

# 粪便保存液质检报告单

请检编号	20200719	请检日期	2020.07.31	请 检 人	李春	
生产日期	2020.07.31	抽检比例	1/1000	产品序号	4103100	
产品批号	20200719	产品名称	粪便	粪便保存液(100 ml)		
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。

水,如果小符合组	要求,在备注中注明不	卜符合项的详细内容	容。	
群品 要求(指标)	检验 1	检验 2	对照 1	对照 2
DNA OD <sub>260</sub>	7.918	7.821	2.166	2.064
DNA OD <sub>280</sub>	4.395	4.340	1.232	1.174
DNA OD <sub>230</sub>	3.811	3.791	1.092	1.033
OD <sub>260</sub> /OD <sub>280</sub>	1.80	1.80	1.76	1.76
OD <sub>260</sub> /OD <sub>230</sub>	2.08	2.06	1.98	2.00
DNA 浓度 (ng/μl)	395.8766	391.0435	108.2787	103.2147
试剂盒外观 与组成	<b>√</b>	√	√	√
PCR 检测	V		√ √	$\sqrt{}$
电泳检测	√	√	√	V
备注		0 盒,随机抽取一a 100 μl Buffer TE 洗		
检验结果			质检员	
审核意见		t.	审核人	★



# 粪便保存液检验方法

#### 一、目的

通过粪便 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:送检粪便保存液、超纯水、粪便 DNA 纯化试剂盒(配套粪便保存液)、1.5 ml 离心管若干。
- 2. 仪器: 电子分析天平、恒温箱、移液器、台式离心机、水浴锅、超微量分光光度计、电泳仪、电泳槽。

#### 三、 基因组 DNA 纯化操作步骤

按每管 200 mg 的重量称取 4 管人粪便(同一个样本),两管加入 400 μl 待检的粪便保存液,两管加入 400 μl 超纯水做对照,旋涡震荡直至粪便颗粒全部分散溶解,37℃恒温箱放置过夜。按照粪便 DNA 纯化试剂盒(配套粪便保存液)说明书中的操作步骤,抽提 4 管粪便中的基因组 DNA(加入超纯水的两管样本不要离心,直接静置取上清)。最终基因组 DNA 用 100 μl Buffer TE 洗脱。

# 四、 纯化的基因组 DNA 的纯度检测步骤

在超微量分光光度计上用 Buffer TE 调零,取 2 μl 洗脱的基因组 DNA 检测,记录各个波长的吸光度。

# 六、 电泳检测操作步骤

在 1%琼脂糖凝胶上,按下表依次加入基因组 DNA 产物,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
DNA	5μl	5µl	5µl	5µl
6×Loading Buffer	lμl	lμl	1µl	lμl

#### 七、质量要求与判断方法:

- 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 OD260/OD280 数值必须在 1.9±0.10 范围内。
- 3. 送检试剂盒纯化得到的 DNA OD260/OD230 数值必须≥1.5。
- 4. 送检剂盒纯化得到的 DNA 电泳检测,主条带清晰可见,对照组纯化得到的 DNA 电泳检测条带降解严重,看不到主条带。

以上任何一项不符合要求即判断为不合格产品。