

小鼠核因子 E2 相关因子 2 (Nrf2) 酶联免疫分析(ELISA)

试剂盒使用说明书

本试剂仅供科研使用,不得用于医学诊断

实验目的:

本试剂盒用于测定小鼠血清、血浆、组织匀浆及相关液体样本中核因子 E2 相关因子 2 (Nrf2)的含量。

实验原理:

本试剂盒应用双抗体夹心法测定标本中小鼠核因子 E2 相关因子 2(Nrf2)水平。用纯化的小鼠核因子 E2 相关因子 2(Nrf2)捕获抗体包被微孔板,制成固相抗体,往包被的微孔中依次加入小鼠核因子 E2 相关因子 2(Nrf2),再与 HRP 标记的检测抗体结合,形成抗体-抗原-酶标抗体复合物,经过彻底洗涤后加底物 TMB 显色。TMB 在 HRP 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小鼠核因子 E2 相关因子 2(Nrf2)呈正相关。用酶标仪在 450nm 波长下测定吸光度(OD 值),通过标准曲线计算样品中小鼠核因子 E2 相关因子 2(Nrf2)含量。

试剂盒组成:

4714			
试剂盒组成	48 孔配置	96 孔配置	保存
说明书	1 份	1 份	
封板膜	2 片	2 片	
密封袋	1 个	1个	
酶标包被板	1×48	1×96	2-8℃保存
标准品	0.3m1×6 管	0.3m1×6 管	2-8℃保存
酶标试剂	5 ml×1 瓶	10 m1×1 瓶	2-8℃保存
样品稀释液	3 ml×1 瓶	6 ml×1 瓶	2-8℃保存
显色剂 A 液	3 ml×1 瓶	6 ml×1 瓶	2-8℃保存
显色剂 B 液	3 ml×1 瓶	6 ml×1 瓶	2-8℃保存
终止液	3 ml×1 瓶	6 ml×1 瓶	2-8℃保存
20×浓缩洗涤液	15ml×1 瓶	25ml×1 瓶	2-8℃保存

注:标准品浓度依次为: 1200、600、300、150、75、0 pg/mL.

样本处理及要求:

- 1. 血清: 室温血液自然凝固 10-20 分钟, 离心 20 分钟左右 (2000-3000 转/分)。仔细收集上清,保存过程中如出现沉淀,应再次离心。
- 2. 血浆: 应根据标本的要求选择 EDTA 或柠檬酸钠作为抗凝剂,混合 10-20 分钟后,离心 20 分钟左

右(2000-3000转/分)。仔细收集上清,保存过程中如有沉淀形成,应该再次离心。

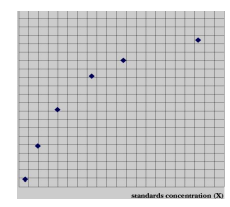
- 3. 尿液:用无菌管收集,离心 20 分钟左右 (2000-3000 转/分)。仔细收集上清,保存过程中如有沉淀形成,应再次离心。胸腹水、脑脊液参照实行。
- 4. 细胞培养上清: 检测分泌性的成份时,用无菌管收集。离心 20 分钟左右(2000-3000 转/分)。仔细收集上清。检测细胞内的成份时,用 PBS (PH7. 2-7. 4) 稀释细胞悬液,细胞浓度达到 100 万/ml左右。通过反复冻融,以使细胞破坏并放出细胞内成份。离心 20 分钟左右(2000-3000 转/分)。仔细收集上清。保存过程中如有沉淀形成,应再次离心。
- 5. 组织标本: 切割标本后, 称取重量。加入一定量的 PBS, PH7.4。用液氮迅速冷冻保存备用。标本融化后仍然保持 2-8℃的温度。加入一定量的 PBS (PH7.4),用手工或匀浆器将标本匀浆充分。离心 20 分钟左右 (2000-3000 转/分)。仔细收集上清。分装后一份待检测,其余冷冻备用。
- 6. 标本采集后尽早进行提取,提取按相关文献进行,提取后应尽快进行实验。若不能马上进行试验,可将标本放于-20℃保存,但应避免反复冻融.
- 7. 不能检测含 NaN3 的样品, 因 NaN3 抑制辣根过氧化物酶的 (HRP) 活性。

