



# 双抗夹心 ELISA Kit 操作手册

该产品仅适用科研，不适用于诊断及治疗。

# 目 录 Content

I. 试剂盒组分及其存放条件 .....	3
II. 实验器材准备 .....	4
III. 实验前准备 .....	4
IV. 操作步骤 .....	8
V. 数据分析 .....	11
VI. 限制说明 .....	11

## I. 试剂盒组分及其存放条件

试剂盒组成	数量与规格	存放条件和时间
<b>微孔板（酶标板）Microplate</b> - 已经预包被捕获抗体(8孔x12条)	1块	4°C 存放 6 个月
<b>标准品 (Standard)</b> - 蛋白冻干粉	2瓶	4°C 存放 6 个月
<b>检测抗体浓缩液 Detection Antibody (100 × )</b> - 120 μL / 支	1支	4°C 存放 6 个月
<b>HRP 标记抗体浓缩液 HRP-conjugated antibody (100 × )</b> - 120 μL / 支 或 <b>HRP 标记链霉亲和素浓缩液 Streptavidin-HRP (100 × )</b> - 120 μL / 支 *	1支	4°C 存放 6 个月
<b>样本稀释液 (Sample Diluent)</b> - 30 mL / 瓶 **	1瓶或 2瓶	4°C 存放 6 个月
<b>抗体稀释液 (Detection Diluent)</b> - 30 mL / 瓶	1瓶	4°C 存放 6 个月
<b>裂解液 (Extraction Reagent)</b> - 30 mL / 瓶 ***	1瓶	4°C 存放 6 个月
<b>浓缩洗涤液 Wash buffer concentrate (20 × )</b> - 30 mL / 瓶	1瓶	4°C 存放 6 个月
<b>TMB 显色液</b> - 12 mL / 瓶	1瓶	4°C 存放 6 个月
<b>终止液 (Stop Solution)</b> - 12 mL / 瓶	1瓶	4°C 存放 6 个月
<b>封板膜</b>	3张	-

\* 每个试剂盒组分存在差别，具体请参考相应的说明书

\*\* 参照具体的说明书

\*\*\* 仅在样本类型是裂解液时提供

### 注意事项：

- » 不推荐使用过期试剂盒
- » 样本稀释液用于稀释标准品和样本，需根据不同的样本类型选择对应的样本稀释液
- » 抗体稀释液用于稀释检测抗体以及HRP标记抗体或HRP标记链霉亲和素
- » HRP标记抗体或HRP标记链霉亲和素开盖前需离心

# 双抗夹心 ELISA Kit 操作手册

## II. 实验器材准备

1. 酶标仪（可读取450 nm和630 nm双波长）
2. 高精度移液器及一次性移液器枪头
3. 超纯水或去离子水
4. 洗板机（亦可手动洗板）
5. EP管（用于稀释标准品及样本）
6. 吸水毛巾或滤纸
7. 烧杯和量筒
8. 100 mM PMSF (phenylmethanesulfonyl fluoride) 存储液 (1g PMSF 溶于57mL异丙醇)，样本需要裂解才用到
9. 用于ELISA实验的数据分析的统计拟合软件（推荐用四参数拟合分析方法），如：Origin, ELISA Calc等

## III. 实验前准备

### 1. 样本准备

#### 注意事项：

- » 所有生物样本需符合法律的相关规定。
- » 建议增加预实验以确定待检测样本的最佳稀释度，确保样本测值落在标准曲线内。

#### A. 血清

全血标本自然凝集 30 min 后  $1,000 \times g$  离心 15 min，取上清即可检测。上清可存放于 -20°C，避免反复冻融。

B. 血浆

可用 EDTA 或肝素作为抗凝剂，标本采集后 30 min 内于 2-8°C 1,000×g 离心 15 min，或将标本放于 -20°C，避免反复冻融。

**( 注意：标本溶血会影响最后检测结果，因此溶血标本不宜进行此项检测 )**

C. 细胞上清

收集细胞培养液，离心取上清，-20°C存放，避免反复冻融。

D. 细胞裂解样本

1. 收集细胞后，用预冷的10 mM PBS洗3次，5,000 × g离心5 min。
2. 细胞计数，离心弃上清；
3. 加PMSF至细胞裂解液中，终浓度为1 mM；
4. 按每 $1 \times 10^7$ 个细胞，加入1 ml 细胞裂解液（含PMSF），冰上裂解30 min，其间上下颠倒使裂解更充分，超声波破碎处理；
5. 4°C，10,000 × g 离心10 min；
6. 检测细胞裂解样本总蛋白浓度；
7. 整个过程需在冰上操作，防止蛋白降解。

