仅供科研使用,不得用于临床检验。

大鼠白细胞介素 1β(IL-1β)ELISA 定量检测试剂盒(ELISA)说明书

【产品名称】

通用名称: 大鼠白细胞介素 1β(IL-1β)定量检测试剂盒(ELISA)

英文名称: Rat Interleukin 1β (IL-1β) ELISA KIT

货 号: ZC-M6543

【包装规格】

96 人份/盒

【预期用途】

仅供科研使用,定量检测血清、血浆、细胞培养上清液中大鼠白细胞介素 1β(IL-1β)的浓度。

【检验原理】

本试剂盒采用双抗体夹心酶联免疫吸附检测技术。特异性抗大鼠 IL-1β 单克隆抗体预包被在高 亲和力的酶标板上。酶标板孔中加入标准品、待测样本和生物素化的检测抗体,经过孵育,样本 中存在的 IL-1β 与固相抗体和检测抗体结合。洗涤去除未结合的物质后,加入辣根过氧化物酶标记 的链霉亲和素(streptavidin-HRP)。洗涤后,加入显色底物 TMB,避光显色。颜色反应的深浅与样 本中 IL-1β 的浓度成正比。加入终止液终止反应,在 450 nm 波长(参考波长 570 - 630 nm)测定吸光 度值。

【主要组成成分】

主要成分

组分	规格	数量
包被微孔板	96T	1 板
标准品	4000pg/mL	2 管
抗体	70uL	1 管
辣根过氧化物酶标记的链霉亲和素	140uL	1 管
10×检测缓冲液	5mL	1 瓶
标准品稀释液	5mL	1 瓶
TMB 显色液	11mL	1 瓶
TMB 终止液	11mL	1 瓶
洗涤缓冲液(20X)	30m1	1 瓶
封板膜		4 张

注意: 使用前请检查试剂盒中试剂的标签和数量与表格是否一致

<u>需要但未提供的材料及耗材</u>

- 1、酶标仪
- 2、精密移液器及一次性吸头
- 3、蒸馏水
- 4、洗瓶或者自动洗板机
- 5、37℃水浴锅或恒温箱
- 6、500m1 量筒
- 7、无粉一次性乳胶手套

【储存条件及有效期】

- 1、2-8℃保存,切勿冷冻,有效期6个月。
- 2、开封使用后,包被微孔板放入带有干燥剂的自封袋中,密闭自封袋,并将全部试剂放回 2-8℃冰箱。

【适用仪器】

半自动的酶标仪,如 Thermo MK3,或者国产酶标仪。

仅供科研使用,不得用于临床诊断。

【样本要求】

样本类型和采集

细胞培养上清

300 g 离心 10 分钟去除沉淀物,即刻检测,或者分装,-20℃以下贮存。

血清样本

分离管分离血清。在 1000 g 离心之前, 使血样凝集 30 分钟。吸取血清样本之后即刻 检测, 或 者分装, -20℃以下贮存。

血浆样本

EDTA、枸橼酸钠或肝素抗凝收集血浆样本。1000 g 离心 3 0 分钟收集样本。即刻检测,或者 分装, -20℃以下贮存。 本试剂盒可能适用于其它生物学样本。

细胞培养上清、血清和血浆已经过验证。

注意: 检测前,样本中可见的沉淀必须去除。不要使用严重溶血或高血脂的样本。 样本应分装并贮存于-20℃,以避免大鼠 IL-1 β活性的丢失。如果在 24 小时内检测,样本可以 存放在 2-8℃。 避免样本的反复冻融。在检测前,冷冻样本应该缓慢地恢复至室温,轻柔地混匀。

样本保存和稳定性

样本在 2-8℃条件下,可以储存 72h,或者在-20℃储存 6 个月。样本收集后,不是一次 检测完,请按一次用量分装冻存,避免反复冻融,使用时在室温下解冻,确保样品均匀充分 解冻。

【检验方法】

试剂准备

检测前请将所有的试剂、样本恢复至室温。 如果浓缩的试剂出现结晶,37℃温浴,直至结晶全部溶解。

1×洗液

吸取 20×浓缩洗液 30 ml 至 1 L 的量筒,加蒸馏水或去离子水至 600 ml,轻轻混匀,避免泡 沫。 转移至干净瓶内。2 - 25℃贮存,1×洗液可稳定 30 天。

