

仅供科研使用,不得用于临床检验。

小鼠皮质醇(Cortisol) ELISA Kit

Cat No.: QTJA202817

说明书

【产品名称】

通用名称:小鼠皮质醇(Cortisol)定量检测试剂盒(ELISA)

英文名称: Mouse Cortisol ELISA KIT

【包装规格】

96T/48T

【预期用途】

仅供科研使用,定量检测血清、血浆、细胞培养上清液、组织中皮质醇(Cortisol)的浓度。

【检验原理】

试剂盒采用酶联免疫分析方法。采用生物素标记 Cortisol, 纯化的抗 Cortisol 抗体包被微孔板,在竞争抑制反应中,一定量的固相抗体与生物素标记 Cortisol 及非标记抗原(校准品或标本)进行抑制竞争反应,抗体与生物素标记的 Cortisol 结合量受非标记抗原量所抑制,非标记抗原量多,抗体与生物素标记的 Cortisol 结合就少,反之结合就多;反应平衡后,形成固相抗体-生物素化 Cortisol,再加入酶标记的亲和素,形成固相抗体-生物素化 Cortisol-酶标-亲合素复合物。经加底物显色后,用酶标仪在 450nm 波长下测定吸光度(OD值)。随着 Cortisol 浓度的升高,OD值逐渐下降呈良好的线性关系。本试剂盒具有灵敏度高、

特异性强、重复性好、操作简单、快速等特点,对血清中 Cortisol 的减少或升高有可靠的检出性能。

【主要组成成分】

主要成分

组分	数量	主要成分
校准品	0.5m1/管*6 管	抗原配制的6个浓度标准品
包被微孔板	96T/48T	预包被固相抗体
HRP 标记亲和素	6mL	HRP 标记的亲和素
生物素化抗原	6mL	检测抗原
底物液 A	6mL	过氧化脲工作液
底物液 B	6mL	TMB 工作液
终止液	6mL	2mo1/L 稀释液
样本稀释液	6mL	PBS
20×浓缩洗涤液	30mL	含 0.15%Tween20 的 PBS
说明书	1份	
自封袋	1 个	
不干胶	2 片	

标准品浓度依次为: 200、100、50、25、12.5、0 ng/ml

本品必须按照具有潜在的感染性进行处理,处理过程应当遵循通用的安全措施。

需要但未提供的材料及耗材

- 1、酶标仪
- 2、精密移液器及一次性吸头
- 3、蒸馏水
- 4、洗瓶或者自动洗板机
- 5、37℃水浴锅或恒温箱
- 6、500m1 量筒
- 7、无粉一次性乳胶手套

【储存条件及有效期】

- 1、2-8℃保存,切勿冷冻,有效期6个月。
- 2、开封使用后,包被微孔板放入带有干燥剂的自封袋中,密闭自封袋,并将全部试剂放回 2-8℃冰箱。
- 3、开封后,按照建议的条件保存,校准品、包被微孔板和 HRP 标记抗体,有效期为 14 天,其他成分在标签标明的有效期内是稳定的。

【适用仪器】

半自动的酶标仪,如 Thermo MK3,或者国产酶标仪。

【样本要求】

样本类型和采集

以下只是列出样品采集的一般指南。所有样本采集过程中,不得使用叠氮钠做为防腐剂。

- 1、细胞培养上清: 4000rpm 条件下离心 20min, 去除细胞颗粒和聚合物,上清液保存在-20℃以下,避免反复冻融。
- 2、血清:使用不含热原和内毒素的试管,操作过程中避免任何细胞刺激,4000rpm条件下离心 20min,小心地分离出血清,保存在-20℃以下,避免反复冻融。
- 3、血浆: 肝素, EDTA, 或柠檬酸钠作为抗凝剂。在 4000rpm 条件下, 离心 20 分钟取上清, 血浆保存在-20℃以下, 避免反复冻融。
 - 4、组织: 用预冷的 PBS (0.01 M, pH=7.4) 冲洗组织,去除残留血液,称重后将组织剪碎。将剪碎的组织与对应体积的 PBS (一般按 1:9 的重量体积比,比如 1g 的组织样品对应 9 mL的 PBS,具体体积可根据实验需要适当调整,并做好记录。推荐在 PBS 中加入蛋白酶抑制剂)加入玻璃匀浆器中,在冰上充分研磨。为了进一步裂解组织细胞,可以对匀浆液进行超声破碎或反复冻融。最后将匀浆液 5000×g 离心 5-10 分钟,取上清检测。