E. 组织裂解样本

1. 加PMSF至细胞裂解液中，终浓度为1 mM；
2. 预先将待检组织用剪刀剪碎，液氮研磨，再按每100 mg组织加1 mL 裂解液，用研磨器进行研磨，得到的匀浆液可利用超声破碎处理；
3. 4°C，10,000 × g离心10 min，取上清，-80°C存放；
4. 检测组织裂解样本总蛋白浓度；
5. 整个过程需在冰上操作，防止蛋白降解。

# 双抗夹心 ELISA Kit 操作手册

## F. 尿液

收集尿液后， $1,000 \times g$  离心 20 min，取上清，-20℃或者-80℃存放，避免反复冻融。

## G. 母乳

收集样本后， $10,000 \times g$  离心 15 min，取澄清部分，浑浊液再次离心取澄清，收集澄清部分，-20℃存放，避免反复冻融。

## 2. 试剂准备

### 注意事项：

» 实验前，需要将缓冲液试剂在室温平衡20-30 min（检测抗体、HRP标记抗体/HRP标记链霉亲和素不需要平衡室温，即用即取）。

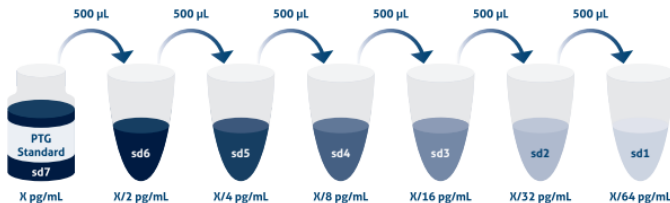
实验前，请仔细阅读以下内容

### A. 标准品

每次实验新溶解一瓶标准品。建议标准品和样品都进行复孔检测（两个或两个以上重复孔）。

1. 每瓶冻干品，按说明书推荐的稀释液（Sample Diluent）加对应体积，做标记“sd7”，以此作为标准曲线的起始浓度。溶解后的冻干品需要在30 min内用完。
2. 在其余EP管中各加入0.5 mL对应的样本稀释液，按说明书中的标曲稀释图进行梯度稀释。梯度稀释时需充分混匀。
3. 用样本稀释液（Sample Diluent）作为“零孔”，标记“sd0”。

### 梯度稀释推荐：



X pg/mL: 每个试剂盒的梯度稀释都可以在相应的产品说明书中查看。

梯度稀释	#样本稀释液
“sd7”	—
“sd6”	500 μL
“sd5”	500 μL
“sd4”	500 μL
“sd3”	500 μL
“sd2”	500 μL
“sd1”	500 μL

\*具体请查看相应试剂盒说明书

### B. 检测抗体

**检测抗体 (100 × ) 浓缩液：**按稀释比例 1:100 稀释，稀释前根据预先计算好的每次实验所需的总量配制 (100 μL/孔)，实际配制时应多配制 0.1-0.2 mL。如 10 μL 检测抗体加 990 μL 抗体稀释液的比例配制，轻轻混匀。

**注意：检测抗体 (100 × ) 浓缩液使用之前需要瞬时离心。**

# 双抗夹心 ELISA Kit 操作手册

## C. HRP 标记抗体 /HRP 标记链霉亲和素

**HRP 标记抗体 /HRP 标记链霉亲和素 (100×) 浓缩液:** 按稀释比例 1:100 稀释，稀释前根据预先计算好的每次实验所需的总量配制 (100 μL/孔)，实际配制时应多配制 0.1-0.2 mL。如 10 μL HRP 标记抗体加 990 μL 抗体稀释液的比例配制，轻轻混匀。

**注意：HRP 标记抗体 /HRP 标记链霉亲和素 (100×) 浓缩液使用之前需要瞬时离心。**

## D. 洗涤液

浓缩洗涤液 (20×) 使用之前需平衡室温。（如果洗涤液 (20×) 有晶体析出，37℃加热至晶体全部溶解。）取 30 mL 浓缩洗涤液 (20×)，加入 570 mL 超纯水或去离子水，得到洗涤液 (1×)。

## IV. 操作步骤

### 注意：

- » 试剂使用前需平衡室温
- » 每种试剂用前需混匀
- » 推荐上样时，标准品、对照、所有样本都做复孔（2个或2个以上的重复）
- » 每次实验，必须做标准曲线

