

# M5 HiPer Mouse TNF-αELISA KIT 使用说明书

产品名称	单位	货号
M5 HiPer Mouse TNF-αELISA KIT	48T	MFM-12-T
M5 HiPer Mouse TNF-αELISA KIT	96T	MFM-12-01

【**储存条件**】 4°C 运输, 4°C 保存。

#### 【产品简介】

肿瘤坏死因子(TNF-α)是由单核细胞和巨噬细胞产生的多肽类细胞因子,在炎症反应、免疫系统的发展、细胞程序性死亡和脂代谢中起重要的作用。其功能主要是在免疫反应中是一个多功能的调节器甚至作为一个强烈的热原性物质刺激中性粒细胞,改变血管内皮细胞的特性,调节其它组织的代谢活性。TNF-α也可通过抑制脂蛋白脂肪酶的活性而导致恶液病。爱泼斯坦病毒引起的 细胞活化也可被 TNF-α所抑制。

巨噬细胞表面的淋巴因子和肉毒素也可介导包括上皮细胞、内皮细胞和肿瘤细胞等产生 TNF-α。据报道干扰素能显著提高 TNF-α的分泌量。TNF-α在关节炎和其它组织的炎症的发病机理中起重要作用。TNF-α也参与了包括哮喘、克罗恩氏病、类风湿性关节炎、神经性疼痛、肥胖症、II 型糖尿病、自身免疫病和肿瘤等疾病的发生。

lei5bio

#### 【试剂盒组分】

规格 (96T/48T) 组分 小鼠 TNF-α预包被板 12条/6条 5ml/3ml 样本分析缓冲液 标准品稀释液 10ml/5ml 小鼠 TNF-α标准品 2 支/1 支(冻干) 小鼠 TNF-α生物素化抗体 10ml/5ml 亲和素连接的 HRP 酶 10ml/5ml 浓缩洗涤液 20× 30ml/15ml TMB 底物 10ml/5ml 中止液 5ml/3ml 封板胶纸 3/2 张

## 【作用原理】

本试剂盒采用双抗体夹心 ELISA 法检测样本中小鼠 TNF-α的浓度。小鼠 TNF-α捕获抗体已预包被于酶标板上,当加入标本或参考品时,其中的小鼠 TNF-α会与捕获抗体结合,其它游离的成分通过洗涤的过程被除去。当加入生物素化的抗小鼠 TNF-α抗体后,抗小鼠 TNF-α抗体与小鼠 TNF-α接合,形成夹心的免疫复合物,其它游离的成分通过洗涤的过程被除去。随后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,亲合素连接的酶就会与夹心的免疫复合物连接起来,其它游离的成分通过洗涤的过程被除去。最后加入显色剂,若样本中存在 TNF-α将会形成免疫复合物,辣根过氧化物酶会催化无色的显色剂氧化成蓝色物质,在加入终止液后呈黄色。通过酶标仪检测,读其 450nm 处的 OD 值,小鼠 TNF-α浓度与 OD450 值之间呈正比,通过参考品绘制标准曲线,对照未知样本中OD 值,即可算出标本中 TNF-α浓度。

## 【样本收集】

- 1.标本的收集请按下列流程进行操作;
- A.细胞上清标本离心去除悬浮物后即可;
- B.血清标本应是自然凝固后, 取上清, 避免在冰箱中凝固血液;
- C.血浆标本,推荐用EDTA的方法收集;
- D.若待测样本不能及时检测,标本收集后请分装,冻存于-20°C,避免反复冻融。
- 2.血清标本不应添加任何防腐剂或抗凝剂;



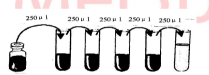
- 3.标本应清澈透明,检测前样本中如有悬浮物应通过离心去除。
- 4.请勿使用溶血, 高血脂或污染的标本检测, 否则结果将不准确。
- 注: 小鼠血清或血浆样本请用样本分析缓冲液做倍比稀释后再检测。

#### 【注意事项】

- 1.试剂盒请保存在2~8℃。
- 2.浓缩洗涤液因在低温下可能有结晶,请水浴加热使结晶完全溶解后再配制工作液。
- 3.标准品复溶加样后,剩余部份请丢弃。
- 4.底物请勿接触氧化剂和金属。
- 5.加样时,请及时更换枪头,避免交叉污染。
- 6.严禁混用不同批号的试剂盒组份。
- 7.充分混匀对保证反应结果的准性很重要,在加液后请轻轻叩击边缘以保证混匀。
- 8.室温反应,请严格控制在25~28℃。
- 9.洗涤过程是至关重要的,洗涤不充分会使精确度下降并导致结果误差较大。
- 10.试验中标准品和样本检测时建议作双复孔。
- 11.加样过程中避免气泡的产生。
- 12.血清和血浆标本的检测时,检测抗体的孵育时间应适当延长。

