



Mouse TACI ELISA Kit

产品编号: EK1144

规格: 96T

检测范围: 46.9pg/ml→3000pg/ml

敏感性: <10pg/ml

特异性: 系统和其它细胞因子无交叉反应。

保存: 2-8℃ (频繁使用时); -20℃ (长时间不用时)。

有效期: 6个月(4℃); 12个月(-20℃)。

用途: 用于体外定量分析小鼠血清、血浆、细胞裂解液或细胞培养上清。

工作原理

博士德所提供的小鼠 TACI ELISA Kit 是典型的夹心法酶联免疫吸附测定试剂盒 (Enzyme Linked-Immuno-Sorbent Assay, ELISA)。预先包被的抗体为多克隆抗体。检测相抗体为多克隆抗体, 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的小鼠 TACI 呈正相关。

试剂盒中内容 (96 孔)

内容	规格	数量
预包被抗小鼠 TACI 抗体的 96 孔板	96T	1 板
重组小鼠 TACI 冻干标准品	10ng/管	2 管
生物素标记抗小鼠 TACI(100X)	100ul	1 管
亲和素-过氧化物酶复合物 (ABC) (100X)	100ul	1 管
样品稀释液	30ml	1 瓶
抗体稀释液	12ml	1 瓶
ABC 稀释液	12ml	1 瓶
TMB 显色液	10ml	1 瓶
终止液	10ml	1 瓶
洗涤缓冲液(25X)	20ml	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

需要而未提供的试剂和器材

1. 标准规格酶标仪。
2. 自动洗板机。
3. 恒温箱
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。
5. 干净的试管和 Eppendorf 管。



6. 用去离子水将 25X 洗涤缓冲液稀释 25 倍, 成 1X 洗涤缓冲液。

注意事项

1. 使用前 TMB 显色液应为无色透明溶液, 若发现颜色异常, 请及时与厂家联系。
2. 用户在初次使用试剂盒时, 应将各种试剂管离心数分钟, 以便试剂集中到管底。
3. 要严格避免操作过程中酶标板干燥。干燥会使酶标板上生物成份迅速失活。
4. 为免交叉污染, 要避免重复使用手中的吸头和试管。
5. 禁止混用不同批次试剂盒内的试剂。
6. 本公司提供的 96 孔酶标板是单条可拆型酶标板, 用户可按需求使用; 剩余的酶标板请按保存条件贮存。
7. 揭封板膜和覆盖封板膜时应避免用力过大导致液体溅出。

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, 浸泡 1-2 分钟。根据需要, 重复此过程数次。

自动洗板: 如果有自动洗板机, 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

样品如果不立即分析, 应分装后冷冻保存, 且避免反复冻融。

血清——用干净试管收集血液, 凝固 2 小时后离心 $2000 \times g$ 20 分钟, 收集血清。立即分析或分装后 -20°C 冷冻保存。

血浆——采用肝素或 EDTA 抗凝, 抽血后 30 分钟内离心 $2000 \times g$ 20 分钟。立即分析或分装后 -20°C 冷冻保存。

细胞培养上清——离心去除沉淀, 立即分析或分装后 -20°C 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, $10000-14000g$ 离心 3-5 分钟, 取上清。立即分析或分装后 -20°C 冷冻保存。

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 $30-300\text{ng/ml}$ 。一般按 1: 100 稀释。297ul 样品稀释液加 3ul 样品。

