人一氧化氮(NO)ELISA 试剂盒

(用于血清、血浆、组织匀浆、细胞培养上清液和其它生物体液内)

原理

本实验采用双抗体夹心 ABC-ELISA 法。用抗人 NO 单抗包被于酶标板上,标准品和样品中的 NO 与单抗结合,加入生物素化的抗人 NO,形成免疫复合物连接在板上,辣根过氧化物酶标记的 Streptavidin 与生物素结合,加入底物工作液显蓝色,最后加终止液硫酸,在 450nm 处测 OD 值,NO 浓度与 OD 值成 正比,可通过绘制标准曲线求出标本中 NO 浓度。

试剂盒组成(2-8℃保存)

酶标板(Coated Wells)	96孔	酶标抗体工作液(Enzyme Conjugate)	12ml	
10×标本稀释液(Sample Buffer)	12ml	20×浓缩洗涤液(Wash Buffer)	50ml	
标准品(Standards): 1000μM	1瓶	底物工作液(TMB Solution)	12ml	
第一抗体工作液(Biotinylated Antibody)	6ml	终止液(Stop Solution)	12ml	

准备试剂与收集血样

- 10×标本稀释液用蒸馏水作 1:10 倍稀释 (示例: 1ml 浓稀释液+9ml 蒸馏水)。
- 收集标本:血清、血浆(EDTA、柠檬酸盐、肝素抗凝)、细胞培养上清液、组织匀浆等尽早检 测, 2-8℃保存 48 小时; 更长时间须冷冻(-20℃或-70℃)保存,避免反复冻融。
- 标准品液配制:取8个1.5ml 离心管,第一管加标本稀释液900ul,第二至第八管加入标本稀释 液 500ul。在第一管中加入 1000μM 的标准品溶液 100ul 置于漩涡混合器上混匀后用加样器吸 出 500ul, 移至第二管。如此反复作对倍稀释, 从第七管中吸出 500ul 弃去。第八管为空白对照。
- 洗涤液: 用重蒸水 1:20 稀释 (示例: 1ml 浓缩洗涤液加入 19ml 的重蒸水)

检测程序

- 加样:每孔各加入标准品或待测样品 100ul,将反应板充分混匀后置 37℃40 分钟。
- 洗板:用洗涤液将反应板充分洗涤 4-6 次,向滤纸上印干。
- 每孔加入蒸馏水和第一抗体工作液各 50ul(**空白除外**)。将反应板充分混匀后置 37℃20 分钟。
- 5. 每孔加酶标抗体工作液 100ul。将反应板置 37℃10 分钟。
- 洗板: 同前。
- 每孔加入底物工作液 100ul, 置 37 ℃暗处反应 15 分钟。
- 每孔加入 100ul 终止液混匀。
- 30 分钟内用酶标仪在 450nm 处测吸光值。

结果计算与判断

- 所有 OD 值建议减除空白值后再行计算。如空白 OD 低于 0.1,也可以直接计算。
- 以标准品 100、50、25、12.5、6.25、3.125、1.56、0 μM 为横坐标, OD 值为纵坐标, 使用 软件作图, 画出标准曲线。
- 根据样品 OD 值计算出相应 NO 含量。软件可以向本公司邮件索取。

试剂盒性能

- 灵敏度: 最小的 NO 检测浓度小于 1μM。
- 2. 特异性:可同时检测重组或天然的人 NO。不与人其它细胞因子有交叉反应。
- 重复性: 板内、板间变异系数均小于 10%。

注意事项

- 1. 以上标准孔及待测样品均建议做复孔,每次测定应同时做标准曲线。
- 2. 洗涤过程很关键。洗涤不充分将导致精确度误差及 OD 值错误地升高。
- 检测时所有试剂都要恢复到室温。板条开封后剩余板条要再封好,保持板条干燥。
- 试剂盒使用超敏 TMB 溶液,若显色过深会出现絮状物,属正常现象,不影响结果判读。
- 说明书中试剂盒组成为 96T 的量, 48T 的量应减半!
- 本试剂盒宜置 4℃ 冰箱保存。仅用于科研,不能用于临床诊断!