#### 【检验前准备】

- 1.试剂盒自冰箱中取出后应置室温(25~28℃)平衡20分钟;每次检测后剩余试剂请及时于2~8℃保存。
- 2.将浓缩洗涤液用双蒸水或去离子水稀释(1份加19份水)。
- 3.如有5X准品稀释液,请按所需量用双蒸水或去离子水稀释(1份加4水)。
- 4.标准品:按标签复溶体积加入标准品<mark>稀释液复</mark>溶使TNF-α终浓度达到2000pg/ml,室温反应,请严格控制在25~28℃,静置10~15分钟后轻轻混悬(建议抽吸几次)待彻底溶解,用标准品稀释液倍比梯度稀释后依次加入检测孔中。(标准曲线取七个点,最高浓度为2000 pg/ml,标准品稀释液直接加入作为0浓度.)



#### 【洗涤方法】

自动洗板机或人工洗板:每孔洗涤液为300ul,注入与吸出间隔15-30秒。洗板5次。最后一次洗板完成后将板倒扣着在厚吸水纸上用力拍干。

【**自备材料**】 1.不同规格的加样枪及相应的枪头; 2.酶标仪; 3.自动洗板机; 4.去离子水或双蒸水;

#### 【操作步骤】

- 1.通过计算并确定一次性实验所需的板条数,取出所需板条放置在框架内,暂时用不到板条请放回铝箔袋密封,保存于4℃。
- 2.建议设置本底较正孔,即空白孔,设置方法为该孔只加TMB显色液和中止液。每次实验均需做标准品对照并画出标准曲线。
- 3. 分别将样品或不同浓度标准品按照100μl/孔加入相应孔中,用封板膜封住反应孔,室温(25-28℃)孵育120分钟。对于血清血浆样 本,先加50ul的样本分析缓冲液,再加50uL样本。如检测超出范围,请先加50ul的样本分析缓冲液,再加用标准品稀释液稀释后的样 本50μl检测。请注意记录好样品的稀释倍数,此处加样量50ul相当于已稀释了2倍。
- 4. 洗板5次,且最后一次置厚吸水纸上拍干。
- 5.加入生物素化抗体工作液(100ul/孔)。用封板胶纸封住反应孔,室温(25~28℃)孵育60分钟。
- 6.洗板5次,且最后一次置厚吸水纸上拍干。
- 7.加入亲和素连接的HRP酶工作液(100ul/孔)。用封板胶纸封住反应孔,避光室温(25~28℃)孵育20分钟。



8.洗板5次,且最后一次置厚吸水纸上拍干。

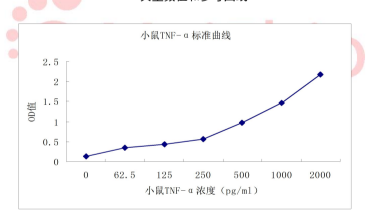
- 9.加入显色剂TMB100ul/孔. 避光室温(25~28℃)孵育20分钟。
- 10.加入终止液50ul/孔,混匀后即刻测量OD450值。

### 【结果分析】

- 1.复孔的值在20%的差异范围内结果才有效,复孔的值平均后可作为测量值。
- 2.每个标准品或标本的OD值应减去本底校正孔的OD值。
- 3.手工绘制标准曲线。以标准品浓度作横坐标, OD值作纵坐标, 以平滑线连接各标准品的坐标点。通过标本的OD值可在标准曲线上查 出其浓度。
- 4.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。

浓度pg/ml	典型OD值1	典型OD值2	OD平均值
0	0.1123	0.1279	0.1201
62.5	0.3321	0.3764	0.35425
125	0.4143	0.4545	0.4344
250	0.5423	0.5761	0.5592
500	0.9524	0.9803	0.96635
1000	1.4201	1.5021	1.4611
2000	2.1121	2.2231	2.1676

#### 典型数值和参考曲线



小鼠TNF-α参考标准曲线

注意:本图仅供参考,应以同次试验标准品所绘标准曲线计算标本含量。

## 【灵敏度, 重复性和特异性分析】

1.灵敏度: 多次重复结果表明, 最小检出量为 4.9pg/ml。

2.特异性: 与人 TNF-α、sTNF RIs、TNF RII 等没有交叉反应。

3.重复性: 板内, 板间变异系数均<10%.

#### 【备注】

本产品仅供科研使用。在确认产品质量出现问题时,本公司承诺为客户免费更换等量的质量合格产品。