

## 快速质粒DNA小量试剂盒质检报告单

XJ-QR-016

请检编号	20230608	请检日期	2023.06.06	请 检 人	任溢锋	
生产日期	2023.06.06	抽检比例	1/1000	产品序号	1005250	
产品批号	20230608	产品名称	快速质粒DNA小量试剂盒(250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>	7.942	8.483	8.305	8.350
DNA OD <sub>280</sub>	4.457	4.768	4.667	4.685
DNA OD <sub>230</sub>	4.049	4.195	4.088	4.125
OD <sub>260</sub> /OD <sub>280</sub>	1.96	2.02	2.03	2.02
OD <sub>260</sub> /OD <sub>230</sub>	1.78	1.78	1.78	1.78
DNA 浓度 (ng/μl)	397.0906	424.1476	415.2488	417.4981
试剂盒外观 与组成	√	√	√	√
PCR 检测	√	√	√	√
电泳检测	√	√	√	√
备注	1. 本批次共生产 120 盒，随机抽取一盒送检。 2. 质粒 DNA 用 60 μl Buffer E 洗脱。			
检验结果	 合格			
	质检员： 			
审核意见	 审核人： 			

## 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  $\mu$ l 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  $\mu$ l离心管，加入1  $\mu$ l内切酶，2  $\mu$ l 10×Buffer，17  $\mu$ l提取的质粒DNA。
2. 37°C酶切2 h。
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 $\mu$ l	8 $\mu$ l	8 $\mu$ l	8 $\mu$ l				
6×Loading Buffer	2 $\mu$ l	2 $\mu$ l	2 $\mu$ l	2 $\mu$ l				

### 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. 送检试剂盒纯化得到的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。