

Rat IL-6 ELISA Kit

货号: BN51005

规格: 48T;96T

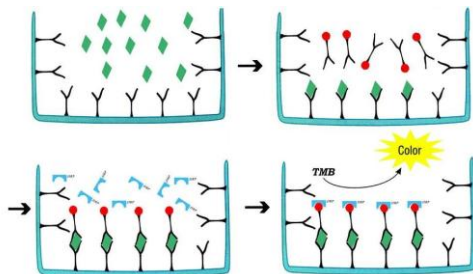
本试剂盒用于定量检测大鼠血清、血浆或细胞培养上清液等样本中天然和重组 IL-6 浓度。使用前请仔细阅读说明书并检查试剂组分。

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:

检测原理:

本实验采用双抗体夹心 ELISA。用抗大鼠 IL-6 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-6 会与其单抗结合，洗去游离成分；加入生物素化的抗大鼠 IL-6 抗体，抗大鼠 IL-6 抗体与结合在单抗上的大鼠 IL-6 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-6，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-6 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-6 浓度。



检测原理示意图

未启封的试剂盒	4℃保存，请于保质期内使用。
1b 标准品和标本稀释液	
已 启 封 或 重 新 溶 解 的 试 剂	可以整盒放入 4℃ 储存 1 个月。
2a 浓缩生物素化抗体 (100×)	
2b 生物素化抗体稀释液	
3a 浓缩酶结合物 (避光 100×)	2a 浓缩生物素化抗体和 3a 浓缩酶结合物需现用现配。
3b 酶结合物稀释液	
4 浓缩洗涤液 20×	
显色剂 (避光)	
终止液	4℃或常温保存
标准品	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。
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 μ 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。

本产品仅用于科研

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。
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)。

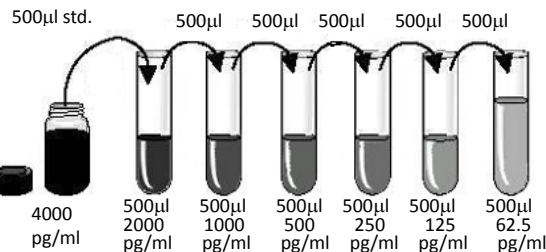
注：正常大鼠血清或血浆样本建议做1:2稀释。

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)1ml至冻干标准品(1a)中，待彻底溶解后，静置15分钟混匀(浓度为4000pg/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： 4000、2000、1000、500、250、125、62.5、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)

浓缩生物素化抗体稀释方法

所用板条数	浓缩生物素化抗体	+	生物素化抗体稀释液
12	110μL	+	10890μL
10	90μL	+	8910μL
8	70μL	+	6930μL
6	50μL	+	4950μL
4	33μL	+	3267μL
2	17μL	+	1683μL
1	9μL	+	891μL

浓缩酶结合物稀释方法

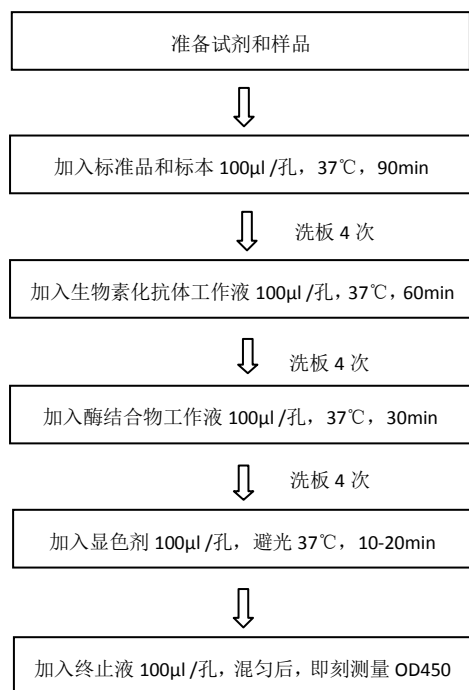
所用板条数	浓缩酶结合物	+	酶结合物稀释液
12	110μL	+	10890μL
10	90μL	+	8910μL
8	70μL	+	6930μL
6	50μL	+	4950μL
4	33μL	+	3267μL
2	17μL	+	1683μL
1	9μL	+	891μL

操作步骤:

本产品仅用于科研

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)。

操作流程图：

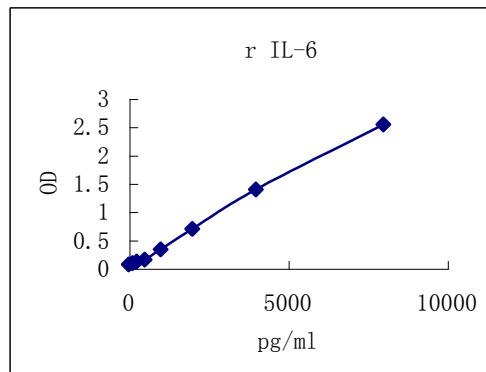


操作要点提示：

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。

标准品浓度 (pg/ml)	OD值1	OD值2	平均值	矫正值
0	0.061	0.058	0.060	—
62.5	0.082	0.087	0.085	0.078
125	0.108	0.113	0.111	0.103
250	0.150	0.145	0.148	0.166
500	0.325	0.328	0.327	0.323
1000	0.689	0.694	0.692	0.688
2000	1.380	1.389	1.385	1.388
4000	2.356	2.359	2.358	2.357

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

本产品仅用于科研

结果重复性:

板间，板内变异系数均<10%。

灵敏度:

最低检测大鼠 IL-6 剂量小于 32 pg/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
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。
	漏加酶	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
	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	确定每一试验步骤的孵育温度和时间是否适当 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