

RNase A 质检报告单

产品批号	20200822	产品名称		RNase A	
生产日期	2020.08.10	抽检比例	1/1000	产品序号	8001001
请检编号	20200822	请检日期	2020.08.10	请 检 人	李春

填写说明:

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					要求,打 " ×"	'表示严品个
样品 要求(指标)	空白1	空白 2	检验1	检验2	对照 1	对照 2
DNA OD ₂₆₀	4.669	4.491	3.390	3.467	3.525	3.787
DNA OD ₂₈₀	2.500	2.399	1.882	1.939	1.955	2.102
DNA OD ₂₃₀	2.327	2.109	1.636	1.841	1.693	1.873
OD ₂₆₀ /OD ₂₈₀	1.87	1.87	1.80	1.79	1.80	1.80
OD ₂₆₀ /OD ₂₃₀	2.01	2.13	2.07	1.88	2.08	2.02
DNA 浓度 (ng/μl)	233.4464	224.5727	169.4844	173.3579	176.2361	189.3476
试剂外观 与组成	$\sqrt{}$	√	√	V	V	√ √
电泳检测	√ ,	√	V	V	√	√
备注		生产 50 包, A 用 60 μl Bu	随机抽取一包ffer E 洗脱。	2送检。		
检验结果				J	表检查》	**************************************
审核意见		,		高州州	检专用 直核入:	其



RNase A 检验方法

一、目的

通过质粒 DNA 的分离纯化及各项指标的测试,判断送检的产品是否符合质量要求。

- 二、 材料、试剂及仪器
- 1. 材料:送检的 RNase A、对照其他批次的 RNase A,快速质粒 DNA 提取试剂盒, 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。

三、 基因组 DNA 纯化操作步骤

按每管 3 ml 的数量收集 6 管新鲜培养的同一菌株,按照快速质粒 DNA 提取试剂盒说明书中的操作步骤,用添加了送检 RNase A 和对照 RNase A 以及不添加 RNase A 的快速质粒 DNA 提取试剂盒同步平行各自抽提 2 管细菌中的质粒 DNA。最终质粒 DNA 用 60 μl Buffer E 洗脱。

四、 纯化的基因组 DNA 的纯度检测步骤

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

五、 电泳检测操作步骤

在 1%琼脂糖凝胶上,按下表依次加入质粒 DNA,电泳 10 分钟,然后在紫外灯下观察 并记录分析结果。

电泳加样顺序:

	空白1	空白2	检验1	检验2	对照 1	对照 2
质粒 DNA	5 µl	5 μl	5 μl	5 μl	5 μl	5 µl
6×Loading Buffer	1 μ1	1 μl	1 µl	1 μ1	1 μ1	1 μl

七、质量要求与判断方法

- 1. 试剂外观必须无破损、污渍,试剂组成必须与说明书对应一致,试剂标签内容必须与送检单相符。
- 2. 送检 RNase A 与对照 RNase A 配套试剂盒纯化得到的 DNA 测得的 OD₂₆₀/OD₂₈₀ 数值必须在 1.8±0.1 范围内,且差异必须小于±10%。
- 3. 送检 RNase A 和对照 RNase A 配套试剂盒纯化得到的 DNA 电泳检测均无肉眼可见的 RNA 残留。
- 4. 不添加 RNase A 的试剂盒纯化得到的 DNA 电泳检测有肉眼可见的 RNA 残留。

以上任何一项不符合要求即判断为不合格产品。