

小鼠肿瘤坏死因子 α (TNF-α) ELISA Kit

Catalog Number: bsk12002

本试剂盒用于定量检测小鼠血清、血浆或细胞培养上清液等样本中肿瘤坏死因子 α (TNF-α) 含量。使用前请仔细阅读说明书并检查试剂组分，如有任何疑问请与北京博奥森生物技术有限公司联系，公司将为您提供强有力的技术支持。

仅供研究，不用于临床诊断。

目录

检测原理.....	3
试剂盒组成.....	3
其它实验材料.....	3
注意事项.....	4
样本收集、处理及保存方法.....	4
试剂准备.....	5
操作步骤.....	5
结果判断.....	6
试剂盒性能.....	7
检测范围.....	7
灵敏度.....	7
常见问题分析及解决办法.....	8

检测原理:

本试剂盒采用 ELISA 双抗体夹心法原理。用纯化的肿瘤坏死因子 α (TNF- α) 抗体包被微孔板，向已包被的板微孔中依次加入标准品及待测样本，待其与包被抗体充分结合后，再与生物素化的 TNF- α 抗体结合，其后加入辣根过氧化物酶 (HRP) 标记的链霉亲和素，生物素与链霉亲和素形成高强度的非共价结合，经过彻底洗涤后加入底物 TMB 显色。TMB 在 HRP 酶的催化作用下转化成蓝色，并在酸的作用下最终转化成黄色。颜色的深浅和样本中的 TNF- α 含量呈正相关。用酶标仪在 450nm 波长下测定吸光值 (OD 值)，通过绘制标准曲线计算样本中 TNF- α 浓度。

试剂盒组成:

试剂盒组成	规格 (96T)	保存条件
抗体包被板条	8×12	2-8℃保存
标准品	2 支	2-8℃保存
S1 标准品/样本稀释液	16 ml×1 瓶	2-8℃保存
浓缩生物素化抗体 (100×)	30 μ l×2 瓶	2-8℃保存
S2 生物素化抗体稀释液	16ml×1 瓶	2-8℃保存
浓缩酶结合物 (100×)	60 μ l×2 瓶	2-8℃保存
S3 酶结合物稀释液	16ml×1 瓶	2-8℃保存
浓缩洗涤液 (20×)	25ml×1 瓶	2-8℃保存
显色底物 (避光)	12ml×1 瓶	2-8℃保存
终止液	12ml×1 瓶	2-8℃保存
封板胶纸	4 张	
说明书	1 份	

其它实验材料 (不提供, 但可协助购买) :

1. 酶标仪(主波长 450nm, 参考波长 630nm)
2. 高精度可调移液器 (已校准) 及吸头: 0.5-10, 2-20, 20-200, 200-1000 μ l。
一次检测样本较多时, 建议使用多通道移液器。
3. 自动洗板机或洗瓶
4. 37℃ 温箱
5. 双蒸水或去离子水

6.坐标纸

7.量筒

注意事项:

- 1.试剂盒保存在 2-8°C，已复溶但未用完的标准品，建议丢弃。不可混合使用不同来源或不同批号的试剂盒组分，请在有效期内使用本产品。
- 2.浓缩洗涤液低温取出可能会伴有结晶析出，稀释时可在水浴中加热助溶，不影响使用。
- 3.各步加样均应使用移液器，并经过校准，以免产生误差。建议一次加样时间最好控制在 5 分钟内，如样本数量较多，推荐使用排枪加样。
- 4.请每次测定的同时做标准曲线，最好做复孔。如样本中待测物质含量高于试剂盒检测上限（样本 OD 值大于标准品孔第一孔的 OD 值），请先用样本稀释液稀释一定的倍数（n 倍）后再测定，计算时需乘以总稀释倍数。
- 5.为避免交叉污染，在加入不同浓度的标准品、不同样本、不同试剂时谨记及时更换吸头，封板胶纸只限一次性使用。
- 6.浓缩酶结合物及显色底物请避光保存，显色底物在添加之前，应保持无色，请勿使用已变为蓝色的显色底物。
- 7.严格按照说明书的操作进行，试验结果判定必须以酶标仪读数为准。

