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

病毒核酸纯化试剂盒质检报告单

请检编号	20220710	请检日期	2022.07.12	请 检 人	李春
生产日期	2022.07.11	抽检比例	1/1000	产品序号	4002050
产品批号	20220710	产品名称	病毒核酸纯化试剂盒(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			
试剂盒外观 与组成	√	√ √	√	√			
荧光 PCR 检测	√ √	1	√	√			
备注	 本批次共生产 20 盒,随机抽取一盒送检。 RNA 用 50 μl Buffer TE 洗脱。 						
检验结果	166						
审核意见			原位 审核人:	和安全社员公司在			

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

病毒核酸纯化试剂盒检验方法

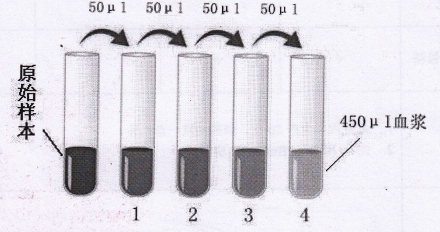
一、实验目的

通过病毒核酸纯化实验,检测新一批的产品是否合格。

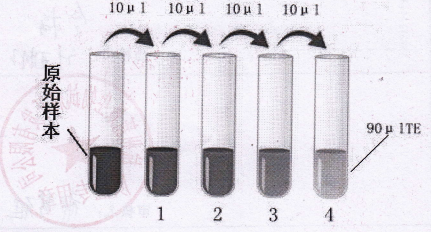
- 二、材料、试剂及仪器
- 1. 材料:送检病毒核酸纯化试剂盒、对照病毒核酸纯化试剂盒、鸡源 DNA 和 1.5 ml 离心管若干。
- 2. 鸡特异性引物与探针。
- 3. 仪器: 台式小量离心机 (可配离心 1.5 ml 离心管和 2 ml 离心管的转子)、水浴锅与旋涡震荡器、荧光定量 PCR 仪、移液器。

三、操作步骤

- 1. 鸡源 DNA 梯度稀释步骤:
- (1) 取 10 ng/μl 的鸡 DNA 作为原始样本,取 50 μl 原始样本,加入 450 μl 血浆混合均匀,将其稀释 10 倍,然后再以相同的方法继续稀释 100 倍、1000 倍、10000 倍,如下图所示。



(2) 以同样的方式,取 $10~\mu l$ 原始样本,加入 $90~\mu l$ TE 混合均匀,获得相同浓度梯度的 TE 稀释样本。



2. 病毒核酸纯化步骤:

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

取每管 200 μl 血浆稀释样本(1、2、3、4 四个浓度梯度各一管),按照病毒核酸纯化试剂 盒说明书的操作步骤,分别用送检试剂盒和对照试剂盒各提取 4 管血浆样本中的游离 DNA,最终得到的 DNA 用 50 μl Buffer TE 洗脱。(提取时按照浓度从低到高的操作顺序)

- 3. 荧光 PCR 检测步骤:
- (1) 按照鸡源性 DNA 荧光 PCR 检测试剂盒 (Cat. No.7805050) 说明书配制好反应体系,按 每管 35µl 的量分装至 8 联排管中,依次加入 5 µl 检测试剂盒提取的 DNA 模板(四管)、5 µl 对照试剂盒提取的 DNA 模板(四管)、5 µl TE 稀释的 DNA 模板(四管)和 5 µl ddH2O (阴性对照)盖上管盖,然后放置于 ABI PRISM®7500 荧光 PCR 仪中进行荧光定量 PCR,打开软件,设置好参数。实验条件如下:

Stage 1: 预变性(Reps: 1)

95℃ 1min

Stage 2: PCR 反应(Reps: 40)

95℃ 15s

60°C 35s

(2) 扩增完成后,观察标准曲线并记录各曲线的 CT 值。

四、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 作为模板的荧光 PCR 扩增曲线正常,且相邻梯度样本之间相差 3.3 个 CT 值左右,阴性对照无扩增。
- 3. 同等梯度血浆样本稀释纯化后的 DNA 样本与 TE 稀释的 DNA 样本之间相差 1.5~2 个 CT 值。
- 4. 送检试剂盒与对照试剂盒相同浓度样本的 CT 值之差≤0.1。

以上任何一项不符合要求即判断为不合格产品。