1×检测缓冲液

吸取 10×浓缩检测缓冲液 5 ml 至 100 ml 量筒,加蒸馏水或去离子水至 50 ml,轻

轻混匀,避 免泡沫。 2 - 8℃贮存,1×检测缓冲液可稳定保存 30 天。

检测抗体

稀释前充分混匀。根据标准品和待测样本的数量,用 1×检测缓冲液按 1:100 稀释浓缩的检 测抗体。 注意:请在 30 分钟内使用稀释后的检测抗体。

辣根过氧化物酶标记的链霉亲和素

稀释前充分混匀。 根据标准品和待测样本的数量,用 1×检测缓冲液按 1: 100 稀释浓缩的辣根过氧化物酶标记的 链霉亲和素。 注意:请在 30 分钟内使用稀释后的辣根过氧化物酶标记的链霉亲和素。

样本稀释

如果样本需要稀释,请用试剂盒提供的 1×检测缓冲液稀释血清/血浆样本,用细胞培养基稀释 细胞培养上清。

大鼠 IL-1 β标准品

用蒸馏水或去离子水重溶大鼠 IL-1 β标准品,重溶体积标注在大鼠 IL-1 β标准品的标签上(4ng标准品冻干粉注入 1ml标准品稀释液)。轻柔 地涡旋震荡,确保充分混匀,重溶后标准品的浓度为 4000 pg/ml。重溶后静置 10 - 30 分钟。稀释 前充分混匀。 请使用聚丙烯管进行标准品稀释。

标准曲线制作

血清/血浆样本标准曲线的制作:

取 230 μ1 浓缩的大鼠 IL-1 β标准品,加入 230 μ1 标准品稀释液,作为标准曲线的最高浓度 (2000pg/ml)。在每一个试管中加入 230 μ1 标准品稀释液。使用高浓度标准品做 1: 1 系列稀释。每次移 液时,请确保充分混匀。以标准品稀释液作为标准曲线的零浓度。

(标准品浓度为: 2000, 1000, 500, 250, 125, 62. 5, 31. 25, 0pg/mL)

细胞培养上清样本标准曲线的制作:

取 230 μ1 浓缩的大鼠 IL-1 β标准品,加入 230 μ1 细胞培养基,作为标准曲线的最高浓度 (2000 pg/ml)。在每一个试管中加入 230 μ1 细胞培养基。使用高浓度标准品做 1: 1 系列稀释。每次移液 时,确保充分混匀。以细胞培养基作为标准曲线的零浓度。

(标准品浓度为: 2000, 1000, 500, 250, 125, 62. 5, 31. 25, 0pg/mL)

【检测步骤】

检测之前请将所有的试剂、样本平衡至室温。

- 1. 准备好所有需要的试剂及工作浓度标准品。
- 2. 将不需要的板条拆卸下来,放回装有干燥剂的铝箔袋,重新封好封口。
- 3. 浸泡酶标板:加入 300 µ11×洗液静置浸泡 30 秒。为了获得理想的实验结果浸泡是必须的。弃掉洗液之后, 在吸水纸上将微孔板拍干。洗板完成之后,请立即使用微孔板,不要让微孔板干燥。
 - **4. 加标注品:** 标准品孔加入 100 μ1 2 倍倍比稀释的标准品。空白孔加入 100 μ1 标准品稀释液(血清/血浆样)或培养基(细胞培养上清样本)。
 - 5. 加样本: 血清/血浆: 样本孔加入 80 μ1 1×检测缓冲液和 20 μ1 样本。细胞培养上清: 样本孔加入 100ul 细胞培养上清。
 - **6. 加检测抗体:** 每孔加入 50 μ1 稀释的检测抗体。保证步骤 4、5、6 连续加样,不要间断。加样过程在 15 分 钟内完成。
 - **7. 孵育:** 使用封板膜封板。300 转/分钟振荡,室温孵育 1.5 小时。
 - 8. 洗涤: 弃掉液体,每孔加入 300 µ1 洗液洗板,洗涤 6 次。每次洗板,在吸水纸上 拍干。为获得理想的 实验性能,必须彻底移除残留液体。
 - 9. 加酶孵育:每孔加入 100 μ1 稀释的辣根过氧化物酶标记的链霉亲和素。
 - 10. 孵育: 使用新的封板膜封板。300 转/分钟振荡,室温孵育 30 分钟。
 - 11. 洗涤: 重复步骤 8。
 - **12. 加底物显色:** 每孔加入 100 μ1 显色底物 TMB, 避光, 室温孵育 5 30 分钟。
 - **13. 加终止液:**每孔加入 100 µ1 终止液。颜色由蓝色变为黄色。如果颜色呈现绿色或者颜色的变化明显不均 匀,请轻轻叩击板框,充分混匀。
 - 14. 检测读数: 在 30 分钟之内,使用酶标仪进行双波长检测,测定 450 nm 最大吸收波长和 570 nm 或 630 nm 参考波长下的 0D 值。校准后的 0D 值为 450 nm 的测定值减去 570 nm 或 630 nm 的测定值。 仅使用 450 nm 测定会导致 0D 值偏高,并且准确度降低。

