仅供科研使用,不得用于临床检验。

大鼠单克隆抗体 IgG 四种亚型鉴定试剂盒(ELISA) 说明书

【产品名称】

通用名称: 大鼠单克隆抗体 IgG 四种亚型鉴定试剂盒(ELISA)

【包装规格】

96 人份/盒

【预期用途】

仅供科研使用,定性检测血清、血浆、细胞培养上清液中大鼠单克隆抗体 IgG 四种亚型。

【检验原理】

本试剂盒采用间接法酶联免疫吸附试验(ELISA)。在空白微孔酶标板中包被特异性抗原 (固相抗原),加入待测样本,经过温育与充分洗涤,去除未结合的组分,再加入 HRP 标记的 抗大鼠免疫球蛋白 G 抗体亚型 (酶标二抗),共有四种亚型,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原-抗体-酶标二抗的夹心复合物。加底物 A 和 B,底物在 HRP 催化下,产生蓝色产物,在终止液(2M 硫酸)作用下,最终转化为黄色,在酶标仪上测定吸光度(0D 值),吸光度(0D 值)与大鼠单克隆抗体亚型的浓度呈正相关。

【主要组成成分】

主要成分

组分	数量	主要成分
空白微孔板	96T	
包被液	30mL	PBS
封板液	30mL	酪蛋白
样品稀释液	60mL	含 NBS 的 PBST
抗大鼠 IgG1-HRP	6mL	HRP 标记的抗大鼠 IgG1 抗体
抗大鼠 IgG2a-HRP	6mL	HRP 标记的抗大鼠 IgG2a 抗体
抗大鼠 IgG2b-HRP	6mL	HRP 标记的抗大鼠 IgG2b 抗体
抗大鼠 IgG2c-HRP	6mL	HRP 标记的抗大鼠 IgG2c 抗体
底物液 A	6mL	过氧化脲工作液
底物液 B	6mL	TMB 工作液
终止液	6mL	2mo1/L 稀硫酸
20×浓缩洗涤液	30mL	含 0.15%Tween20 的 PBS
说明书	1 份	
自封袋	1 个	
不干胶	2 片	

酶标稀释液已经通过测试,结果表明 HBs 抗原阴性,HIV1、HIV2 和 HCV 抗体阴性,由于不存在一种试验方法能够完全保证没有这些物质,本品必须按照具有潜在的感染性进行处理,处理过程应当遵循通用的安全措施。

需要但未提供的材料及耗材

- 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、500ml 量筒
- 7、无粉一次性乳胶手套

仅供科研使用,不得用于临床诊断。

【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。
- 3、开封后,按照建议的条件保存,校准品、包被微孔板和 HRP 标记抗体,有效期为 14 天, 其他成分在标签标明的有效期内是稳定的。

【适用仪器】

半自动的酶标仪,如 Thermo MK3,或者国产酶标仪。

【样本要求】

样本类型和采集

以下只是列出样品采集的一般指南。所有样本采集过程中,不得使用叠氮钠做为防腐剂。

- 1、细胞培养上清: 4000rpm 条件下离心 20min, 去除细胞颗粒和聚合物,上清液保存在-20℃以下,避免反复冻融。
- 2、血清:使用不含热原和内毒素的试管,操作过程中避免任何细胞刺激,4000rpm条件下离心 20min,小心地分离出血清,保存在-20℃以下,避免反复冻融。
- 3、血浆: 肝素, EDTA, 或柠檬酸钠作为抗凝剂。在 4000rpm 条件下, 离心 20 分钟取上清, 血浆保存在-20℃以下, 避免反复冻融。

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

- 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。

操作程序

- 一、预包被板制备
- 1、用包被液将特异性抗原稀释到 2-5ug/m1 (一般用 2ug/m1) 浓度的包被工作液。
- 2、将包被工作液加入空白微孔板中,每孔 100uL。
- 3、室温放置过夜(12h)。
- 4、弃去包被工作液,在洁净卫生纸上拍干,每孔加入 150uL 封闭液。
- 5、37℃温育 120min。
- 6、弃去封闭液,在洁净卫生纸上拍干,放室温干燥 6h。
- 7、用自封袋收好预包被板,避免潮湿。

二、实验操作

- 1、所有试剂和组分都先恢复到室温。
- 2、按前面试剂准备中描述的方法,配制好试剂盒各种组分的工作液。
- 3、从自封袋中取出所需板条,剩余的板条用自封袋密封放回冰箱。
- 4、设置样本孔、阴性对照孔和空白孔,样本孔加待测样本 50 μ L,阴性对照孔加酶标稀释液 50 μ L,空白孔不加,用封板膜盖住反应板,37℃水浴锅或恒温箱温育 30min。
- 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 4 次(共洗板 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 20s 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、除空白孔外,阴性对照孔和样本孔,加入辣根过氧化物酶标记的检测抗体 100 µL。
 - 7、用封板膜盖住反应板, 37℃水浴锅或恒温箱温育 30min。
- 8、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 4 次 (共洗板 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 20s 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。
- 9、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 100 μ L。用封板膜盖住 反应板, 37℃水浴锅或恒温箱温育 15min。

10、所有孔加入终止液 50 µ L, 在酶标仪上读取各孔吸光度 (OD 值)。

【检验结果的解释】

- 1、Cut-Off 值设定: 阴性对照 OD 值+0.35, 做为阈值。
- 2、样本 OD 值大于 Cut-Off 值, 判定为阳性。 样本 OD 值小于等于 Cut-Off 值, 判定为阴性。
- 3、建议阳性样本,要再测下抗体滴度。

【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、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、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%。

3、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。
- 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。