

Human B7-1/CD80 ELISA Kit

产品编号: EK0707

规格: 96T

检测范围: $62.5 pg/ml \rightarrow 4000 pg/ml$

敏感性: <10pg/ml

特异性: 系统和其它细胞因子无交叉反应。

保存: 2-8℃ (频繁使用时); -20℃ (长时间不用时)。

有效期: 6个月(4℃); 12个月(-20℃)。

用涂: 用于体外定量分析人血清、细胞裂解液或细胞培养上清。

工作原理

B7-1 和 B7-2, 加上它们的受体 CD28 和 CTLA4, 构成 T/B 细胞的调节通路之一。B7-1 在 活化 T 细胞和巨噬细胞表达。B7-2 树突细胞、朗罕细胞和 B 细胞表达。此外 B7-2 在单核 细胞中也有低水平表达,受干扰素 y 的刺激而增高。人 B7-1 总计 306 个氨基酸,37 个引 导肽,190个细胞外部分,跨膜22个氨基酸以及38个氨基酸的细胞内部分。本试剂盒所 用标准品为重组人 B7-1, D37—K245, 由二条单链组成二聚体。

博士德所提供的人 B7-1 ELISA Kit 是典型的夹心法酶联免疫吸附测定试剂盒(Enzyme Linked-Immuno-Sorbent Assay, ELISA)。预先包被的抗体和检测相抗体都是多克隆抗体。检 测相抗体经生物素(biotin)标记。样品和生物素标记抗体先后加入酶标板孔反应后,PBS 或 TBS 洗涤。随后加入过氧化物酶标记的亲和素反应;经过 PBS 或 TBS 的彻底洗涤后用 底物 TMB 显色。TMB 在过氧化物酶的催化下转化成蓝色,并在酸的作用下转化成最终的 黄色。颜色的深浅和样品中的人 B7-1 呈正相关。

试剂盒中内容(96 孔)



内容	规格	数量		
预包被抗人 B7-1 抗体的 96 孔板	96T	1 板		
重组人 B7-1 冻干标准品	10ng/管	2 管		
生物素标记抗人 B7-1(100X)	100ul	1 管		
亲和素-过氧化物酶复合物(ABC) (100X)	100ul	1 管		
样品稀释液	30ml	1 瓶		
抗体稀释液	12ml	1 瓶		
ABC 稀释液	12ml	1 瓶		
TMB 显色液	10ml	1 瓶		
终止液	10ml	1 瓶		
洗涤缓冲液(25X)	20ml	1 瓶		
封板膜		4 张		

注意: 使用前请检查试剂盒中试剂的标签和数量与表格是否一致

需要而未提供的试剂和器材

- 1. 标准规格酶标仪。
- 2. 自动洗板机。
- 3. 恒温箱
- 4. 系列可调节移液器及吸头,一次检测样品较多时,最好用多通道移液器。
- 5. 干净的试管和 Eppendof 管。
- 6. 用去离子水将 25X 洗涤缓冲液稀释 25 倍,成 1X 洗涤缓冲液。

注意事项

- 1. 使用前 TMB 显色液应为无色透明溶液,若发现颜色异常,请及时与厂家联系。
- 2. 用户在初次使用试剂盒时,应将各种试剂管离心数分钟,以便试剂集中到管底。
- 3 要严格避免操作过程中酶标板干燥。干燥会使酶标板上生物成份迅速失活。
- 4. 为免交叉污染,要避免重复使用手中的吸头和试管。
- 5. 禁止混用不同批次试剂盒内的试剂。
- 6. 本公司提供的 96 孔酶标板是单条可拆型酶标板,用户可按需求使用;剩余的酶标板请 按保存条件贮存。
- 7. 揭封板膜和覆盖封板膜时应避免用力过大导致液体溅出。

洗板方法

手工洗板方法: 吸去(不可触及板壁)或甩掉酶标板内的液体; 在实验台上铺垫几层吸水 纸,酶标板朝下用力拍几次;将 1X 洗涤缓冲液至少 0.3ml 注入孔内,浸泡 1-2 分钟。根据 需要,重复此过程数次。

自动洗板:如果有自动洗板机,应在熟练使用后再用到正式实验过程中。

样品的准备和保存

样品如果不立即分析,应分装后冷冻保存,且避免反复冻融。

细胞培养上清——离心去除沉淀,立即分析或分装后-20℃冷冻保存。

FOR RESEARCH USE ONLY, NOT FOR DIAGNOSTIC AND CLINICAL USE.



