

## Human IL-2 sR $\alpha$ ELISA Kit

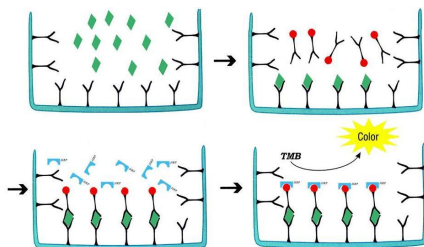
货号: BN50157

规格: 48T; 96T

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天然和重组 IL-2 sR $\alpha$ 浓度。使用前请仔细阅读说明书并检查试剂组分。

### 检测原理:

本实验采用双抗体夹心 ELISA。用抗人 IL-2 sR $\alpha$ 单克隆抗体预包被酶标板，加入适度稀释的样本和标准品，其中的 IL-2 sR $\alpha$ 会与其单抗结合，洗去游离成分；加入生物素化的抗人 IL-2 sR $\alpha$ 抗体，抗人 IL-2 sR $\alpha$ 抗体与结合在单抗上的人 IL-2 sR $\alpha$ 结合而形成免疫复合物，洗去游离的成分；加入辣根过氧化物酶标记的亲合素，生物素与亲合素特异性结合，洗去未结合的酶结合物；加入显色剂，若反应孔中有 IL-2 sR $\alpha$ ，辣根过氧化物酶会使无色的显色剂现蓝色；加终止液变黄。在 450nm 下测 OD 值，IL-2 sR $\alpha$ 浓度与 OD450 值之间呈正比，可通过绘制标准曲线计算出标本中 IL-2 sR $\alpha$ 浓度。



检测原理示意图

### 试剂盒组成:

| 试剂盒组成          | 96t  | 48t | 配制        |
|----------------|------|-----|-----------|
| 1a 标准品         | 2 支  | 1 支 | 按说明书进行稀释  |
| 1b 标准品和标本稀释液   | 1 瓶  | 1 瓶 | 即用型       |
| 2a 浓缩生物素化抗体    | 2 支  | 1 支 | 按瓶签标识进行稀释 |
| 2b 生物素化抗体稀释液   | 1 瓶  | 1 瓶 | 即用型       |
| 3a 浓缩酶结合物 (避光) | 2 支  | 1 支 | 按瓶签标识进行稀释 |
| 3b 酶结合物稀释液     | 1 瓶  | 1 瓶 | 即用型       |
| 4 浓缩洗涤液 20×    | 1 瓶  | 1 瓶 | 按瓶签标识进行稀释 |
| 显色剂 (避光)       | 1 瓶  | 1 瓶 | 即用型       |
| 终止液            | 1 瓶  | 1 瓶 | 即用型       |
| 抗体包被板条         | 8×12 | 8×6 | 即用型       |
| 封板胶纸           | 4 张  | 2 张 | 即用型       |
| 说明书            | 1 份  | 1 份 |           |

### 储存条件:

|                  |  |
|------------------|--|
| 未启封的试剂盒          | 4℃保存，请于保质期内使用。                               |
| 已启封的试剂           | 可以整盒放入 4℃储存 1 个月。                            |
| 浓缩生物素化抗体 (100×)  | 2a 浓缩生物素化抗体和 3a 浓缩酶结合物需现用现配。                 |
| 生物素化抗体稀释液        |  |
| 浓缩酶结合物 (避光 100×) |  |
| 酶结合物稀释液          |  |
| 浓缩洗涤液 20×        |  |
| 显色剂 (避光)         |  |
| 终止液              | 4℃或常温保存                                      |
| 解冻后的试剂           | 重溶后分装，-20℃存放一个月，避免反复冻融。稀释后的标准品使用后应丢弃，不得重复使用。 |
| 标准品              |  |
| 抗体包被板条           | 实验中不用的板条应立即放回包装袋中，密封干燥 4℃保存。                 |

以上储存条件均要求在试剂盒保质期内。

### 其它实验材料(不提供, 但可协助购买):

1. 酶标仪(450nm)
2. 高精度可调移液器及吸头: 0.5-10, 2-20, 20-200, 200-1000 $\mu$ l。  
一次检测样品较多时, 最好用多通道移液器
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℃, 除复溶后的标准品, 其它成分不可冷冻。
2. 浓缩生物素化抗体(2a)、浓缩酶结合物(3a)装量极少, 运输中颠簸和可能的倒置会使液体沾到管壁或瓶盖。使用前请离心处理以使附着于管壁或瓶盖的液体沉积到管底。
3. 不同批号试剂不可混用。
4. 为避免交叉污染请使用一次性吸头。
5. 终止液和显色剂具腐蚀性, 避免皮肤及粘膜直接接触, 一旦接触到这些液体, 请尽快用大量水冲洗。
6. 使用干净的塑料容器配制洗涤液, 使用前充分混匀试剂盒里的各种成份及样品。
7. 洗涤酶标板时应充分拍干, 不要将吸水纸直接放入酶标反应孔中吸水。

