



Human IFN Gamma ELISA Kit

| | |
|------|--|
| 产品编号 | EK0373 |
| 规格 | 96T |
| 检测范围 | 15.6 pg/ml -1,000 pg/ml |
| 灵敏度 | 2 pg/ml |
| 特异性 | 系统和其它细胞因子无交叉反应 |
| 样本类型 | 血清，细胞培养上清或细胞裂解液 |
| 背景信息 | Interferon γ ，IFN γ 。 γ 干扰素。和 α ， β 干扰素并无明显同源性。由受同种抗原、肿瘤和分裂因子刺激的活化 T 细胞 NK 细胞所分泌。IFN γ 具有一系列的生物学功能：抗病毒作用，抑制肿瘤细胞生长，促进 B 细胞产生抗体。此外，IFN γ 有活化巨噬细胞，增强 NK 细胞的细胞毒作用，刺激 T 细胞的细胞毒作用。成熟的人 IFN γ 有 143 个氨基酸。本试剂盒所用的标准品为重组人的 IFN γ ，其蛋白质有 144 个氨基酸，分子量 17KDa。 |

检测原理 博士德所提供的人 IFN γ ELISA Kit 是夹心法酶联免疫吸附测定试剂盒 (Enzyme Linked-Immuno-Sorbent Assay, ELISA)。用于定量检测样本中人 IFN γ 的蛋白含量。预先包被的抗体为单克隆抗体。检测相抗体为单克隆抗体，经生物素 (biotin) 标记。样品和生物素标记抗体先后加入酶标板孔反应后，PBS 或 TBS 洗涤。随后加入过氧化物酶标记的亲合素反应；经过 PBS 或 TBS 的彻底洗涤后用底物 TMB 显色。TMB 在过氧化物酶的催化下转化成蓝色，并在酸的作用下转化成最终的黄色。颜色的深浅和样品中人 IFN γ 的含量呈正相关。

试剂盒中内容 (96 孔)

| 编号 | 组分 | 规格 |
|------------|--|---------|
| EK0373-CAP | 预包被抗人 IFN γ 抗体的 96 孔板 (Pre-coated microplate) | 96T |
| EK0373-ST | 重组冻干标准品 (Standard) | 2 支 |
| EK0373-DA | 生物素标记抗人 IFN γ (100X) (Biotinylated antibody) | 1×100ul |
| AR1103 | 亲和素-过氧化物酶复合物 (100X) (ABC) | 1×100ul |
| AR1106-1 | 样品稀释液 (Sample Diluent) | 1×30ml |
| AR1106-2 | 抗体稀释液 (Antibody Diluent) | 1×12ml |
| AR1106-3 | ABC 稀释液 (ABC Diluent) | 1×12ml |
| AR1104 | TMB 显色液 (TMB Color Developing Reagent) | 1×10ml |
| AR1105 | 终止液 (Stop Solution) | 1×10ml |
| AR1106-5 | 洗涤缓冲液(25X) (Wash Buffer) | 1×20ml |
| | 封板膜 | 4 张 |

说明：未开启试剂盒可在 2-8℃ 条件下存放 6 个月或者在 -20℃ 条件下存放 1 年，已开启试剂盒



请尽快使用，可在 2-8℃ 存放一个月。

需要而未提供的试剂和器材

1. 酶标仪，配置主波长 450nm。
2. 自动洗板机。
3. 37℃ 恒温箱。
4. 多种规格单通道移液器和 8 通道移液器，一次性移液器吸头。
5. 不同规格的试管和离心管，加样槽。
6. 漩涡混匀器。
7. 去离子水或蒸馏水。

注意事项

1. 注意产品标签上的有效期，请在有效期之内使用。使用前检查试剂盒中试剂的标签和数量与表格是否一致。
2. 使用前，应将试剂管包括冻干标准品、抗体、ABC 离心数分钟，以便试剂集中到管底。
3. 操作过程中避免酶标板孔长时间无液体。干燥会使酶标板上生物成份迅速失活。
4. 为免交叉污染，取不同的样本需要更换吸头。
5. 禁止混用不同指标不同批次的试剂盒内的试剂。
6. 本公司提供的 96 孔酶标板是单条可拆型酶标板，用户可按需求拆取使用，剩余的酶标板放入袋中 4℃ 冰箱保存，避免污染。所有试剂在分装时会比标签上注明的体积稍多一些，请在使用时量取而非直接倒出。
7. 为保证最佳检测效果，建议相关试剂的工作液即配即用。溶解后的蛋白应在 12 小时内使用，-20℃ 冷冻保存条件下，2 天内可以使用，但不得反复冻融。
8. TMB 显色液应是无色透明液体，根据需求取出对应的量进行实验，注意全程避光操作。终止液具有腐蚀性，避免接触皮肤，做好防护。
9. 实验中加样时间、孵育温度和时间、洗板过程都会对实验结果产生影响，请熟练掌握实验流程，严格控制实验条件。
10. 揭开封板膜和覆盖封板膜时应避免用力过大导致液体溅出。
11. 每次检测都应该做标准曲线。而且样本含量应以同次实验标准品曲线方程进行计算。

