

大鼠总免疫球蛋白 G(IgG)ELISA Kit

Catalog Number: bsk13018

本试剂盒用于定量检测大鼠血清、血浆或细胞培养上清液等样本中总免疫球蛋白 G(IgG)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。用纯化的总免疫球蛋白 G(IgG)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,再与辣根过氧化物酶(HRP)标记的 IgG 抗体结合,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 IgG 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 IgG 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×4 瓶 | 2-8℃保存 |
| 浓缩酶标抗体(100×) | 60 μl×2 瓶 | 2-8℃保存 |
| S2 酶标抗体稀释液 | 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: 0.5-10,2-20,20-200,200-1000μl。
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:

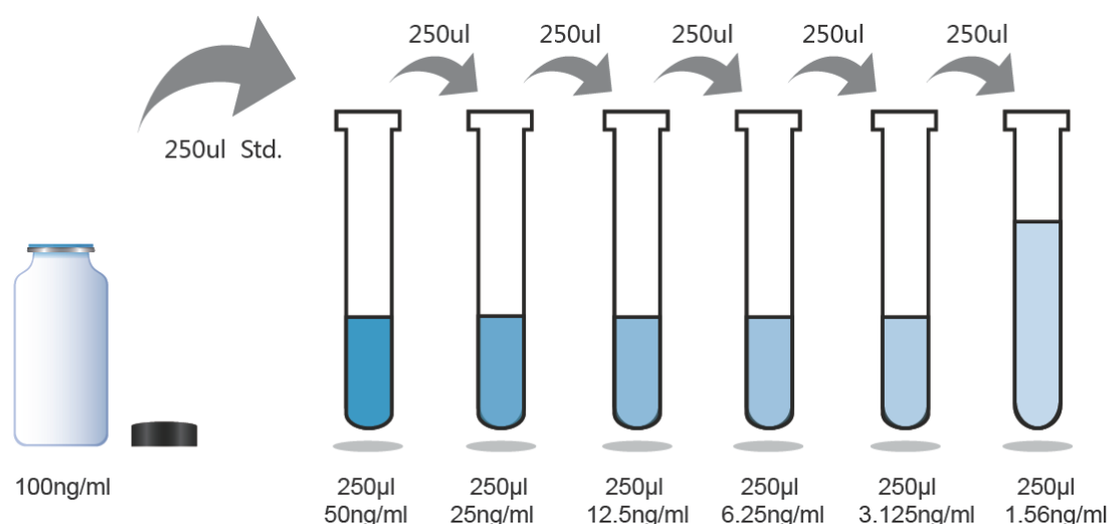
- 1.试剂盒保存在 2-8℃，已复溶但未用完的标准品，建议丢弃。不可混合使用不同来源或不同批号的试剂盒组分，请在有效期内使用本产品。
- 2.浓缩洗涤液低温取出可能会伴有结晶析出，稀释时可在水浴中加热助溶，不影响使用。
- 3.各步加样均应使用移液器，并经过校准，以免产生误差。建议一次加样时间最好控制在 5 分钟内，如样本数量较多，推荐使用排枪加样。
- 4.请每次测定的同时做标准曲线，最好做复孔。如样本中待测物质含量高于试剂盒检测上限（样本 OD 值大于标准品孔第一孔的 OD 值），请先用样本稀释液稀释一定的倍数（n 倍）后再测定，计算时需乘以总稀释倍数。
5. 为避免交叉污染，在加入不同浓度的标准品、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.浓缩酶标抗体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℃—70℃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℃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）。

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0.5ml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100ng/ml)，然后取6只聚丙烯试管，各管加入250 μ l标准品/样本稀释液（S1），按照以下浓度进行2倍稀释：100、50、25、12.5、6.25、3.125、1.56 ng/ml进行稀释。100pg/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（100pg/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.酶标抗体工作液：根据试验所需用量，用酶标抗体稀释液（S2）将浓缩酶标抗体（100 \times ）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 100 μ l/孔加入实验孔底部。
- 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.加酶标抗体工作液：每孔加入酶标抗体工作液 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 60 min(空白对照孔除外)。
- 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 30-40min。

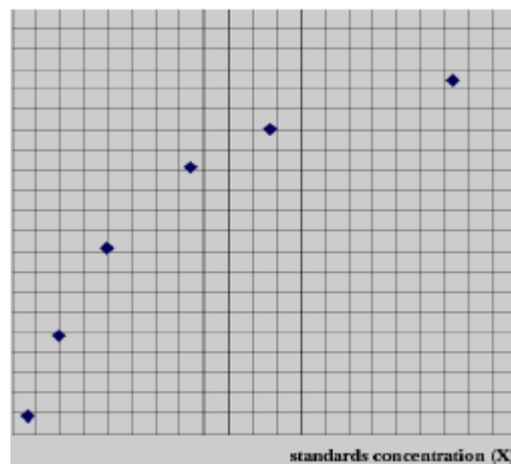
8 终止：每孔加终止液 100 μ l，终止反应（此时蓝色立转黄色）。

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 IgG 标准品浓度为横坐标(X)，生成相应的标准曲线，样本的 IgG 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:

批内与批间差应小于 10%

检测范围:

1.56 ng/ml - 100 ng/ml

灵敏度:

0.7 ng/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，确准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 | |