【结果计算】

计算标准品和样本的平均 OD 值,然后减去零浓度标准品的 OD 值。 以标准品浓度为横坐标, OD 值为纵坐标, 用计算机软件进行回归拟合生成标准曲线。回归分 析确定最佳拟合曲线。通过对浓度值和 OD 值取对数拟合,可以对标准曲线进行线性化。此过程 可能可以得到更多样本的浓度,但数据的准确度会降低一些。

注意:标准曲线最高浓度点的终浓度为 2000pg/ml。如果完全按照说明书的步骤操作 (20 μ1 样本 + 80 μ1 检测缓冲液),计算样本浓度时请乘以稀释因子 5。如果样本进行了其它方式的稀释,计 算样本浓度时请乘以相应的稀释倍数。

【检验方法的局限性】

- 1、仅供科研使用,不得用于临床诊断。
- 2、在试剂盒标示的有效期内使用,过期产品不得使用。
- 3、跟其他厂家的试剂盒或者组分不能混用。
- 4、使用试剂盒配套的样品稀释液。
- 5、如果样本值高于最高标准品浓度值,请将样本适当稀释后,再重新测定。
- 6、待测样本中存在的人抗鼠等异嗜抗体会干扰检测结果,检测前,请排除该因素。
- 7、通过其他方法得到的检测结果,与本试剂盒测定结果不具有直接的可比性。

【产品性能指标】

1、物理性能

试剂盒的各液体组分应澄清透明、无沉淀或者絮状物。微孔板铝箔袋应真空包装,无破 损漏气。

2、剂量反应曲线线性

校准品剂量反应曲线相关系数 r 值,大于等于 0.9900。

3、精密度

批内精密度:三组已知的高、中、低浓度样品,进行二十次在同一个板块内精度评估。 批内变异系数 CV%小于 10%。

批间精密度:三组已知的高、中、低浓度样品,进行二十次在不同板块内精度评估。批间变异系数 CV%小于 15%。

4、检测范围

31. $25 \text{pg/m1} \rightarrow 2000 \text{pg/m1}$

5、灵敏度

最低检出剂量小于 1.0g/mL。

6、回收率

三组已知的高、中、低浓度样品,进行五次回收率评估,回收率在85%-115%之间。

7、特异性

本试剂盒识别天然和重组大鼠白细胞介素 1β (IL-1β),与结构类似物无交叉。

8、稳定性

2℃-8℃保存,有效期6个月。

【注意事项】

生物安全

- 1、检测必须符合实验室管理规范的规定,严格防止交叉污染,所有样品、洗弃液和各种废弃物都应按照传染物进行处置。
- 2、试剂盒的液体组分中,含有 proclin-300 防腐剂,可能引起皮肤过敏反应,避免吸入烟雾与皮肤接触。
- 3、底物液对皮肤、眼睛和上呼吸道有刺激作用,避免吸入烟雾。戴上防护手套,实验完成后彻底洗手。

技术提示

- 1、混合蛋白溶液时,避免起泡。
- 2、加校准品与样本时,每个校准品浓度和样本都要更换移液枪头,公共组分应该悬臂加样,避免交叉污染。
 - 3、合适的温育时间,和充分的洗涤步骤,是保证实验结果准确性的必要条件。
 - 4、底物溶液为无色液体,保存过程中变为蓝色,代表底物溶液已经失效,不得使用。
- 5、终止液加样顺序与底物溶液加样顺序一致,加入终止液后,蓝色底物产物,会瞬间变为 黄色。
- 6、实验中,用剩的板条,应立即放回自封袋中,密封(低温干燥)保存。 仅供科研使用,不得用于临床诊断。

7、所有液体组分,使用前充分摇匀,严格按照说明书标明的时间、加样量及加样顺序进行 温育操作。

废物处理

所有使用或未使用的试剂,所有污染性的一次性材料,应当遵循传染性或潜在传染性产品 的处理程序,每个实验室都有责任根据其实验的类型和危险性级别,进行废物和污物的处理, 同时要严格依照有关规定对待所有的废物和污物。