

(仅供科研使用,不得用于临床诊断!)

小鼠卵清蛋白特异性 IgE (OVA-sIgE) 定量检测试剂盒 (ELISA) 使用说明书

规格: 48T/96T

使用前请仔细阅读说明书。如果有任何问题,请通过以下方式联系我们:

官方热线: 400-999-8863

技术电话: 18358180525

邮箱: UpingBio@163.com

公司网址: www.upingbio.com

具体保质期请见试剂盒外包装标签。请在保质期内使用试剂盒。

联系时请提供产品货号、生产日期(见盒签),以便我们更高效为您服务。

UpingBio technology Co.,Ltd

试剂盒性能

物理性能:各液体组分澄清透明、无沉淀或者絮状物。微孔板铝箔袋应真空包装,无破损漏气。

标准曲线线性: 校准品剂量反应曲线相关系数 r 值, 大于等于 0.9900。

精密度: 批内变异系数 CV%小于 10%; 批间变异系数 CV%小于 15%。

灵敏度: 最低检出剂量小于 0.1 ng/mL。

回收率: 回收率在85%-115%之间。

敏感性:本试剂盒识别天然和重组小鼠卵清蛋白特异性 IgE (OVA-sIgE) ,与结构类似物无交叉。

稳定性: 2°C-8°C保存,有效期6个月。

检测范围: 0.25 ng/mL - 8 ng/mL。

用途:用于检测血清、血浆、细胞培养上清液等样本中小鼠卵清蛋白特异性 IgE (OVA-sIgE)的浓度。

实验原理

本试剂盒采用双抗体夹心酶联免疫吸附试验(ELISA)。在预包被抗小鼠卵清蛋白特异性 IgE(OVA-sIgE)抗体(固相抗体)的微孔酶标板中,加入小鼠卵清蛋白特异性 IgE(OVA-sIgE)校准品和待测样本,再加入抗小鼠卵清蛋白特异性 IgE(OVA-sIgE)抗体(酶标抗体),经过温育与充分洗涤,去除未结合的组分,在微孔板固相表面形成固相抗体-抗原-酶标抗体的夹心复合物。加底物 A 和 B,底物在 HRP 催化下,产生蓝色产物,在终止液作用下,最终转化为黄色,在酶标仪 450nm 波长上测定吸光度(OD 值),吸光度(OD 值)与待测样品中小鼠卵

UpingBio technology Co.,Ltd

清蛋白特异性 IgE (OVA-sIgE) 的浓度正相关。拟合校准品曲线,可以计算出样本中小鼠卵清蛋白特异性 IgE (OVA-sIgE) 的浓度。



UpingBio technology Co.,Ltd

试剂盒组分与保存

未开封的试剂盒保存在 2-8 度,不得使用过期试剂盒。

组分	数量	主要成分	开封后储存
校准品	0.3ml/管		2-8℃14天
包被微孔板	96T/48T	预包被固相抗体	2-8℃14天
HRP 标记抗体	10mL	HRP 标记的检测抗体	2-8℃180天
样本稀释液	6mL		2-8℃180天
底物液 A	6mL	0.01%过氧化氢	2-8℃180天
底物液 B	6mL	0.1%TMB	2-8℃180天
终止液	6mL	酸性溶液	2-8℃180天
20×浓缩洗涤液	25mL	0.05%Tween20	2-8℃180天
说明书	1份		
自封袋	1个		
不干胶	2片		

校准品浓度依次为: 8、4、2、1、0.5、0.25 ng/mL。

注意:

1: 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。

2: 如果试剂盒的组份需要再次使用,请确保上一次使用之后没有被污染。

3: 酶标板单次未使用完, 要谨记密封放到 2-8℃保存。

试验所需自备试验器材 (不提供, 但可协助购买)

UpingBio technology Co.,Ltd

- 1.标准规格酶标仪。
- 2.自动洗板机。
- 3.振荡器。
- 4.系列可调节移液器及吸头,一次检测样品较多时,最好用多通道移液器。

试剂盒限制性

- 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,请排出该因素。
- 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。

注意事项

- 1)本试剂盒仅供体外研究使用,不用于临床诊断。
- 2)试验中请穿着实验服并戴乳胶手套做好防护工作。特别是检测血液或者其他体液样品时,请按国家生物试验室安全防护条例执行。
- 3)严格按照规定的时间和温度进行温育以保证准确结果。所有试剂都必须在使用前达到室温 20-25℃。使用后立即冷藏保存试剂。
- 4)洗板不正确可以导致不准确的结果。在加入底物前确保尽量吸干孔内液体。温育过程中不要