## 操作流程：

**注意：不同试剂盒操作流程有所差异，具体可参考试剂盒说明书**

1. 提前准备好所有的试剂、样本、标准品工作液【参照Ⅲ.实验前准备 1. 样本准备, Ⅲ.实验前准备 2. 试剂准备（包括标准品的准备）】。
2. 根据实验用量, 取出需要用到的酶标板条, 做好标识, 剩余板条用封板膜封住板孔, 加入干燥剂连同铝箔袋密封放 4℃, 并于一周之内用完。
3. 加样, 分别设零孔、标准孔、待测样品孔。零孔加样品稀释液 100 μL, 余孔分别加标准品或待测样品100 μL, 注意不要有气泡, 加样时将样品加于酶标板孔底部, 尽量不触及孔壁。(确保上样不间断, 5-10 min上完样本)。
4. 酶标板加上盖或覆膜, 湿盒放置, **孵育温度及时间请参照说明书**。
5. 洗涤
  - i. 揭开封板膜(动作轻柔, 避免动作过大导致液体溢出串孔);
  - ii. 弃液体;
  - iii. 毛巾或者滤纸将板内残留液体拍出;
  - iv. 用洗涤液(1×)洗涤板条4次, 每孔350-400 μL, 最后一次洗涤后, 确保板内无残留液体, 避免毛巾或者滤纸纤维进入板内, 板条也不能长时间放室温导致干透。
6. 每孔加100 μL 1×检测抗体(Detection Antibody) (参照Ⅲ. 实验

# 双抗夹心 ELISA Kit 操作手册

前准备 2.试剂准备），盖上封板膜，湿盒放置，37℃ 1h。重复步骤5

7. 每孔加100 μL **1×HRP标记抗体** (HRP-Conjugate Antibody) / HRP标记链霉亲和素 (Streptavidin-HRP) (参照Ⅲ. 实验前准备 2. 试剂准备)，盖上封板膜，湿盒放置，37℃ 40 min。重复步骤5
8. 显色：每孔加TMB显色液100 μL，37℃ (不需要置于湿盒环境) 避光显色 15-20 min (如果颜色偏浅，可适当延长显色时间，不超过30 min)。
9. 终止：每孔加终止溶液100 μL，此时蓝色变为黄色。终止液的加入顺序应与TMB显色液的加入顺序一致。**(注意：眼睛和皮肤避免接触终止液)**。
10. 读数：以630 nm为校正波长，用酶标仪在450 nm波长测量各孔的光密度 (OD值)。在加终止液后5 min内进行读数。

## 操作流程说明\*：

步骤	试剂	体积	孵育时间	洗涤次数	备注
1-5	标准品和样本	100 μL	60 or 120 min	4 次	37℃或 4℃孵育，盖封板膜
6	检测抗体 (1×)	100 μL	60 min	4 次	37℃孵育，盖封板膜
7	HRP标记抗体 / HRP标记链霉亲和素 (1×)	100 μL	40 min	4 次	37℃孵育，盖封板膜
8	TMB显色液	100 μL	10-30 min	不洗涤	37℃孵育，避光
9	终止液	100 μL	0 min	不洗涤	-
10	以 630 nm 为矫正波长，在 450 nm 波长下读数，加样后 5 min 内读数。				

\*具体操作流程请参考试剂盒说明书

## V. 数据分析

每个标准品和样本的 OD 值需减去零孔的 OD 值，如设置复孔，则应取其平均值。以标准品的浓度为横坐标，OD 值为纵坐标，使用专业曲线制作软件进行四参数拟合（4 PL），如 Origin、ELISACalc 等。根据样品的 OD 值由标准曲线推算出相应的浓度，再乘以稀释倍数。

## VI. 限制说明

1. 检测抗体浓缩液和HRP标记抗体/HRP标记链霉亲和素浓缩液使用之前需瞬时离心。
2. 不要使用过期试剂盒。
3. 本产品只用于科研，不适用于临床。
4. 严格按照本操作手册的说明，不允许用其它试剂来替换本产品的任何组分。
5. 若样本浓度过高，超过了标曲范围，则样本需要用**样本稀释液**做进一步稀释，确保稀释后的OD值在标曲范围内。
6. 建议标准品和样品都做复孔（2个或2个以上重复），尽量避免实验误差。



**Proteintech Group Inc**

5400 Pearl Street, Suite 300

Rosemont, IL 60018, USA

Phone: (1-888-478-4522) (toll free in USA)

Fax: 1(847) 928-2189

E-MAIL: [Proteintech@ptglab.com](mailto:Proteintech@ptglab.com)

**Proteintech Europe Ltd**

4th Floor, 196 Deansgate

Manchester

M3 3WF, United Kingdom

Tel: +44-(161)-839-3007

Fax: +44-(161)-241-3103

E-MAIL: [Europe@ptglab.com](mailto:Europe@ptglab.com)

**Wuhan Sanying Biotechnology Ltd**

D3-3, No.666 Gaoxin Avenue

Wuhan East Lake Hi-tech Development Zone

Wuhan, Hubei, China

Tel: 027-8753-1629 or 400-6900-926

Fax: 027-8753-1627

E-MAIL: [Proteintech-CN@ptglab.com](mailto:Proteintech-CN@ptglab.com)