操作步骤

- 1. 标准品的加样:设置标准品孔和样本孔,标准品孔各加不同浓度的标准品 50 µ L;。
- 2. 加样:分别设空白孔(空白对照孔不加样品及酶标试剂,其余各步操作相同)、待测样品孔。在酶标包被板上待测样品孔中先加样品稀释液 40 μ1,然后再加待测样品 10 μ1(样品最终稀释度为 5 倍)。加样将样品加于酶标板孔底部,尽量不触及孔壁,轻轻晃动混匀。
- 3. 加酶:每孔加入酶标试剂100 μ1,空白孔除外。
- 4. 温育:用封板膜封板后置 37℃温育 60 分钟。
- 5. 配液:将20倍浓缩洗涤液用蒸馏水20倍稀释后备用。
- 6. 洗涤:小心揭掉封板膜,弃去液体,甩干,每孔加满洗涤液,静置30秒后弃去,如此重复5次,拍干。
- 7. 显色:每孔先加入显色剂 A50 μ 1,再加入显色剂 B50 μ 1,轻轻震荡混匀,37℃避光显色 15 分钟.
- 8. 终止:每孔加终止液 50 µ1,终止反应(此时蓝色立转黄色)。
- 9. 测定:以空白孔调零,450nm 波长依序测量各孔的吸光度(OD值)。测定应在加终止液后15分钟以内进行。

计算:

以标准物的浓度为横坐标,OD 值为纵坐标, 在坐标纸上绘出标准曲线,根据样品的 OD 值由标准曲线查出相应的浓度;再乘以稀释 倍数;或用标准物的浓度与 OD 值计算出标 准曲线的直线回归方程式,将样品的 OD 值 代入方程式,计算出样品浓度,再乘以稀释 倍数,即为样品的实际浓度。



(此图仅供参考)

注意事项:

- 1. 试剂盒从冷藏环境中取出应在室温平衡 15-30 分钟后方可使用,酶标包被板开封后如未用完,板条应装入密封袋中保存。样本在使用前也要在室温平衡 60 分钟。
- 2. 浓洗涤液可能会有结晶析出,稀释时可在水浴中加温助溶,洗涤时不影响结果。

- 3. 各步加样均应使用加样器,并经常校对其准确性,以避免试验误差。一次加样时间最好控制在 5分钟内,如标本数量多,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。如标本中待测物质含量过高(样本 0D 值大于标准品 孔第一孔的 0D 值),请先用样品稀释液稀释一定倍数(n 倍)后再测定,计算时请最后乘以总稀释倍数($\times n \times 5$)。
- 5. 封板膜只限一次性使用,以避免交叉污染。
- 6. 底物请避光保存。
- 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.
- 8. 所有样品,洗涤液和各种废弃物都应按传染物处理。
- 9. 本试剂不同批号组分不得混用。

技术提示:

- 1、混合蛋白溶液时,避免起泡。
- 2、加校准品与样本时,每个校准品浓度和样本都要更换移液枪头,公共组分应该悬臂加样,避免交叉污染。
- 3、合适的温育时间,和充分的洗涤步骤,是保证实验结果准确性的必要条件。
- 4、底物溶液为无色液体,保存过程中变为蓝色,代表底物溶液已经失效,不得使用。
- 5、终止液加样顺序与底物溶液加样顺序一致,加入终止液后,蓝色底物产物,会瞬间变为黄色。
- 6、实验中,用剩的板条,应立即放回自封袋中,密封(低温干燥)保存。
- 7、所有液体组分,使用前充分摇匀,严格按照说明书标明的时间、加样量及加样顺序进行温育操作。
- 8、检测必须符合实验室管理规范的规定,严格防止交叉污染,所有样品、洗弃液和各种废弃物都应按照传染物进行处置。

试剂盒性能:

- 1. 样品线性回归与预期浓度相关系数 R 值为 0.95 以上。
- 2. 批内变异系数与批间变异系数应分别小于 10%和 15%。

检测范围:

37.5 pg/mL - 1200 pg/mL

灵敏度:

最低检测浓度小于1 pg/mL

保存条件及有效期:

- 1. 试剂盒保存: 2-8℃。
- 2. 有效期: 6个月

武汉吉立德生物科技有限公司

官网: www.giled.cn

电话: 400-027-1626 13163358390

QQ : 34636662