UpingBio technology Co.,Ltd

- 让微孔干燥掉。
- 5)消除板底残留的液体和手指印, 否则影响 OD 值。
- 6)底物显色液应呈无色或很浅的颜色。
- 7)避免试剂和标本的交叉污染以免造成错误结果。
- 8)在储存和温育时避免强光直接照射。
- 9)平衡至室温后再打开密封袋以防水滴凝聚在冷板条上。
- 10)任何反应试剂不能接触漂白溶剂或漂白溶剂所散发的强烈气体。任何漂白成分都会破坏试剂 盒中反应试剂的生物活性。
- 11)检测使用的酶标仪需要安装能检测 450±10nm 波长的滤光片, 光密度范围在
- 0-3.5 之间。建议使用时提前 15 分钟预热。
- 12)请勿使用其他批号或其他来源的试剂混合或替代本试剂盒中的试剂。
- 13)试验中所用的 EP 管和吸头均为一次性使用,严禁混用。
- 14)请勿使用过期的试剂。

UpingBio technology Co.,Ltd

样品的准备和保存

以下只是列出样品采集和保存的一般指南。所有样本采集保存过程中,不得使用叠氮钠做为防腐剂。样品如果不立即分析,应分装后冷冻保存,且避免反复冻融。

细胞培养上清——离心去除沉淀,立即分析或分装后-20℃冷冻保存。

血清——用干净试管收集血液,室温凝固 30 分钟,离心 2000×g 20 分钟,收集血清。立即分析或分装后-20℃冷冻保存。

血浆——采用肝素、柠檬酸盐或 EDTA 抗凝,抽血后 30 分钟内在 2-8℃离心 2000×g 20 分钟。为消除血小板的影响,建议在 2-8℃进一步离心 10000×g 10 分钟。立即分析或分装后 -20℃冷冻保存。

细胞裂解液——对于贴壁细胞,去除培养液,用 PBS、生理盐水或无血清培养液洗一遍。加入适量裂解液,用枪吹打数下,使裂解液和细胞充分接触。通常 10 秒后,细胞就会被裂解。对于悬浮细胞,离心收集细胞,用 PBS、生理盐水或无血清培养液洗一遍。加入适量裂解液,用枪吹打把细胞吹散,用手指轻弹以充分裂解细胞。充分裂解后,10000—14000×g 离心 3-5 分钟, 取上清。立即分析或分装后-20℃冷冻保存。

尿液——用无菌管收集, 离心 2000×g 20 分钟。仔细收集上清。如有沉淀形成, 应再次离心。

试剂准备

- 1、使用前,所有的组分都要至少复温 120min,确保充分复温到室温。
- 2、浓缩洗涤液:从冰箱取出的浓缩洗涤液,会有结晶产生,这属于正常现象,水浴加热使结晶完全溶解。浓缩洗涤液与蒸馏水,按 1:20 稀释,即 1 份的浓缩洗涤液,添加 19 份的蒸馏水。
- 3、底物:底物液 A 和 B,在使用前,按 1:1体积充分混合,混合后 15分钟内使用。

UpingBio technology Co.,Ltd

操作程序

推荐样本稀释方案:建议老师先做预实验摸索样本最佳稀释倍数,然后再做正式实验。

所有试剂和组分都先恢复到室温,标准品、质控品和样品,建议做复孔。

1、按前面说明书描述的方法,配制好试剂盒各种组分的工作液。

2、从铝箔袋中取出所需板条,剩余的板条用自封袋密封放回冰箱。

设置标准品孔、0 值孔、空白孔和样本孔,标准品孔各加不同浓度的标准品 50µL, 0 值孔加样本稀释液 50µL, 空白孔不加,样本孔加待测样本 50µL。

3、除空白孔外,标准品孔、0 值孔和样本孔,加入辣根过氧化物酶(HRP)标记的检测抗体 100μL。

4、用封板膜盖住反应板, 37℃水浴锅或恒温箱温育 60min。

5、揭开封板膜,弃去液体,吸水纸上拍干,每孔加满洗涤液,静置 20S,甩去洗涤液,吸水纸上拍干,如此重复 5次。若使用自动洗板机,请按洗板机操作程序进行洗板,添加浸泡 30s 的程序,可以提高检测的精度。洗板结束,加底物前,要在干净不掉屑的纸上,充分拍干反应板。

