

未包被人干扰素 γ (IFN- γ) ELISA 试剂盒 (一步法)

货号: PMK1271-UQ

保存: -20°C 避光保存 12 个月

规格: 96T*2/96T*5

检测范围: 15.6–1000pg/mL 灵敏度: 7.8 pg/mL

特异性: 检测具有高灵敏度和优良的特异性。未观察到和人干扰素 γ (IFN- γ) 类似物之间的显著交叉反应或干扰。

适用样本: 血清、血浆、组织匀浆、细胞裂解液、细胞培养上清和其他生物体液

产品简介

新系列未包被(Uncoated)ELISA 试剂盒, 包含用于 ELISA 实验所需的核心组分。对于具有丰富经验, 可自行建立 ELISA 实验体系的客户, 未包被试剂盒是其节省成本的理想选择。本试剂盒采用双抗夹心酶联免疫吸附法原理, 用于体外定量检测样品中人 IFN- γ 浓度。将包被抗体包被于酶标板上, 再将含有人 IFN- γ 的样品或标准品以及 HRP 酶结合抗体加入到酶标板中, 与包被抗体反应。在洗涤去除未结合的成分后, 加入显色液 (TMB), TMB 在 HRP 催化下呈现蓝色, 加终止液后变成黄色。用酶标仪在 450nm 波长处测 OD 值, 人 IFN- γ 浓度与 OD450 值之间呈正比。最后通过建立标准曲线, 根据 OD 值来计算样品中人 IFN- γ 的浓度。

试剂盒组成及保存

试剂盒组分	规格		储存条件
	96T*2	96T*5	
包被抗体 (875 \times)	24 μL	60 μL	-20°C
HRP 酶结合抗体 (100 \times)	120 μL	300 μL	-20°C
标准品	冻干粉, 4 支	冻干粉, 10 支	-20°C
说明书	1 份	1 份	室温

其他所需试剂耗材

通用型酶联免疫 (ELISA) 工具箱 A (货号: PMK-UNEL-001) 包含完成 ELISA 实验的主要辅助试剂耗材, 组分如下:

试剂盒组分	规格		储存条件
	96T*2	96T*5	
酶标板	2 块	5 块	室温
包被液 (10 \times)	2mL	5mL	2–8 $^{\circ}\text{C}$
封闭液	40mL	100mL	2–8 $^{\circ}\text{C}$
洗涤液 (20 \times)	40mL	100mL	2–8 $^{\circ}\text{C}$
标准品/样品稀释液 (5 \times)	8mL	20mL	2–8 $^{\circ}\text{C}$
生物素化抗体稀释液 (5 \times)	5mL	12mL	2–8 $^{\circ}\text{C}$
HRP 酶结合物稀释液 (5 \times)	5mL	12mL	2–8 $^{\circ}\text{C}$
显色液 01	20mL	50mL	2–8 $^{\circ}\text{C}$
终止液	14mL	35mL	2–8 $^{\circ}\text{C}$
板贴	8 张	20 张	室温
加样槽	5 个	5 个	室温

产品说明书

自备物品

酶标仪（能测 450nm 处的吸光度）

多通道移液器或自动洗板机

恒温箱、低温离心机

可调节式移液枪及枪头

去离子水或双蒸水

吸水纸

检测前准备工作

注意：小管试剂开盖前，请先低速离心。

1. 使用前将待使用的试剂平衡至室温 (18-25℃)。如果试剂盒需分多次使用，请仅取出本次实验所需的酶标板条和试剂，剩余板条和试剂需按照指定条件保存。

2. 酶标板：

a) 取适量浓缩包被液，用去离子水或蒸馏水 1: 10 稀释得包被工作液。用包被工作液将包被抗体稀释至工作浓度 (稀释 875 倍)。

b) 取出酶标板，每孔加入 100 μ L 包被抗体工作液，酶标板加上板贴，2-8℃ 孵育过夜。

c) 甩尽孔内液体，不用洗涤。每孔加入 200 μ L 封闭液，酶标板加上板贴，37℃ 温育 1 小时。

d) 甩尽孔内液体，不用洗涤，可立即开展后续加样操作。或将酶标板置于 37℃ 干燥 30 分钟，干燥后的酶标板可用干燥剂密封后，-20℃ 存放 6 个月。

3. 洗涤液：取浓缩洗涤液，根据检测数量，用去离子水或蒸馏水 1: 20 稀释，混匀后备用（浓缩洗涤液如有结晶可 40℃ 水浴溶解后再使用）。

4. HRP 酶结合抗体工作液：实验前计算所需量 (50 μ L/孔)。在准备工作中，应该准备比计算量稍微多一点（多 100-200 μ L）。取适量浓缩 HRP 酶结合物稀释液，用去离子水或蒸馏水 1: 5 稀释得 HRP 酶结合物稀释工作液。使用前 15 分钟，将原液管离心，用 HRP 酶结合物稀释工作液将 100 \times 浓缩 HRP 酶结合物稀释至 1 \times 工作液（如：10 μ L HRP 酶结合物 + 990 μ L HRP 酶结合物稀释工作液）。