洗板方法

手工洗板方法：吸去（不可触及板壁）或甩掉酶标板内的液体；在实验台上铺垫几层吸水纸，酶标板朝下用力拍几次；将 1X 洗涤缓冲液至少 300ul 注入孔内，计时浸泡。根据需要，重复此过程数次。

自动洗板机：提前按要求设置好参数，应在熟练使用后再用到正式实验过程中。

样品的准备和保存

1. 收集样本的试管应为一次性的无热原，无内毒素试管。



2. 避免使用溶血或者高血脂的血液样本。
3. 样品收集后应立即检测分析，若不立即检测，请按一次使用量分装 -20°C 或低于 -20°C 保存，且避免反复冻融。

血清——收集血液，室温凝固 2 小时后离心 $2000-3000\times g$ 10 分钟，收集血清。

细胞培养上清—— $2000-3000\times g$ 离心 5 分钟去除沉淀，收集上清。

细胞裂解液——对贴壁细胞用预冷的 PBS 轻轻清洗，然后用胰蛋白酶消化， $1000\times g$ 离心 5 分钟后收集细胞；悬浮细胞可直接离心收集。收集的细胞用预冷的 PBS 洗涤 3 次。每 100 万个细胞中加入 $100-200\ \mu\text{L}$ 细胞裂解液(推荐使用 NP-40 裂解液，可以在裂解液中加入蛋白酶抑制剂)，用移液枪吹打均匀，冰上裂解 10 分钟，充分裂解后， $10000-14000g$ 离心 3-5 分钟，取上清。

样品稀释的一般原则

用户须估计样品待测因子的含量，决定适当的稀释倍数，以使稀释后样品中待测因子的浓度处于 ELISA 试剂盒的最佳检测范围。根据待测因子含量高、中、低的不同，分别采取不同的稀释方案：

高——指待测因子在 $10-100\text{ng/ml}$ 。一般按 100 倍稀释。297ul 样品稀释液加 3ul 样品。

中——指待测因子在 $1-10\text{ng/ml}$ 。一般按 10 倍稀释。225ul 样品稀释液加 25ul 样品。

低——指待测因子 $\leq 1000\text{pg/ml}$ 。按两倍稀释。100ul 样品稀释液加 100ul 样品。

以上方案仅供参考，样品的稀释应有详细记录。

血清：正常健康样本经过测试建议两倍稀释，例如 100ul 样品稀释液加 100ul 样品。

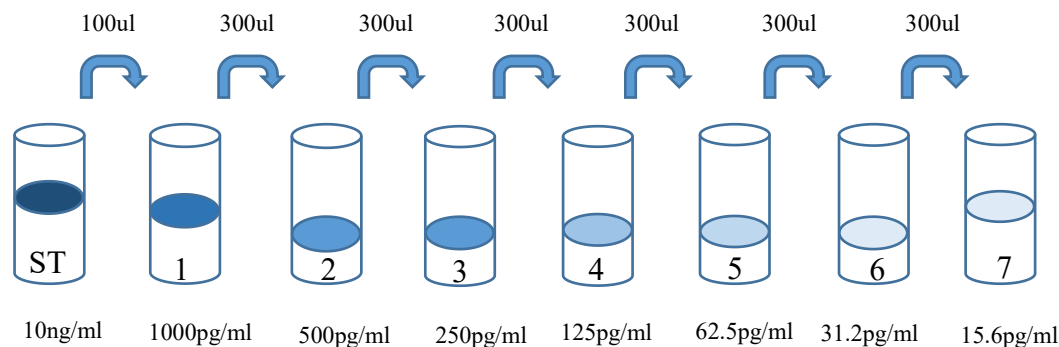
试剂的准备和保存

请提前从冰箱中取出试剂盒平衡至室温，至少需要 30 分钟。

A. 标准品的稀释和使用：在使用前 2 小时内准备。

试剂盒提供 2 管标准品，每管 10ng ，每次使用 1 管。取 1ml 样品稀释液加入标准品管内，静置 10 分钟以上，然后反复颠倒使用漩涡混匀器以助溶解，配制成 $10,000\text{pg/ml}$ 标准品。再准备 7 支离心管，离心管#1 中加入 900ul 样品稀释液，再加入 100ul $10,000\text{pg/ml}$ 标准品，配制成最高浓度标准品 1000pg/ml ，混匀。离心管#2-7 中分别加入 300ul 样品稀释液。从离心管#1 取 300ul 加入到离心管#2 中，混匀后同样取出 300ul，加入下一只管中。以此类推，直到最后一支样品管。

