# 人甲状腺球蛋白(Thyroglobulin) ELISA Kit

Catalog Number: BSKV0038

本试剂盒用于定量检测人血清、血浆或细胞培养上清液等样本中甲状腺球蛋白(Thyroglobulin)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。

phone: 086-010-56495215 fax: 086-010-58129612 1 <u>www.bioss.com.cn</u> Email:support@bioss.com.cn

# 目录

<b>俭测原理</b>	3
式剂盒组成	3
其它实验材料	3
主意事项	.4
样本收集、处理及保存方法	4
式剂准备	5
操作步骤	5
结果判断	6
式剂盒性能	7
检测范围	7
灵敏度	7

#### 检测原理:

本试剂盒采用 ELISA 双抗体夹心法原理。用纯化的甲状腺球蛋白(TG)抗体包被微孔板,向已包被的微孔板中依次加入标准品及待测样本与辣根过氧化物酶(HRP)标记的TG 抗体,使固相载体上形成抗体-抗原-酶标抗体复合物,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TG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TG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	25 ml×1 瓶	2-8℃保存
浓缩酶结合物(100×)	60 μ l×2 瓶	2-8℃保存
S2 酶结合物稀释液	15ml×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	6ml×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:

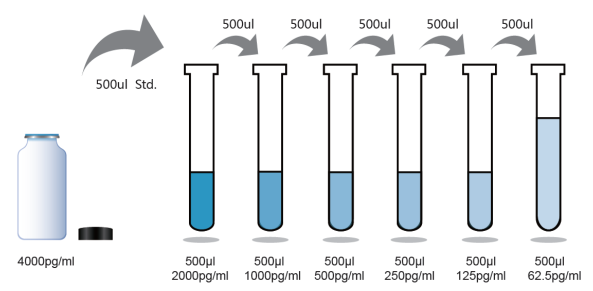
- 1.试剂盒保存在 2-8℃,已复溶但未用完的标准品,建议丢弃。不可混合使用不同来源或不同批号的试剂盒组分,请在有效期内使用本产品。
- 2.浓缩洗涤液低温取出可能会伴有结晶析出,稀释时可在水浴中加热助溶,不影响使用。
- 3.各步加样均应使用移液器,并经过校准,以免产生误差。建议一次加样时间最好控制 在5分钟内,如样本数量较多,推荐使用排枪加样。
- 4.请每次测定的同时做标准曲线,最好做复孔。如样本中待测物质含量高于试剂盒检测 上限(样本 OD 值大于标准品孔第一孔的 OD 值),请先用样本稀释液稀释一定的倍数 (n 倍)后再测定,计算时需乘以总稀释倍数。
- 5.为避免交叉污染,在加入不同浓度的标准品、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℃—-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 NaN<sub>3</sub> 的样本,因 NaN<sub>3</sub> 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 20ng/ml),然后取 7 只聚丙烯试管,各加入 500  $\mu$ 1 标准品/样本稀释液(S1),按照以下浓度进行 2 倍稀释: 10、5、2.5、1.25、0.625、0.312、0.156ng/ml 进行稀释。10ng/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(20ng/ml)未用完的应废弃。



4. 酶结合物工作液: 根据试验所需用量,用酶结合物稀释液(S2)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:

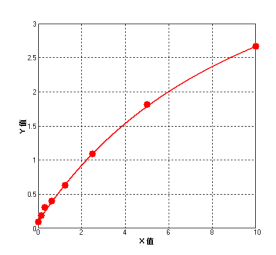
- 1.加样:根据试验所需用量,取出相应抗体包被板条,分别将已配制好的标准品、标准品零点(S1)及待测样本以100μl/孔加入实验孔底部。
- 2.温育:用封板胶纸封板后置 37℃温育 90min。
- 3.洗涤:小心揭掉封板胶纸,弃去液体,甩干,每孔加满洗涤液(350 µ1),静置 30 秒后弃去,如此重复 4 次,最后于吸水纸上拍干。
- 4.加酶结合物:每孔加入酶结合物应用工作液 100 μl。
- 5.温育:用封板胶纸封板后置 37℃温育 60min。
- 6.洗涤: 同上述洗涤过程(步骤3),洗板4次。
- 7.显色:每孔加入 100 µ1 显色底物,用封板胶纸封板后置 37℃显色 10-20min。
- 8.终止:每孔加终止液 50 µ1(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 TG 标准品浓度为横坐标(X),生成相应的标准曲线,样本的 TG 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。

Concentration	<b>Optical Density</b>
(ng/mL)	(450 nm)
10	2.662
5	1.808
2.5	1.088
1.25	0.627
0.625	0.395
0.312	0.299
0.156	0.179
0	0.072



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:

0.156ng/ml -10ng/ml

# 灵敏度:

0.078ng/ml