# 凝胶 DNA 回收试剂盒质检报告单

## XJ-QR-016

) + 1A (2) =						
请检编号	20230624	请检日期	2023.06.21	请检人	李春	
生产日期				114 122 /	<b>一</b>	
土厂口期	2023.06.20	抽检比例	1/1000	产品序号	2001050	
产品批号	20220724		<del></del>			
) HHIM 3	20230624	产品名称	凝胶 DNA 回收试剂盒(50 次制备)			
植写光明					(30 认则备)	

## **琪与说明:**

内容须用数字填写;如果无法用数据填写,则打"√"表示产品符合要求,打"×"表示产品不符合要

求,如果不符合	要求,在备注中注明	不符合项的详细内	容。	^ 农小厂的小付合品
样品 要求(指标)	检验 1	检验 2	对照 1	对照 2
DNA OD <sub>260</sub>	1.818	1.736	1.682	1.823
DNA OD <sub>280</sub>	1.021	0.979	0.945	1.022
DNA OD <sub>230</sub>	0.948	0.802	0.758	0.831
OD <sub>260</sub> /OD <sub>230</sub>	1.92	2.17	2.22	2.19
OD <sub>260</sub> /OD <sub>280</sub>	1.78	1.77	1.78	1.78
DNA 浓度 (ng/μl)	90.9113	86.8145	84.0775	91.1679
100bp-1kb DNA 回收效率(目测)	≥70%	≥70%	≥70%	≥70%
试剂盒外观 与组成	√	√	√	√
电泳检测	√	1	<b>√</b>	√
备注	<ol> <li>本批次共生产 1</li> <li>DNA 用 30 μl B</li> </ol>	00 盒,随机抽取一 uffer TE 洗脱。	盒送检。	
检验结果			<b>☆校</b> 质检员: 本 刁 3	
审核意见		, 1	版	A STATE OF THE STA

#### 杭州新景生物试剂开发有限公司

地址: 浙江省杭州市西湖科技经济园西园一路 8 号 4 幢 5 楼邮编: 310030 电话: 0571-56011203 传真: 0571-87983751

# 凝胶 DNA 回收试剂盒检验方法

#### 一、目的

通过凝胶 DNA 回收实验,以及对获得的 DNA 的各项指标的测试,判断送检的产品是否符合质量要求。

#### 一、材料、试剂及仪器

- 1. 材料: 送检凝胶 DNA 回收试剂盒、对照的其他批次的试剂盒、含有 100bp、250bp、500bp、750 bp、1kb 的 DNA 混合液、2 ml、1.5 ml 离心管若干。
- 2. 仪器: 微量紫外分光光度计、电泳仪、电泳槽、移液器、台式离心机、水浴锅。

#### 三、 凝胶 DNA 回收操作步骤

- 1. 制作含有 DNA 的琼脂糖凝胶: 吸取 30 μl 用于回收的目的 DNA(含有 100bp、250bp、500bp、750 bp、1kb 的 DNA 混合液)于 1.5 ml 离心管中,再吸取 120 μl 融化的 2%琼脂糖凝胶液加入到 1.5 ml 离心管中,凝胶凝固后即制成 150 μl 含 DNA 的琼脂糖凝胶。
- 2. 按照说明书中的操作步骤,用送检试剂盒和对照试剂盒同步平行各自回收 2 管琼脂糖凝胶中的 DNA。最终 DNA 用 30 μl Buffer TE 洗脱。

## 四、 回收 DNA 的纯度检测步骤

在微量紫外分光光度计上用 Buffer TE 调零,取 2  $\mu$ l 洗脱的 DNA 检测,记录各个波长的吸光度。

# 五、 电泳检测操作步骤(连同起始 DNA)

在 2%琼脂糖凝胶上,按下表依次加入回收的 DNA/起始 DNA,电泳结束后在紫外灯下观察并记录分析结果。

	起始 DNA	检验	检验	对照	对照	起始 DNA
	(70%)	1万 3页				(100%)
DNA	3.5µl	5µl	5µl	5µl	5µl	5µl
6×Loading Buffer	1μ1	1µl	1µl	1µl	1µl	1μl

#### 六、 质量要求与判断方法:

- 1. 试剂盒外观必须无破损、污渍;试剂盒组成必须与说明书对应一致;试剂盒标签内容必须与送检单相符。
- 2. 送检试剂盒回收到的 DNA OD260/OD280 数值必须在 1.8±0.15 范围内。
- 3. 送检试剂盒回收到的 DNA OD260/OD230 数值必须≥1.5。
- 4. 送检剂盒回收到的 100bp-1kb 各个不同长度的 DNA 经电泳检测, 肉眼目测各片段 DNA 的亮度均≥70%起始 DNA 的亮度。
- 5. 送检试剂盒与对照试剂盒测得的各项指标的差异必须小于±10%。

以上任何一项不符合要求即判断为不合格产品。