本产品仅用于科研

8. 不要用其它来源的试剂混合或替代该产品的组分，不同批号的试剂盒组份不能混用，请在有效日期内使用本产品。
9. 在试验中标准品和样本检测时建议作双复孔或三复孔，加入试剂的顺序应一致，以保证所有反应孔孵育的时间一样。
10. 充分混匀对反应结果尤为重要，最好使用微量振荡器(使用最低频率进行振荡)。
11. 避免操作过程中酶标板干燥，干燥会使酶标板上生物成分迅速失活，影响实验结果。
12. 适当的稀释样品，使样品值落在标准曲线范围内，根据待测因子含量高、中、低的不同，建议采用1:100、1:10、1:2稀释样品。如果样品OD值高于最高标准，适当增加稀释度并重复检测。
13. 标准品稀释液，操作人，移液方式，洗涤方法，孵育时间及温度，试剂盒批次的不同均可能会导致结果的差异。
14. 此法可有效的消除可溶性受体、结合蛋白以及生物样品中的其他因素的干扰。

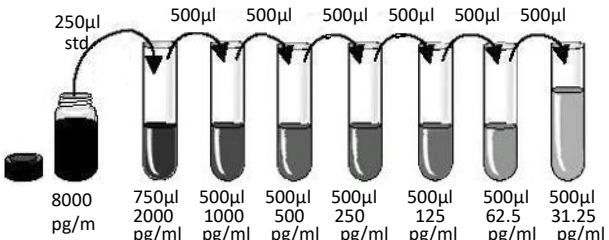
#### **样品收集、处理及保存方法：**

1. **血清：** 使用不含热原和内毒素的试管，收集血液后，室温凝血30min，1000×g离心10min，小心分离血清。
2. **血浆：** 用EDTA、柠檬酸盐、肝素作为抗凝剂收集血浆，收集后30min内以1000×g离心15min去除颗粒。
3. **细胞上清液：** 1000×g离心10min去除颗粒和聚合物。
4. **保存：** 若样品不立即检测，请将其按一次用量分装，-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. **稀释：** 可根据实际情况，将标本做适当倍数稀释(建议做预实验，以确定稀释倍数)。

#### **试剂准备：**

1. 提前30min从冰箱中取出试剂盒，平衡至室温。
2. **洗涤缓冲液：** 从冰箱中取出的浓缩洗涤液可能有结晶，这属于正常现象，加热并轻轻摇晃使结晶完全溶解后再配制。将浓缩洗涤液用双蒸水稀释(1:20)。未用完的放回4℃。
3. **标准品：** 加入标准品/标本稀释液(1b)1.0ml至冻干标准品(1a)中，待彻底溶解后，静置15分钟混匀(浓度为8000pg/ml)，然后根据需要进行稀释，见下图(建议标准曲线使用以下浓度：2000、1000、500、250、125、62.5、31.25、0 pg/ml)。稀释的标准品不得重复使用，未用完的标准品应按照一次用量分装后，将其放在-20~-70℃贮存，一次性使用，避免反复冻融。

#### **标准品稀释方法**



4. **生物素化抗体工作液：** 根据每孔需要100μl来计算总的用量，多配制100-200μl。以生物素化抗体稀释液(2b)稀释浓缩生物素化抗体(2a)(1:100)。最好现用现配。(稀释方法参照“下表”)
5. **酶结合物工作液：** 以酶结合物稀释液(3b)稀释浓缩酶结合物(3a)(1:100)。最好现用现配。(稀释方法参照“下表”)

