

### 凝胶 DNA 回收试剂盒质检报告单

XJ-QR-016

请检编号	20250727	请检日期	202507.22	请检人	黄芳
生产日期	2025.07.22	抽检比例	1/1000	产品序号	2001050
产品批号	20250727	产品名称	凝胶 DNA 回收试剂盒 (50 次制备)		

**填写说明：**

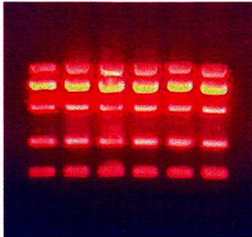
内容须用数字填写；如果无法用数据填写，则打“√”表示产品符合要求，打“×”表示产品不符合要求，如果不符合要求，在备注中注明不符合项的详细内容。

样品 要求 (指标)	检验 1	检验 2	对照 1	对照 2
DNA OD <sub>260</sub>	2.008	2.149	2.012	2.155
DNA OD <sub>280</sub>	1.111	1.186	1.111	1.189
DNA OD <sub>230</sub>	0.893	1.053	1.050	1.046
OD <sub>260</sub> /OD <sub>280</sub>	2.25	2.04	1.92	2.06
OD <sub>260</sub> /OD <sub>230</sub>	1.81	1.81	1.81	1.81
DNA 浓度 (ng/μl)	100.3857	107.4640	100.6112	107.7619
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	√	√	√	√

**备注**

1. 本批次共生产 150 盒，随机抽取一盒送检。
2. DNA 用 30 μl Buffer TE 洗脱。

**检验结果**



合格

**审核意见**

质检员：何芳芳



审核人：李鹏

## 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  $\mu$ l 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  $\mu$ l 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  $\mu$ l 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  $\mu$ l 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 (70%)	检验	检验	对照	对照	起始 DNA (100%)
DNA	3.5 $\mu$ l	5 $\mu$ l	5 $\mu$ l	5 $\mu$ l	5 $\mu$ l	5 $\mu$ l
6 $\times$ Loading Buffer	1 $\mu$ l	1 $\mu$ l	1 $\mu$ l	1 $\mu$ l	1 $\mu$ l	1 $\mu$ l

### 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 OD<sub>260</sub>/OD<sub>280</sub> 数值必须在 1.8 $\pm$ 0.15 范围内。
3. 送检试剂盒回收到的 DNA OD<sub>260</sub>/OD<sub>230</sub> 数值必须 $\geq$ 1.5。
4. 送检试剂盒回收到的 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 $\geq$ 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 $\pm$ 10%。

以上任何一项不符合要求即判断为不合格产品。