如图所示：





B. 生物素标记抗人 IFN γ 抗体工作液：在使用前 2 小时内准备。

1. 根据每孔需要 100ul 计算总的用量（实际配制时应多配制 100-200ul）。
2. 按 1ul 生物素标记抗人 IFN γ 加抗体稀释液 99ul 的比例配制工作液。轻轻混匀。

C. 亲和素-过氧化物酶复合物（ABC）工作液的准备：在使用前 1 小时内准备。

1. 根据每孔需要 100ul 计算总的用量（实配时应多配制 100-200ul）。
2. 按 1ul 亲和素-过氧化物酶复合物加 ABC 稀释液 99ul 的比例配制工作液。轻轻混匀。

D. 1X 洗涤缓冲液的准备：在使用前 1 小时内准备。

1. 根据每孔需要 3ml 计算总的用量（每孔每次加 350ul 洗液）。使用洗板机洗板应根据实际情况多配制一些洗液。
2. 按 12ml 25 \times 洗液加 288ml 去离子水或蒸馏水的比例配制工作液，混匀。

操作程序

试剂或样品稀释时，切不可忘记混匀。

1. 确定本次检测所需的已包被抗体的酶标板孔数目。总数=样品数+9(包括标曲 8 个孔和一个 TMB 空白显色孔)；做双份检测时 $\times 2$ 。其余重包装好放入冰箱中。
2. 将梯度稀释的标准品#1-7 每孔 100ul 依次加入一排 7 孔中，1 孔只加 100ul 样品稀释液作为零孔。其他样品同样每孔加 100ul。**TMB 空白孔不加液体**。酶标板加上封板膜，37 $^{\circ}$ C 反应 90 分钟。
3. 反应后用自动洗板机吸去酶标板内的液体；或甩去酶标板内液体，再对着吸水纸拍几下。不洗。
4. 将准备好的生物素抗人 IFN γ 抗体工作液按每孔 100ul 依次加入。**TMB 空白孔不加液体**。酶标板加上封板膜，37 $^{\circ}$ C 反应 60 分钟。
5. 1X 洗涤缓冲液洗涤 3 次，每次浸泡 60 秒（每孔洗液至少 300ul）。
6. 将准备好的 ABC 工作液按每孔 100ul 依次加入。**TMB 空白孔不加液体**。酶标板加上封板膜，37 $^{\circ}$ C 反应 30 分钟。同时将 TMB 显色液放到 37 $^{\circ}$ C 恒温箱中平衡 30 分钟。
7. 1X 洗涤缓冲液洗涤 5 次，每次浸泡 90 秒（每孔洗液至少 300ul）。
8. 按每孔依次加入 90ul TMB 显色液，37 $^{\circ}$ C 避光反应 15 分钟。此时肉眼可见标准品的前 3-4 孔有明显的梯度蓝色，后 3-4 孔差别不明显。

注意：1) TMB 空白显色孔只加 TMB 显色液和终止液。

2) 加入 TMB 显色液和终止液步骤建议使用 8 通道移液枪。

3) 因不同用户实验室条件差异，最佳显色时间会有所不同，需要根据实际情况延长或缩短显色时间，最长显色时间不超过 30 分钟。

9. 按每孔 100ul 依次加入终止液。此时蓝色立即转成黄色。终止液加入顺序和 TMB 显色液的顺序保持一致。

10. 立即用酶标仪在 450nm 测定 O.D.值。



结果分析

- 所有的标准品和样品的吸光值减去 TMB 空白显色孔的吸光值。
- 以标准品浓度作为横坐标, 吸光值作为纵坐标, 手工绘制或用软件绘图并选取最佳拟合曲线, **四参数拟合法**往往曲线拟合效果较好, 但其它方法如线性双对数法也可能获得较好拟合结果, 需要根据具体实验数据进行分析。ELISA 绘图软件可以在博士德公司官网技术支持下载。网址: www.boster.com.cn/c/gihxg。
- 根据样品的吸光值在坐标上找出对应的浓度。若标本 OD 值高于标准曲线上限, 应适当稀释后重测, 应记住由于样品稀释了 N 倍, 其实际浓度应该 $\times N$ 。

操作程序总结

- 加样品和标准品, 37°C 反应 90 分钟。不洗。
- 加生物素标记抗体, 37°C 反应 60 分钟。1X 洗涤缓冲液洗涤 3 次。
- 加 ABC, 37°C 反应 30 分钟。1X 洗涤缓冲液洗涤 5 次。
- TMB 37°C 反应 15 分钟。
- 加入终止液, 读数。

典型数据

| | | | | | | | | |
|-----------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|
| 浓度(pg/ml) | 0 | 15.6 | 31.2 | 62.5 | 125 | 250 | 500 | 1000 |
| O.D. | 0.025 | 0.083 | 0.144 | 0.258 | 0.467 | 0.882 | 1.554 | 2.052 |