#### **浓缩生物素化抗体及浓缩酶结合物稀释方法**

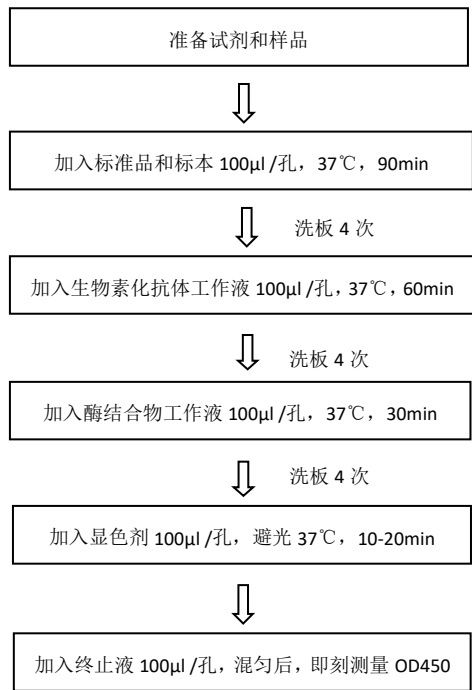
| 所用板条数 | 浓缩酶结合物 | + | 酶结合物稀释液 |
|-------|--------|---|---------|
| 12    | 110μL  | + | 10890μL |
| 10    | 90μL   | + | 8910μL  |
| 8     | 70μL   | + | 6930μL  |
| 6     | 50μL   | + | 4950μL  |
| 4     | 33μL   | + | 3267μL  |
| 2     | 17μL   | + | 1683μL  |
| 1     | 9μL    | + | 891μL   |

#### **操作步骤：**

1. 按照上述准备工作配制好各种溶液。
2. 根据待测样品数量和标准品的数量决定所需的板条数，并增加1孔作为空白对照孔。分别将标本和不同浓度标准品(100μl/孔)加入相应孔中(零孔只加标准品/样本稀释液)，用封板胶纸封住反应孔，37℃孵箱孵育90分钟(空白对照孔除外)。
3. 洗板4次：(1)自动洗板机：要求注入的洗涤液为350μl，注入与吸出间隔15-30秒。(2)手工洗板：甩尽孔内液体，每孔加洗涤液350μl，静置30秒后甩尽液体，在厚迭吸水纸上拍干。
4. 加入生物素化抗体工作液(100μl/孔)。用封板胶纸封住反应孔，37℃孵箱孵育60分钟(空白对照孔除外)。
5. 洗板4次。
6. 加入酶结合物工作液(100μl/孔)。用封板胶纸封住反应孔，37℃孵箱孵育30分钟(空白对照孔除外)。
7. 洗板4次。
8. 加入显色剂100μl/孔，避光，37℃孵箱孵育10-20分钟。
9. 加入终止液100μl/孔，混匀后即刻测量OD450值(5分钟内)。

本产品仅用于科研

**操作流程图:**



**操作要点提示:**

1. 配制各种试剂时要充分混匀，但要避免产生大量泡沫，以免加样时加入大量的气泡，产生加样误差。
2. 为避免交叉污染，在加入不同浓度的标准品、不同样品、不同试剂时谨记及时更换吸头。
3. 为了确保准确的结果，在每次孵育前均需使用新封板胶纸封住反应孔。
4. 显色剂在添加之前，应保持无色，请勿使用已变为蓝色的显色溶液。最佳显色时间对标准曲线很重要，肉眼可见前 3-4 孔有梯度蓝色，后 3-4 孔差别不明显，零孔无蓝色出现即可终止。
5. 每次检测均要做标准曲线，根据样品待测因子的含量，适当稀释或浓缩样本，最好做预实验。

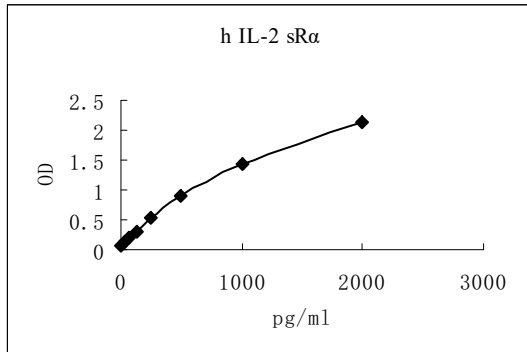
**结果判断:**

1. 每个标准品和标本的OD值应减去空白孔的OD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IL-2 sR $\alpha$ 标准品浓度为横坐标(X)，生成相应的标准曲线，样品的IL-2 sR $\alpha$ 含量可根据其OD值由标准曲线换算出相应的浓度。
3. 若标本 OD 值高于标准曲线上限，应适当稀释后重测，计算浓度时应乘以稀释倍数算标本含量。

**4. 参考数据:**

| 标准品浓度<br>(pg/ml) | OD值1  | OD值2  | 平均值   | 矫正值   |
|------------------|-------|-------|-------|-------|
| 0                | 0.069 | 0.065 | 0.067 | ---   |
| 31.25            | 0.131 | 0.134 | 0.133 | 0.066 |
| 62.5             | 0.200 | 0.202 | 0.201 | 0.134 |
| 125              | 0.300 | 0.299 | 0.299 | 0.232 |
| 250              | 0.531 | 0.530 | 0.530 | 0.463 |
| 500              | 0.888 | 0.886 | 0.887 | 0.820 |
| 1000             | 1.427 | 1.420 | 1.424 | 1.357 |
| 2000             | 2.129 | 2.125 | 2.127 | 2.060 |

