

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

# 动物组织总 RNA 试剂盒质检报告单

请检编号	20211046	请检日期	2021.10.19	请检人	李春				
生产日期	2021.10.19	抽检比例	1/1000	产品序号	5001050				
产品批号	20211046	产品名称	动物组织总	RNA 试剂盒	(50 次制备)				
	真写,如果无法用数 合要求,在备注中注	主明不符合项的	详细内容。						
要求(指标)	检验 1	验 1 检验 2		<b>対照 1</b>	对照 2				
RNA OD <sub>260</sub>	11.978	10.330	10.6	663	10.593				
RNA OD <sub>280</sub>	5.899	5.016	5.26	55	5.251				
RNA OD <sub>230</sub>	5.920	5.102	5.14	12	5.151				
OD <sub>260</sub> /OD <sub>230</sub>	2.02	2.06	2.07		2.06				
OD <sub>260</sub> /OD <sub>280</sub>	2.03	2.06	2.03		2.02				
RNA 浓度(ng/	<sup>(μ1)</sup> 479.1083	413.1921	426	5123	423.7054				
试剂盒外观 与组成			1		1				
RT-PCR 检测			1		1				
电泳检测	<b>√</b>	.   1	<b>√</b>		1				
备注		失生产 20 盒,随 50 μl RNase-Free		<u>े</u>					
检验结果		Application Pod							
				质检资剂	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
		100 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1		质检验	物流				

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

# 动物组织总 RNA 试剂盒检验方法

#### 一、目的

通过模拟动物组织总 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: 送检动物组织总 RNA 试剂盒、对照其他批次的试剂盒、1.5ml 离心管若干(RNase Free), 八联管, 新鲜培养的细菌 10ml。
- (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、 RNA 纯化操作步骤

挑取枯草杆菌单菌落至 10ml LB 培养基,37℃过夜培养,按每管 2 ml 菌液分装至 1.5 ml 离心管(RNase Free),共 4 管。每管加 200 μl RNase-Free ddH2O 悬浮沉淀,并加入 100 μl RNase-Free ddH2O 溶解的溶菌酶(100 mg/ml)37℃温育 15min,12000rpm 离心 30s,弃 250μl 上清后悬浮沉淀。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 RNA。最终 RNA 用 50 μl RNase-Free ddH2O 洗脱。

### 四、 纯化的 RNA 的纯度检测步骤

在微量紫外分光光度计上用 RNase-Free ddH $_2$ O 调零,取 2  $\mu$ l 洗脱的 RNA 检测,记录各个波长的吸光度。

#### 五、 RT-PCR 检测步骤

- 1. 每管各取 4 μl 纯化的 RNA 按 Simgen cDNA 第一链合成试剂盒说明书操作获得 cDNA。用 RNase-Free Water 稀释 2.5 倍。
- 2. 取一个 0.6 ml 离心管,加入 85.4 μl ddH<sub>2</sub>O、140 μl 的 2×SYBR Green PCR Mix、14 μl 枯草杆菌引物(正向、反向引物各 7 μl)和 5.6 μl 50×ROX Reference Dye,混合均匀。
- 3. 按每管 35 μl 的体积将步骤 2 的混合物分装到八联管中,依次加入 5 μl DNA 模板、ddH2O (阴性对照)、阳性对照,盖上管盖。然后放置于 ABI PRISM®7500 荧光 PCR 仪中进行荧光定量 PCR。
- 4. 扩增条件: 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。0
- 5. 扩增完成后,观察标准曲线并记录各曲线的 CT 值。

#### 六、 电泳检测操作步骤

在 1%琼脂糖凝胶上,按下表依次加入细菌总 RNA,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:

	DL2000 Ladder	检验 1	检验 2	对照 1	对照 2
RNA	5	5μΙ	5μΙ	5μΙ	5μΙ
6×Loading Buffer	_	1μΙ	1μΙ	1μΙ	1μΙ

#### 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 OD260/OD280 数值必须在 2.0±0.15 范围内。
- 3) 送检试剂盒纯化得到的 RNA OD260/OD230 数值必须≥1.5。
- 4) 送检试剂盒纯化得到的 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 RNA 反转录成的 cDNA 作为模板的 RT-PCR 扩增曲线正常。
- 6) 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。

注意:以上实验操作均需在 RNA 室操作。