5. 标准工作液：取适量浓缩标准品/样品稀释液，用去离子水或蒸馏水 1: 5 稀释得标准品/样品稀释工作液，标准品 1000 \times g 离心 1min，加入 1mL 标准品/样品稀释工作液，使其静止 10min 再轻柔混匀，得到 1000pg/mL 工作储备液，然后取 7 个 EP 管，每管内加入 250 μ L 标准品/样品稀释工作液。吸取 250 μ L 1000pg/mL 标准品稀释液到第一个管内再混匀即为 500pg/mL 工作液。按照下表将 250 μ L 的溶液从前管移到后管中。在下次转移前，将每管彻底混匀。设定 7 个梯度稀释标准品如 1000pg/mL, 500pg/mL, 250pg/mL, 125pg/mL, 62.5 pg/mL, 31.3pg/mL, 15.6pg/mL, 最后 1 个装有标准品/样品稀释工作液的 EP 管是空白对照作为 0pg/mL。

	标准品体积	标准品/样品稀释工作液体积 (μ L)	标准品浓度 (pg/mL)
Std. 1	1000 μ L 1000pg/mL	0	1000
Std. 2	250 μ L of Std. 1 (1000pg/mL)	250	500
Std. 3	250 μ L of Std. 2 (500pg/mL)	250	250
Std. 4	250 μ L of Std. 3 (250pg/mL)	250	125
Std. 5	250 μ L of Std. 4 (125pg/mL)	250	62.5
Std. 6	250 μ L of Std. 5 (62.5pg/mL)	250	31.3
Std. 7	250 μ L of Std. 6 (31.3pg/mL)	250	15.6
Blank	0	250	0

注意：每次实验，请使用新配制的标准品，工作储备液可 2-8℃ 保存一周。

样品收集

血清：让血样在室温下凝结 2 小时或在 2-8℃ 下过夜，然后在 2-8℃ 下 2000 \times g 离心 15 分钟。随后立即取上清液进行检测，或存储在 -20℃ 或 -80℃ 备用。

产品说明书

血浆：使用 EDTA 或肝素作为抗凝剂收集血浆。采集后 30 分钟内，在 2-8℃, 2000×g 条件下离心样品 15 分钟，随后立即取上清液进行检测，或存储在-20℃或-80℃下备用。

组织匀浆：应在预冷的 PBS 中冲洗组织，彻底清除多余的血液，称重，切成小块。然后在冰上的采用玻璃匀质器在 PBS（组织重量（g）：PBS（mL）体积=1：9）中均质化组织块。使用超声波细胞破碎机对所得匀质悬浮液进行超声处理，直到溶液澄清。然后将匀浆在 10000×g 下离心 5 分钟。随后立即取上清液进行检测，或存储在-20℃或-80℃下备用。

细胞裂解物：对于粘附细胞，用适量预冷的 PBS 轻轻清洗细胞，并用胰蛋白酶分离细胞。以 1000×g 离心 5 分钟收集细胞（悬浮细胞可直接离心收集）。弃上清，用冷 PBS 清洗细胞 3 次。以浓度为 5×10^6 个细胞/mL 预冷 PBS 重新悬浮细胞。重复冻融数次，直到细胞完全溶解。1500×g, 2-8℃离心 10min。随后立即取上清液进行检测，或存储在-20℃或-80℃下备用。

细胞培养上清和其他生物体液：在 1500×g, 2-8℃条件下离心样品 15 分钟。随后立即取上清液进行检测，或存储在-20℃或-80℃下备用。

注意：不要使用严重溶血或脂血的标本。如果样品要在 6 天内使用，则可以将其储存在 2-8℃，长期保存需分装存储在-20℃或-80℃，避免反复冻融。测定前，应将冷冻样品缓慢升至室温并轻轻混合。实验之前建议选择 2-3 个预期差异大的样本用标准品/样品稀释液稀释几个不同倍数做预实验确定合适的稀释倍数，计算结果乘以稀释倍数。

