# 快速质粒 DNA 小量试剂盒质检报告单

#### **XJ-QR-016**

请检编号	20240812	请检日期	2024.08.12	请 检 人	黄芳
生产日期	2024.08.07	抽检比例	1/1000	产品序号	1005050
产品批号	20240812	产品名称	快速质粒 D	NA 小量试剂盒	(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。

求,如果不符合要	要求,在备注中注明:	不符合项的详细内容	<del>.</del> .				
样品 要求 (指标)	检验 1	检验 2	对照 1	对照 2			
DNA OD <sub>260</sub>	1.502	1.516	1.528	1.530			
DNA OD <sub>280</sub>	0.820	0.831	0.840	0.840			
DNA OD <sub>230</sub>	0.798	0.802	0.808	0.805			
OD <sub>260</sub> /OD <sub>230</sub>	1.88	1.89	1.89	1.90			
OD <sub>260</sub> /OD <sub>280</sub>	1.83	1.82	1.82	1.82			
DNA 浓度 (ng/μl)	75.1233	75.7840	76.4190	76.4838			
试剂盒外观 与组成	<b>V</b>	√	√	1			
PCR 检测	<b>V</b>	1	√	√			
电泳检测	<b>V</b>	√ ·	<b>√</b>	√			
备注	a department	200 盒,随机抽取一 0 μl Buffer E 洗脱。	念送检。。				
检验结果 合档。 质检员: 《纪晨主、							
审核意见							

# 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5F

邮编: 310030 电话: 0571-56011203 传真: 0571-87983751

# 快速质粒 DNA 小量试剂盒检验方法

#### 一、目的

通过质粒 DNA 的分离纯化,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。

## 二、 材料、试剂及仪器

- 1. 材料:送检快速质粒 DNA 小量试剂盒、对照其他批次的试剂盒、1.5 ml 离心管若干。
- 2. 仪器:超微量分光光度计、电泳仪、电泳槽、移液器、台式离心机、水浴锅。

#### 三、 质粒 DNA 纯化操作步骤

按每管 3 ml 的数量收集 4 管同一菌株,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 管细菌中的质粒 DNA。最终质粒 DNA 用 60 μl Buffer E 洗脱。

## 四、 纯化的质粒 DNA 的纯度检测步骤

在超微量分光光度计上用 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、 酶切检测操作步骤

- 1. 取一个 200 μl 离心管,加入 1 μl 内切酶, 2 μl 10×Buffer, 17μl 提取的质粒 DNA。
- 2. 37℃酶切 2h。
- 3. 按内容六进行电泳检测。

# 六、 电泳检测操作步骤(连同原质粒 DNA)

在 1%琼脂糖凝胶上,按下表依次加入质粒 DNA/酶切产物,电泳结束后在紫外灯下观察并记录分析结果。

电泳加样顺序:

	检 验 1	检 验 2	对 照 1	对 照 2	检 验 1 (酶切)	检 验 2 (酶切)	对 照 1 (酶切)	对 照 2 (酶切)
DNA/酶切产物	8 μ1	8 μΙ	8 µl	8 μ1	8 μΙ	8 µl	8 μl	8 μl
6×Loading Buffer	2 μl	2 μ1	2 μl	2 μΙ				

### 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 DNA OD<sub>260</sub>/OD<sub>280</sub> 数值必须在 1.8±0.15 范围内。
- 3. 送检试剂盒纯化得到的 DNA OD<sub>260</sub>/OD<sub>230</sub> 数值必须≥1.8。
- 4. 送检剂盒纯化得到的 DNA 电泳检测,无肉眼可见的 RNA 污染,主条带清晰,酶切后的 DNA 条带清晰无拖尾。
- 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。