中——指待测因子在 $3-30\text{ng/ml}$ 。一般按 1: 10 稀释。225ul 样品稀释液加 25ul 样品。

低——指待测因子在 $46.9-3000\text{pg/ml}$ 。按 1: 2 稀释。100ul 样品稀释液加 100ul 样品。

特低——指待测因子 $\leq 46.9\text{pg/ml}$ 。样品一般不做稀释, 或按 1: 2 稀释。

以上方案仅供参考, 样品的稀释应有详细记录。

试剂的准备和保存

A. 小鼠 TAC1 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。



1. 配制 10,000pg/ml 标准品: 取 1ml 样品稀释液加入标准品管内, 盖好后静置 10 分钟以上, 然后反复颠倒/搓动以助溶解。
2. 配制 3000pg/ml 标准品: 取 0.3ml 10,000pg/ml 的标准品加入有 0.7ml 样品稀释液的 Eppendorf 管中, 混匀, 做上标记。
3. 配制 1500pg/ml→46.9pg/ml 标准品: 准备 6 只 Eppendorf 管, 每管加 0.3ml 样品稀释液, 分别标记上 1500pg/ml; 750pg/ml, 375pg/ml, 188pg/ml, 94pg/ml, 46.9pg/ml。取 0.3ml 3000pg/ml 的标准品加入标记 1500pg/ml 的管中, 混匀后同样取出 0.3ml, 加入下一只管中。余同此类推, 直到最后一只样品管。
注意: 已经稀释的标准品 (10,000pg/ml), 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。

B. 生物素标记抗小鼠 TACI 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 生物素标记抗小鼠 TACI 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 (ABC) 加 ABC 稀释液 99ul 的比例配制工作液。轻轻混匀。

操作程序

已稀释好的 ABC 和 TMB 显色液在加入酶标板孔前都应预先在 37℃ 中平衡至少 30 分钟。试剂或样品稀释时, **切不可忘记混匀**。每次检测都应该做标准曲线。用户须估计样品待测因子的含量, 决定适当的稀释倍数。

1. 确定本次检测所需的已包被抗体的酶标板孔数目, 并增加 1 孔作为 TMB 空白显色孔。总数=样品数+9; 做双份检测时×2。其余重包装好放入冰箱中。
2. 将 3000pg/ml, 1500pg/ml, 750pg/ml, 375pg/ml, 188pg/ml, 94pg/ml, 46.9pg/ml 的标准品各 100ul 依次加入一排 7 孔中, 1 孔只加样品稀释液的作为零孔。对于血清、血浆、细胞裂解液或细胞培养上清, 每孔加 100ul 已用样品稀释液稀释的样品。
3. 酶标板加上封板膜, 37℃ 反应 90 分钟。
4. 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。
5. 将准备好的生物素抗小鼠 TACI 抗体工作液按每孔 100ul 依次加入 (TMB 空白显色孔除外)。酶标板加上封板膜, 37℃ 反应 60 分钟。
6. 1X 洗涤缓冲液洗涤 3 次, 每次浸泡 1 分钟左右 (每孔洗液至少 300ul)。
7. 将准备好的 ABC 工作液按每孔 100ul 依次加入 (TMB 空白显色孔除外)。酶标板加上封板膜, 37℃ 反应 30 分钟。
8. 1X 洗涤缓冲液洗涤 5 次, 每次浸泡 1-2 分钟左右 (每孔洗液至少 300ul)。
9. 按每孔依次加入 90ul TMB 显色液, 37℃ 避光反应 25-30 分钟
(注意: 显色时间供参考, 因用户实验室条件差异, 最佳显色时间会有所不同。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)。
10. 按每孔 100ul 依次加入终止液, 此时蓝色立转黄色。



11. 用酶标仪在 450nm 测定 O.D.值。

Phone:027-67795199 有两孔设定空白对照的方案 Email:boster@boster.com

Web:www.boster.com

(1) 将 TMB 空白显色孔(只加 TMB 显色液和终止液)设为对照。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后,在坐标纸上画出曲线,以吸光值作为纵坐标,以浓度作为横坐标。

(2) 将零孔设为对照。所有的标准品和样品的吸光值减去零孔的吸光值后,得到的数据可以直接在坐标纸上画出曲线。

12. 根据样品的吸光值在坐标上找出对应的浓度。用户也可以使用各种应用软件来计算。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:

1. 加样品和标准品, 37°C 反应 90 分钟。不洗。
2. 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。
3. 加 ABC, 37°C 反应 30 分钟。1X 洗涤缓冲液洗涤 5 次。
4. TMB 37°C 反应 25-30 分钟。
5. 加入终止液, 读数。

典型数据

TMB 37°C 反应 25 分钟。

(数据供参考, 不同用户最佳显色时间会有所不同)

浓度	0.0pg/ml	46.9pg/ml	94pg/ml	188pg/ml	375pg/ml	750pg/ml	1500pg/ml	3000pg/ml
O.D.	0.102	0.154	0.214	0.318	0.538	0.980	1.490	2.230