





武汉市东湖高新区光谷生物医药加速器C21栋3,4层

Phone:027-67845390

Email:boster@boster.com

Web:www.boster.com

Human FGF2 ELISA Kit

产品编号: EK0342

规格: 96T

检测范围: 62.5pg/ml→4000pg/ml

敏感性: <2pg/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: 用于体外定量分析人血清、血浆、细胞裂解液、细胞培养上清。

工作原理

博士德所提供的人 FGF2 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。检测相抗体为单克隆抗体,克隆号 193208,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和素反应;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人 FGF2 呈正相关。

试剂盒中内容(96孔)

内容	规格	数量
预包被抗人 FGF2 抗体的 96 孔板	96T	1 板
重组人 FGF2 冻干标准品	10ng/管	2 管
生物素标记抗人 FGF2(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







武汉市东湖高新区光谷生物医药加速器C21栋3,4层

Phone:027-67845390

Email:boster@boster.com

Web:www.boster.com

- 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 Eppendof 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。

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 1000×g 15 分钟,收集血清。立即分析或分装后-20℃冷冻保存。

血浆——用干净试管收集,EDTA或肝素抗凝血液,30分钟内离心,离心1000×g15分钟,收集血浆。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—14000g 离心 3-5 分钟,取上清。立即分析或分装后-20℃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 40-400ng/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 4-40ng/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 62.5→4000pg/ml。按 1: 2 稀释。100ul 样品稀释液加 100ul 样品。

特低——指待测因子≤62.5pg/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。







武汉市东湖高新区光谷生物医药加速器C21栋3,4层

Phone:027-67845390

Email:boster@boster.com

Web:www.boster.com

试剂的准备和保存

A. 人 FGF2 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 4000pg/ml 标准品:取 0.4ml 10,000pg/ml 的标准品加入有 0.6ml 样品稀释液的 Eppendorf 管中,混匀,做上标记。
- 3. 配制 2000pg/ml→62.5pg/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 2000pg/ml;1000pg/ml,500pg/ml,250pg/ml,125pg/ml,62.5pg/ml。取 0.3ml 4000pg/ml 的标准品加入标记 2000pg/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. 生物素标记抗人 FGF2 抗体工作液的准备: 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 FGF2 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 4000pg/ml; 2000pg/ml, 1000pg/ml, 500pg/ml, 250pg/ml, 125pg/ml, 62.5pg/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、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人 FGF2 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 洗涤缓冲洗涤 5 次,每次浸泡 1-2 分钟左右 (每孔洗液至少 300ul)。







武汉市东湖高新区光谷生物医药加速器C21栋3,4层

Phone:027-67845390

Email:boster@boster.com

Web:www.boster.com

- 9. 按每孔 90ul 依次加入已在 37℃平衡 30 分钟的 TMB 显色液, 37℃避光反应 15-20 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,顺序同加 TMB。此时蓝色立转黄色。
- 11. 用酶标仪在 450nm 测定 O.D.值。

有两种设定空白对照的方案:

- (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×N。

操作程序总结:

- 1. 加样品和标准品,37℃反应90分钟。不洗。
- 2. 加生物素标记抗体, 37℃反应 60 分钟。1X 洗涤缓冲液洗涤 3 次。
- 3. 加 ABC, 37℃反应 30 分钟。1X 洗涤缓冲液洗涤 5 次。
- 4. TMB37℃反应 15-20 分钟。
- 5. 加入终止液,读数。

典型数据

TMB37℃反应 15 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	62.5pg/ml	125pg/ml	250pg/ml	500pg/ml	1000pg/ml	2ng/ml	4ng/ml
O.D.	0.058	0.160	0.240	0.390	0.668	1.164	1.863	2.348