样本保存和稳定性

样本在 2-8℃条件下,可以储存 72h,或者在-20℃储存 6 个月。样本收集后,不是一次 检测完,请按一次用量分装冻存,避免反复冻融,使用时在室温下解冻,确保样品均匀充分 解冻。

【检验方法】

试剂准备

- 1、使用前, 所有的组分都要至少复温 30min, 确保充分复温到室温。
- 2、浓缩洗涤液: 从冰箱取出的浓缩洗涤液,会有结晶产生,这属于正常现象,水浴加热使结晶完全溶解。浓缩洗涤液与蒸馏水,按1:20稀释,即1份的浓缩洗涤液,添加19份的蒸馏水。

操作程序

- 1. 将各种试剂移至室温平衡两小时,取浓缩洗涤液,根据当批检测数量,用蒸馏水 1:20 稀释,混匀后备用。
- 2. 将预包被板从密封袋中取出,设一个空白对照孔,不加任何液体,每个校准品设 2 孔,每 孔加入对应校准品 50 山; 其余每个检测孔直接加待测血清或质控品 50 山。
- 3. 除空白孔外所有孔加入生物素化抗原 50μl,混匀,贴上封板膜,置 37°C温育 60 分钟。
- 4. 手工洗板: 弃去孔内液体,洗涤液注满各孔,静置 10 秒甩干,重复 3 次后拍干。洗板机洗板:选择洗涤 3 次程序洗板后拍干。
- 5. 每孔加入酶标亲合素 50μl (空白对照孔除外),混匀,贴上封板膜,置 37°C温育 30 分钟。
- 6. 手工洗板:弃去孔内液体,洗涤液注满各孔,静置 10 秒甩干,重复 3 次后拍干。洗板机洗板:选择洗涤 3 次程序洗板后拍干。
- 7. 每孔加显色剂 A 50μl, 显色剂 B 50μl, 振荡混匀后, 置 37℃避光显色 15 分钟, 每孔加终止液 50μl。
- 8. 用酶标仪读数,取波长 450nm, 先用空白对照孔调零点, 然后测定各孔光密度值 (OD 值)。

【实验结果计算】

检测完成后,以标准品浓度做为纵坐标,对应的吸光度(OD值)作为横坐标,利用计算机软件,采用四参数 Logistic 曲线拟合 (4-pl), 创建标准曲线方程, 通过样本的吸光度 (OD值), 利用方程计算样品的浓度值。

如果样品被稀释,通过上述方法测的的浓度值,要乘以稀释倍数,才是样品的最终浓度。

【检验方法的局限性】

- 1、仅供科研使用,不得用于临床诊断。
- 2、在试剂盒标示的有效期内使用,过期产品不得使用。
- 3、跟其他厂家的试剂盒或者组分不能混用。
- 4、使用试剂盒配套的样品稀释液。
- 5、如果样本值高于最高标准品浓度值,请将样本适当稀释后,再重新测定。
- 6、通过其他方法得到的检测结果,与本试剂盒测定结果不具有直接的可比性。

【产品性能指标】

- 1. 外观和物理检查:试剂盒应组分齐全,内外包装均应完整,标签清晰,液体试剂无渗漏。 各组分装量不少于表 1 中要求。
- 2. 线性: 用四参数 Logistic 曲线拟合 (4-p1), 在 6.25 ng/ml 200 ng/ml 范围内, 剂量-反应曲线相关系数 (r) 的绝对值应不低于 0.9900。
- 3. 精密度
 - 3.1分析内精密度: 试剂盒质控品测定结果的变异系数(CV)应不大于 15.0%。
 - 3.2 批间精密度: 在三个不同批次产品之间, 质控品测定结果的变异系数(CV)应不大于15.0%
- 4. 最低检出限:最低检测浓度小于 1.0 ng/ml。
- 5. 质控品测定值:每次检测结果均应在允许范围内。

【注意事项】

生物安全

- 1、检测必须符合实验室<mark>管理规范</mark>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。
- 2、试剂盒的液体组分中,含有 proclin-300 防腐剂,可能引起皮肤过敏反应,避免吸入烟雾与皮肤接触。
- 3、底物液对皮肤、眼睛和上呼吸道有刺激作用,避免吸入烟雾。戴上防护手套,实验完成后彻底洗手。

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。

废物处理

所有使用或未使用的试剂,所有污染性的一次性材料,应当遵循传染性或潜在传染性产品的处理程序,每个实验室都有责任根据其实验的类型和危险性级别,进行废物和污物的处理,同时要严格依照有关规定对待所有的废物和污物。

