91.6	91.6
4	100PpbStraX30Add3		Quality Control	PlbStrata22Feb	3.31e+005	1.44e+005	100.	N/A		Ø	91.0	91.0
5	100PpbStraX30Spk		Standard	PlbStrata22Feb	3.88e+005	1.63e+005	100.	N/A	☑	$\square$	107.	107.

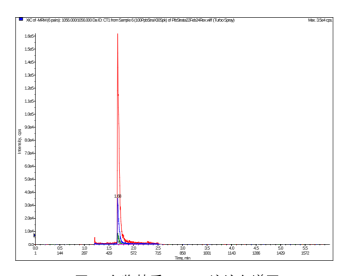


图1. 血浆基质100ppb溶液色谱图

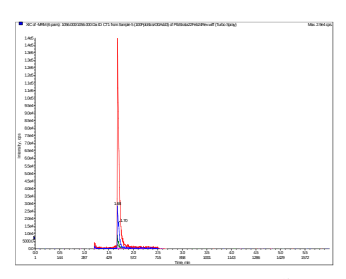


图2. 血浆基质100ppb加标回收溶液色谱图

#### 结论

使用Kinetex EVO C18 (1.7 µm, 2.1 × 50 mm) 色谱柱配合Strata-X 96孔固相萃取板净化能够实现血 浆中20nt-RNA的净化以及定量分析,结果表明,峰 形良好,保留时间稳定,可以满足分析要求。

### 附:相关产品

产品名称	规格描述	包装数量	订货号
Kinetex EVO	1.7 μm, 2.1 × 50	1支	00B-4726-
C18	mm	1×	AN
Strata X	30mg	2块/PK	8E-S100-
			TGB
保护柱卡套	Security Guard Kit	1/PK	KJ0-4282
保护柱柱芯	4×3.0 mm	10/PK	AJ0-4287



# Xccelerator 加速服务

探索分离,使命加速 Mission to Accelerate Separation

在新药、仿制药研发和科学研究过程中,抢占先机越来越多被大家提及,同时在食品、环境、临床等行业的客户也都面临着项目周期压缩的压力。基于此,我们成立了上海和天津两个方法开发服务中心,为客户加快项目进度提供支持。

Xccelerator 以客户为中心,以色谱技术为中心,为药物研发和科学研究提供全方位加速服务。

#### 三大研发中心

#### 中国天津

地址:天津市开发区西区南大街179号

电话:400-606-8099

邮箱:cninfo@phenomenex.com

#### 中国上海

地址:上海市长宁区福泉北路518号1号楼1层

电话:400-606-8099

邮箱:cninfo@phenomenex.com

#### 美国总部

地址:411 Madrid Avenue Torrance, CA 90501-1430, USA

Tel:+1 (310) 212-0555

Fax:+1 (310) 328-7768

Email:cninfo@phenomenex.com

仅用于研究目的,不可用于临床诊断程序。 © 2022 天津博纳艾杰尔科技有限公司保留所有权利。