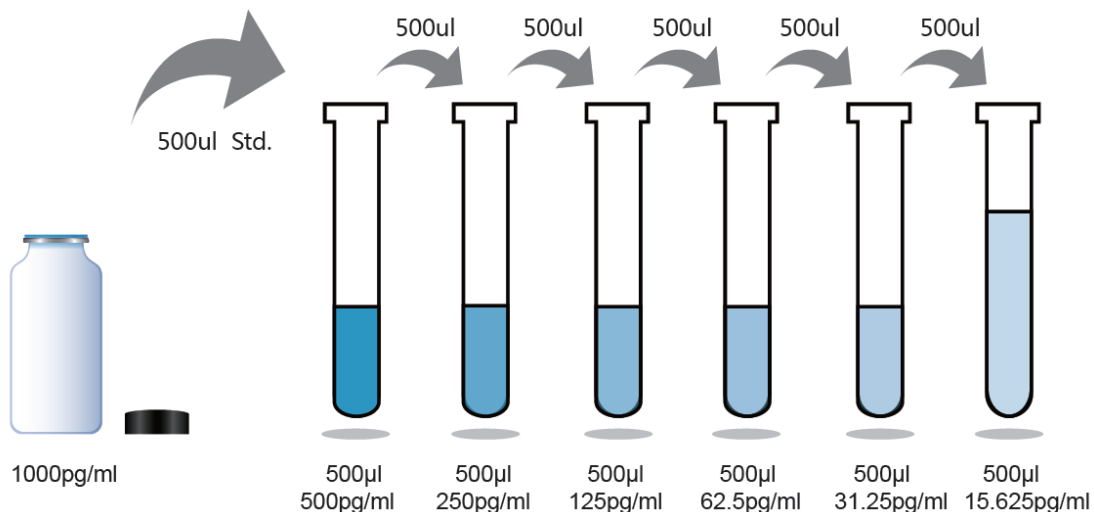
样本收集、处理及保存方法:

- 1.血清：室温血液自然凝固 30 分钟，离心 20 分钟（2000-3000 转/分）。仔细收集上清，若保存过程中出现沉淀，应再次离心，避免反复冻融。
- 2.血浆：根据样本的要求选择 EDTA 或柠檬酸作为抗凝剂，离心 20 分钟左右（2000-3000 转/分）。仔细收集上清，若保存过程中出现沉淀，应再次离心。
- 3.细胞上清液：检测分泌性的成分时，用无菌管收集。离心 20 分钟左右（2000-3000 转/分）。仔细收集上清。
- 4.若样本无法立即检测，请将其按最小使用量分装，-20°C—70°C 保存，避免反复冻融。尽量避免使用溶血或高血脂样本。如果血清中含有大量颗粒，检测前先离心或过滤去除；室温下解冻，请勿于 37°C 或更高的温度加热解冻。
- 5.不能检测含 NaN₃ 的样本，因 NaN₃ 抑制辣根过氧化物酶的活性。
- 6.请根据实际情况，将样本做适当倍数稀释（建议根据预试验结果确定稀释倍数）。

注：血清或血浆样本建议至少做 1:2 稀释。

试剂准备：

1. 试剂回温：请在实验前 30min 内，将试剂盒和待测样本置于室温下回温。
2. 洗涤液配制：根据浓缩洗液的浓缩倍数，用双蒸水或去离子水进行相应倍数稀释后备用。
3. 标准品梯度稀释：取 1ml 标准品/样本稀释液（S1）至冻干标准品中，静置 15 分钟待其完全溶解后轻轻混匀(浓度为 1000pg/ml)，然后取 6 只聚丙烯试管，各加入 500μl 标准品/样本稀释液（S1），按照以下浓度进行 2 倍稀释：1000、500、250、125、62.5、31.25、15.625pg/ml 进行稀释。1000pg/ml 为标准曲线最高点浓度，标准品/样本稀释液（S1）作为标准曲线的零点（0pg/ml）。复溶过的标准品原液（1000pg/ml）未用完的应废弃或根据需要按照一次用量分装，并将其贮存在-20～-80℃冰箱。



4. 生物素化抗体工作液：根据每孔 50μl 的试验所需用量，用生物素化抗体稀释液（S2）将浓缩生物素化抗体（100×）稀释成 1 倍应用工作液，请于 30min 内使用。

5. 酶结合物工作液：根据每孔 100μl 试验所需用量，用酶结合物稀释液（S3）将浓缩酶结合物（100×）稀释成 1 倍应用工作液，请于 30min 内使用。

操作步骤：

1. 加样：根据试验所需用量，取出相应抗体包被板条，并增加 1 孔作为空白对照孔，分别将已配制好的标准品、标准品零点（S1）及待测样本以 100μl/孔加入实验孔底部，尽量不触及孔壁，同时，各实验孔（空白对照孔除外）加入生物素化抗体工作液（50μl/孔），充分混匀。
2. 孵育：用封板胶纸封板后置室温孵育 120min（空白对照孔除外）。充分混匀对反应结果尤为重要，要使用微量振荡器（最低频率 700rpm）。