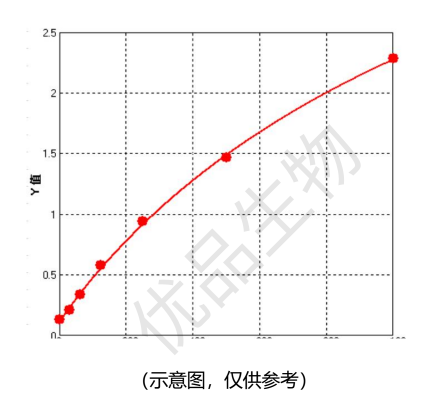
6、将底物 A 和 B 按 1:1 体积充分混合,所有孔中加入底物混合液 100µL。用封板膜盖住反应板,37℃水浴锅或恒温箱温育 15min。

7、所有孔加入终止液 50µL, 在酶标仪 450nm 波长下读取各孔吸光度 (OD 值)。

UpingBio technology Co.,Ltd

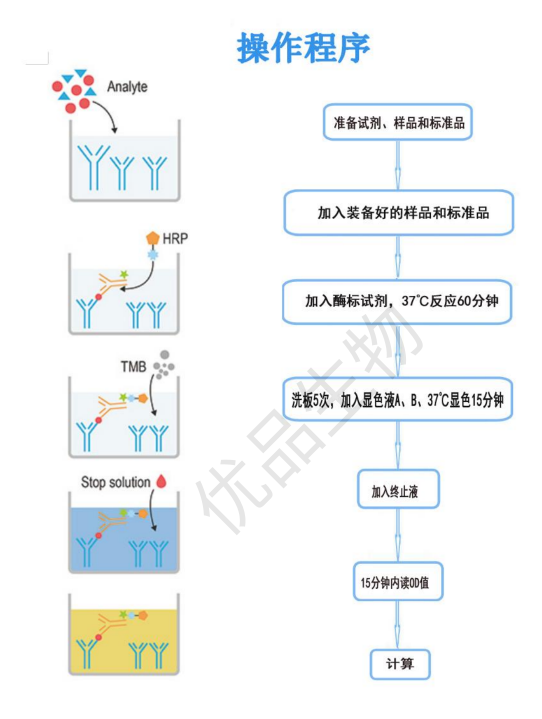
结果计算

- 9、以标准品浓度做为横坐标,对应的吸光度 (OD 值)作为纵坐标,利用计算机软件,采用四参数 Logistic 曲线拟合 (4-pl),创建标准曲线方程,通过样本的吸光度 (OD 值),利用方程计算样品的浓度值。【用 ELISA Calc 软件计算】
- 10、如果样品被稀释,通过上述方法测的的浓度值,要乘以稀释倍数,才是样品的最终浓度。



UpingBio technology Co.,Ltd

[操作概要]



UpingBio technology Co.,Ltd

[问题分析]

若实验效果不好,请及时对显色结果拍照,保存实验数据,保留所用板条及 未使用试剂,然后联系我公司技术支持为您解决问题。同时您也可以参考以下资料:

[问题解答]

问题描述	可能原因	相应对策相应对策	
标准曲线梯度差	吸液或加液不准	检查移液器及吸头	
	平衡时间太短	保证充足的平衡时间	
	洗涤不完全	保证洗涤时间和洗涤次数及每孔的加液量	
	孵育时间太短	保证充足的孵育时间	
	实验温度不正确	使用推荐的实验温度	
	试剂体积不够或漏加	检查吸液及加液过程,保证所有试剂按顺 序足量添加	
显色很弱或无色 	稀释不正确		
	酶标记物失活或底物失效	混合酶结合物和底物,通过迅速显色来检查判断	
*************************************	≖5.4÷.75,71. 中子子子2	在酶标仪上检查波长及滤光片设置	
读数数值低	酶标仪设置不正确	提前打开酶标仪预热	
变异系数大	加液不正确	检查加液情况	
	检测抗体的工作浓度过高	使用推荐的稀释倍数	
背景值高	酶标板洗涤不完全	保证每步清洗完全;如果用自动洗板机, 请检查所有的出口是否有堵塞;是否使用 试剂盒配备的洗涤液	
	洗液有污染	配制新鲜的洗液	
灵敏度低	ELISA 试剂盒保存不当	按说明书要求保存相关试剂	
火勁/又以	读数前未终止	OD 读数前应在每孔中加入终止液	

UpingBio technology Co.,Ltd