数据仅供参考，不同用户最佳显色时间会有所不同



本图仅供参考，应以同次试验标准品所绘标准曲线为准

**结果重复性:**

板间，板内变异系数均<10%。

**灵敏度:**

最低检测人 IL-2 sR $\alpha$ 剂量小于 15pg/ml。最低检出量测定方法：20 个零标准的平均 OD 值增加两个标准差，再计算相应的浓度。

**ELISA检测常见问题分析及解决办法:**

| 问题  | 可能原因               | 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，准确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。 | 全部板子变成规则的蓝色               | 不充分的洗涤/洗涤步骤被遗漏使没结合的 HRP 仍有残留  | 最好使用洗板机充分洗涤<br>检查每孔是否有残留的洗液或加样量是否准确                  |
|     | 漏加酶                | 检查操作流程，注意不要漏加                                   |                           | 太多的酶结合物   | 检查稀释度，必要时进行效价测定                                      |
|     | HRP 酶污染了叠氮钠        | 使用新配制的试剂，禁含叠氮钠                                  |                           | 封板膜或试剂容器被重复使用，导致 HRP 残留，使 TMB 底物产生非特异蓝色   | 使用新封板膜，每步使用不同的试剂容器                                   |
|     | 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   | 高 CV 值花板                  | 操作不慎或洗涤不充分  | 按说明书洗板、加样和显色，洗板尤为重要                                  |
|     | 缩短孵育时间能使实验信号变弱     | 检查孵育时间  |                           | 出现干板，没有使用封板膜、封板膜重复使用  | 确定每两步骤间酶标板应保持湿润<br>使用封板膜封口，注意每步使用新鲜的封板膜              |
|     | 使用了被污染的试剂          | 检查试剂是否被污染                                       |                           | 移液器不准确，吸头重复使用   | 检查并校准移液器，每次取样必须更换吸头                                  |
|     | 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                                | 标准曲线可得到，但两点之间区别很差（低或平的曲线） | 酶结合物不足  | 检查稀释度，必要时进行效价测定                                      |
|     | 洗涤操作不规范            | 洗涤不充分，使用手工洗板常出现                                 |                           | 检测抗体不足  | 检查稀释度，必要进行效价测定                                       |
|     |                    | 洗瓶洗涤，每孔应完全充满洗涤缓冲液，倾出时应迅速                        |                           |   | 延长底物孵育时间   |
|     |                    | 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                |                           | 板子显色不足  | 使用推荐品牌的底物溶液  |
|     |                    | 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                       |                           | 标本中无相应的待检测物质  | 使用内参对照<br>重复实验，重新考虑实验的相应参数                           |
|     |                    | 可在两次洗板之间加 30 秒的浸泡                               |                           | 标本基质遮盖检测  | 将标本至少做 1:2 相应的稀释，或进行系列稀释                             |
| 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                            | 标准曲线很好，但标本的判读值很高          | 标本中含的待检物质水平超过实验范围   | 稀释标本   |
|     | 酶加量过多              | 加酶前验看移液器调节量是否准确<br>检查稀释度，若必要进行效价测定              |                           | 边缘效应  | 工作环境温度不均衡  |
|     |                    |   |                           | 工作环境温度不均衡   | 避免将板子在变化温度环境中孵育<br>整个实验应连续操作，在实验开始前将所有的标准品和标本做适当的准备。 |
|     |                    | 漂移  | 实验过程中出现间断                 | 在所有试剂加入孔前，确保它们已平衡至室温，除非说明书中另有另外的要求。   |  |
|     |                    |   | 试剂没有按说明书平衡至室温             | 一般厂商为确保最高的灵敏度，对试剂盒都进行了优化，为确保每一试剂盒实验的规范性应按说明书操作。                                 |  |
|     |                    | 是否可更改试剂盒所提供的操作步骤？                               | 是否可混用不同批次试剂盒中的试剂？         | 不可以，绝大多数试剂在每批试剂盒中是特异的，若有问题可与厂家或代理商联系。   |  |
|     |                    |   | 是否可增加或减少标本的体积？            | 商品化的试剂盒所需加入的标本体积是优化的，应按说明书操作，不建议更改所加标本体积。                                       |  |
|     |                    |   | 是否可重新确定自己的标准曲线的点？         | 可以。说明书上有建议制备标准曲线时标准品的稀释度，可改变稀释倍数和增加曲线的点，但是必须在实验范围内，高于试剂盒中最高标准品的点和低于灵敏度以下的点是无效的。 |  |

本产品仅用于科研