3. 洗涤：小心揭掉封板胶纸，弃去液体，甩干，每孔加满洗涤液（350 μ l），静置30秒后弃去，如此重复4次，最后于吸水纸上拍干。

4. 加酶结合物工作液：各实验孔加入酶结合物应用工作液100 μ l（空白对照孔除外）。

5. 孵育：用封板胶纸封板后置室温孵育30min（空白对照孔除外），要使用微量振荡器（最低频率700rpm）。

6. 洗涤：同上述洗涤过程（步骤3），洗板4次。

7 显色：每孔加入100 μ l显色底物，避光，室温显色10-20min。

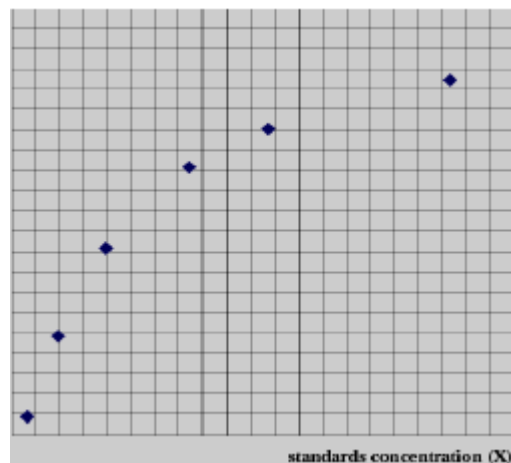
8 终止：每孔加终止液100 μ l，终止反应（此时蓝色立转黄色）。

9 测定：用酶标仪450nm波长测定各孔的吸光度(OD值)，测定应在加终止液后5min以内进行。

结果判定：

1. 每个标准品和样本的OD值减去空白孔的OD值，为最终数值，如果做复孔，求其平均值。

2. 使用计算机软件以吸光度OD值为纵坐标(Y)，相应的TNF- α 标准品浓度为横坐标(X)，生成相应的标准曲线，样本的TNF- α 含量可根据其OD值由标准曲线换算出相应的浓度。若样本OD值高于标准品曲线上限，请做适当倍数稀释，计算样本浓度时需乘以相应稀释倍数。



本图仅供参考，应以同次试验标准品所绘标准曲线为准

试剂盒性能:

批内与批间差均小于 10%

检测范围:

15.625 pg/ml – 1000 pg/ml

灵敏度:

7pg/ml

常见问题分析及解决办法

问题	可能原因	解决办法
无颜色	不同试剂盒或不同批号的试剂混合	重新检查试剂的标签，确保所有组分都属于正使用的试剂盒中的。不能混用不同试剂盒或不同批号的试剂。
	漏加抗体、酶、显色剂	检查操作流程，注意不要漏加
	HRP 酶污染了叠氮钠	使用新配制的试剂，禁含叠氮钠
	试剂配制/使用有误	重做试验，严格按说明书操作，每次配制和使用前看清标签
显色弱	超过有效期的产品可能会产生很弱的信号	检查产品有效期
	缩短孵育时间能使实验信号变弱	检查孵育时间
	使用了被污染的试剂	检查试剂是否被污染
	仪器设定不正确，滤光片不匹配	仪器是否设定正确，滤光片的使用等
	洗涤操作不规范	洗涤不充分，使用手工洗板常出现
		洗瓶洗涤，每孔应完全充满洗涤缓冲液，倾出时应迅速
		若用洗板机，应校准并设定足够充满每孔的体积量。板内侧不应接触设备
		检查每孔是否有残留的洗液或每孔加样量的体积是否准确
		可在两次洗板之间加 30 秒的浸泡
高背景	实验中孵育温度和时间不适当	确定每一试验步骤的孵育温度和时间是否适当
	酶加量过多	加酶前验看移液器调节量是否准确
		检查稀释度，若必要进行效价测定
标曲佳但样本孔无信号	样本中靶标物含量低或样本中无靶标物	设置阳性对照，重复实验
	样本基质效应影响检测	重新稀释样本后复测
标曲佳但样本信号偏高	样本中待检物含量超过标准曲线范围	重新稀释样本后复测