

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金蓬街 366 号 1 幢东 4F 邮编: 310030 电话: 0571-56011203 传真: 0571-87983751

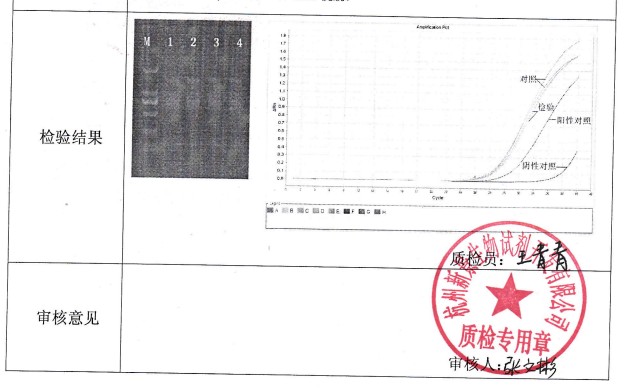
# 全血总 RNA 试剂盒质检报告单

			Ⅲ/火/亚/火口	<del>-1-</del>					
请检编号	20200930	请检日期	2020.09.28	请 检 人	李春				
生产日期	2020.09.28	抽检比例	1/1000	产品序号					
产品批号	20200930	产品名称	全血总 RNA 试剂盒 (50 次制备)						
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,如果不符合要求,在备注中注明不符合项的详细内容。									
样品									
	检验1	检验	2 对照 1	分昭 1	对照 2				
要求(指标)		122 435		1 W. T					
RNA OD <sub>260</sub>	1.664	1.76	9	1.800	1.754				
PNA OD	0.025				1./34				

要求 (指标)	检验1	检验 2	对照 1	对照 2
RNA OD <sub>260</sub>	1.664	1.769	1.800	1.754
RNA OD <sub>280</sub>	0.835	0.885	0.910	0.887
RNA OD <sub>230</sub>	0.919	0.973	1.040	0.994
OD <sub>260</sub> /OD <sub>280</sub>	1.99	2.00	1.98	1.98
OD <sub>260</sub> /OD <sub>230</sub>	1.81	1.82	1.73	1.77
RNA 浓度(ng/μl)	66.5643	70.7436	71.9926	70.1572
试剂盒外观		7		70.1372
与组成	V	$\sqrt{}$	√ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	$\sqrt{}$
电泳检测	V	V	V	N.
RT-PCR 检测	√ .	√ ·	, √	√ √
				*

备注

- 本批次共生产 100 盒,随机抽取一盒送检。
- 2. RNA 用 50 μl RNase-Free Water 洗脱。



# 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金蓬街 366 号 1 幢东 4F 邮编: 310030 电话: 0571-56011203 传真: 0571-87983751

# 全血总 RNA 试剂盒检验方法

# 一、目的

通过全血总 RNA 的分离纯化,以及对获得的 RNA 的各项指标的测试,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:送检全血总 RNA 试剂盒、对照其他批次的试剂盒、1.5ml 离心管若干。
- 2. cDNA 第一链合成试剂盒、2×SYBR Green PCR Mix、Human-β-actin 引物(F: TGACGTGGACATCCGCAAAG/R: CTGGAAGGTGGACAGCGAGG)
- 3. 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、PCR 仪。

#### 三、全血总 RNA 提取操作步骤

按每管 500  $\mu$ l 的数量收集 4 管人抗凝全血(同一个血样),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抽提 2 管全血中的总 RNA。最终总 RNA 用 50  $\mu$ l RNase-Free Water 洗脱。

#### 四、提取的 RNA 纯度检测步骤

在微量紫外分光光度计上用 RNase-Free Water 调零,取 2  $\mu$ l 洗脱的全血 RNA 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 RNA,电泳结束后在紫外灯下观察并记录分析结果。

	检验1	检验 2	对照 1	对照 2
RNA	5µl	5µl	5µl	5μΙ
6×Loading Buffer	1μl	1µl	1µl	lμl

#### 六、RT-PCR 检测步骤

- 1. 每管各取 5 μl 纯化的 RNA 按 Simgen cDNA 第一链合成试剂盒说明书操作获得 cDNA。
- 2. 将 2×SYBR Green PCR Mix(simgen)各试剂及引物置于冰上,按 2×SYBR Green PCR Mix (simgen)说明书配制 Humanbeta-actin 荧光定量 PCR 反应体系混合液。
- 3. 依次在荧光定量 PCR 反应体系混合液中加入 5 μl cDNA 模板、ddH<sub>2</sub>O(阴性对照)、人全血 RNA 反转录后的 cDNA(阳性对照),盖上管盖。然后放置于 ABI PRISM®7000 荧光 PCR 仪中进行荧光定量 PCR。
- 4. 打开软件,设置好参数。实验条件如下: Stage 1: 预变性(Reps: 1)95℃ 1min; Stage 2: PCR 反应(Reps: 40) 95℃ 5s, 60℃ 33s; Dissociation stage(Reps: 1) 95℃ 15s, 60℃ 20s, 95℃ 15s
- 5. 扩增完成后,观察标准曲线并记录各曲线的 CT 值。

#### 七、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. 送检试剂盒纯化得到的 RNA OD<sub>260</sub>/OD<sub>280</sub> 数值必须在 2.0±0.15 范围内。
- 3. 送检试剂盒纯化得到的 RNA OD<sub>260</sub>/OD<sub>230</sub> 数值必须≥1.0。
- 4. 送检剂盒纯化得到的 RNA 电泳检测,无肉眼可见的 DNA 污染,主条带清晰。
- 5. 用送检试剂盒纯化得到的 RNA 反转录的 cDNA 作为模板的 RT-PCR 扩增曲线正常,阴性对照无扩增。
- 6. 送检试剂盒与对照试剂盒测得的各项指标的平均值的差异必须小于±10%。

以上任何一项不符合要求即判断为不合格产品。

注意:以上实验操作均需在 RNA 室操作。