实验步骤

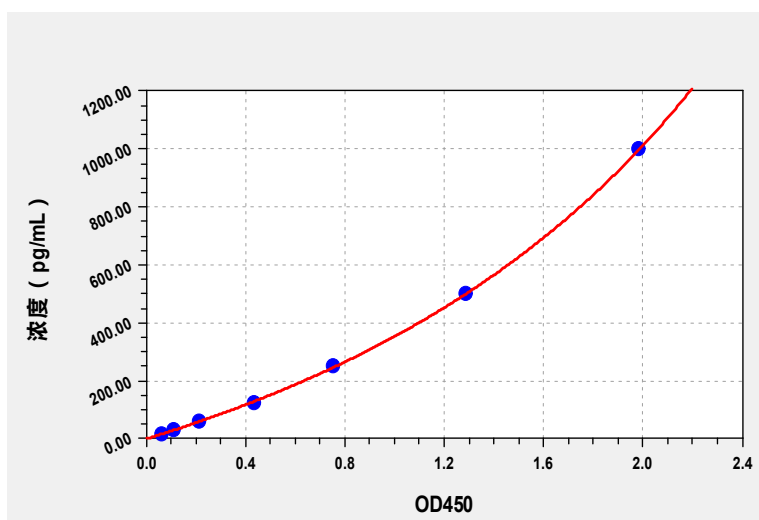
1. 每孔加入 50 μ L 标准品或样品（建议通过预实验确定待检样本的稀释倍数），然后每孔加入 50 μ L HRP 酶结合抗体，充分混匀，盖板上贴，37℃孵育 30min。
2. 手工洗板：弃去每孔中的液体，每孔加入 350 μ L 洗涤液。浸泡 30 秒再倒出每孔中液体并在干净的吸水纸上拍干。重复这个洗涤步骤，共 5 遍。洗板机洗板：选择洗涤 5 次程序洗板后拍干。
4. 每孔加显色液 01 100 μ L。盖上新板的板贴。37℃避光孵育 10-20 分钟（当标品浓度梯度后三孔有明显蓝色梯度，前三孔的梯度不明显时即可终止）。
5. 每孔加入 50 μ L 的终止液，顺序与加入显色液 01 的顺序一致，轻轻晃动混匀。
6. 确保酶标板孔底无气泡水雾等，立即在 450nm 测量每孔的吸光度 OD 值。

计算

每个标准品和样品的重复读数分别取平均值，然后减去零孔 OD 的平均值。以 x 轴为 OD 值，y 轴为标准品浓度。拟合一条标准曲线，将样本减去零孔后的 OD 值作为 x 带入计算 y（浓度）。如果样品被稀释，从标准曲线上读出的浓度必须乘以稀释系数。

结果展示

典型标准曲线 ($R^2 \geq 0.99$)



人干扰素 γ (IFN- γ) 标准曲线。数据和曲线仅供参考，实验者需根据自己的实验建立标准曲线

注意事项

产品说明书

1. 实验过程中请穿戴实验服、口罩和乳胶手套。请按照生物实验室的国家安全规定进行实验，尤其是在检测血样或其他体液时。终止液有一定的腐蚀性，操作时请做好防护措施。
2. 本试剂盒仅用于实验室科学研究，如果本试剂盒用于临床诊断或任何其他用途，我们将不对任何后果负责。
3. 本试剂盒应在有效期内使用，并请严格按照说明书进行存储。
4. 不同批次号、不同厂家之间的组分不要混用；否则，可能导致结果异常。
5. 勤换吸头，避免各组分之间的交叉污染。
6. 溶解含有蛋白质溶液时，应始终避免起泡。
7. 不得重复使用稀释后的工作液。
8. 为了得到准确的实验结果，在孵育过程中，必须确保板贴将酶标板密封。
9. 在使用自动洗板机时，添加清洗缓冲液后，在清洗步骤之间添加 30 秒的浸泡时间可提高分析精度。
10. 显色液对氧化剂敏感，使用过程中避免污染，保存过程中应无色，加入到酶标板中之后显色液应从无色变为渐变蓝色。
11. 终止液应按照与加显色液相同的顺序添加到酶标板中。添加终止液后，孔中溶液的颜色将从蓝色变为黄色。绿色的孔表明终止液未与显色液充分混合，应轻拍孔板使其混匀。

疑难解答

问题	可能原因	解决措施
标曲线性不好	标准品稀释不正确	确保标准品按照推荐方法溶解和稀释
	移液不准确	定期校准移液器并检查枪头密封性
	反应液蒸发	用板贴密封酶标板
	洗板不彻底	足够的洗涤次数和加入足量洗涤液
	孔底有异物	读数前清洁板底
显色弱或无	试剂反应不充分	确保孵育时间并按推荐温度孵育
	试剂体积添加不足	检查移液器并严格按照操作步骤操作
	稀释不正确	检查试剂稀释步骤
	酶结合物失活	混合酶结合物和显色物，通过显色反应检查
OD 值低	酶标仪设置不正确	检查仪器波长
	没加终止液	加入适量终止液
	读板时等待时间太长	及时读板
背景高	显色液被污染	更换显色液
	显色时间太长	控制显色时间
	反应试剂稀释错误	使用推荐稀释方法
	洗板不彻底	足够的洗涤次数和加入足量洗涤液

相关产品：

PMK-UNEL-001 ELISA 辅助组分试剂盒 A

PMK1258-U 未包被入白介素 6 (IL-6) ELISA 试剂盒

PMK1271-UB 未包被入干扰素 γ (IFN- γ) ELISA 试剂盒 (高敏)

更多产品详情了解，请关注公众号：