武汉市洪山区光谷大道特 1号 国际企业中心一期

血清——用于净试管收集血液,室温凝固 30 分钟,离心 2000×g 20 分钟,收集血清。立 即分析或分装后-20℃冷冻保存。

细胞裂解液——对于贴壁细胞,去除培养液,用 PBS、生理盐水或无血清培养液洗一遍。 加入适量裂解液,用枪吹打数下,使裂解液和细胞充分接触。通常10秒后,细胞就会被裂 解。对于悬浮细胞,离心收集细胞,用 PBS、生理盐水或无血清培养液洗一遍。加入适量 裂解液,用枪吹打把细胞吹散,用手指轻弹以充分裂解细胞。充分裂解后,10000-14000g 离心 3-5 分钟,取上清。立即分析或分装后-20℃冷冻保存。

样品稀释的一般原则

用户须估计样品待测因子的含量,决定适当的稀释倍数,以使稀释后样品中待测因子的浓 度处于 ELISA 试剂盒的最佳检测范围。根据待测因子含量高、中、低的不同,分别采取不 同的稀释方案:

高——指待测因子在 40-400ng/ml。一般按 1: 100 稀释。297ul 样品稀释液加 3ul 样品。 中——指待测因子在 4-40ng/ml。一般按 1: 10 稀释。225ul 样品稀释液加 25ul 样品。

低——指待测因子在 62.5-4000pg/ml。按 1: 2 稀释。100ul 样品稀释液加 100ul 样品。 特低——指待测因子≤62.5pg/ml。样品一般不做稀释,或按1:2稀释。 以上方案仅供参考,样品的稀释应有详细记录。

试剂的准备和保存

A. 人 B7-1 标准品的稀释和使用: 在使用前 2 小时内准备。 试剂盒提供2管标准品,每管10ng,每次使用1管。

- 1. 配制 10,000pg/ml 标准品:取 1ml 样品稀释液加入标准品管内,盖好后静置 10 分钟以 上,然后反复颠倒/搓动以助溶解。
- 2. 配制 4000pg/ml 标准品: 取 0.4ml 10,000pg/ml 的标准品加入有 0.6ml 样品稀释液的 Eppendorf 管中,混匀,做上标记。
- 3. 配制 2000pg/ml→62.5pg/ml 标准品: 准备 6 只 Eppendorf 管, 每管加 0.3ml 样品稀释 液,分别标记上 2000pg/ml, 1000pg/ml, 500pg/ml, 250pg/ml, 125pg/ml, 62.5pg/ml。 取 0.3ml 4000pg/ml 的标准品加入标记 2000pg/ml 的管中,混匀后同样取出 0.3ml,加入 下一只管中。余同此类推,直到最后一只样品管。

注意: 已经稀释的标准品(10,000pg/ml), 应在12小时内使用。-20℃冷冻保存条件 下,2天内可以使用,但不得反复冻融。

- B. 生物素标记抗人 B7-1 抗体工作液的准备: 在使用前 2 小时内准备。
- 1. 根据每孔需要 100ul 计算总的用量(实际配制时应多配制 100-200ul)。
- 2. 按 1ul 生物素标记抗人 B7-1 加抗体稀释液 99ul 的比例配制工作液。轻轻混匀。
- C. 亲和素-过氧化物酶复合物(ABC)工作液的准备: 在使用前1小时内准备。
- 1. 根据每孔需要 100ul 计算总的用量(实配时应多配制 100-200ul)。
- 2. 按 lul 亲和素-过氧化物酶复合物(ABC)加 ABC 稀释液 99ul 的比例配制工作液。轻 轻混匀。

国际企业中心一期



操作程序

已稀释好的 ABC 和 TMB 显色液在加入酶标板孔前都应预先在 37℃中平衡至少 30 分钟。 试剂或样品稀释时,切不可忘记混匀。每次检测都应该做标准曲线。用户须估计样品待测 因子的含量,决定适当的稀释倍数。

- 1. 确定本次检测所需的已包被抗体的酶标板孔数目,并增加1孔作为 TMB 空白显色 孔。总数=样品数+9;做双份检测时×2。其余重包装好放入冰箱中。
- 2. 将 4000pg/ml , 2000pg/ml, 1000pg/ml, 500pg/ml, 250pg/ml, 125pg/ml, 62.5pg/ml 的标准品各 100ul 依次加入一排 7 孔中, 1 孔只加样品稀释液的作为零孔。对于人血 清、细胞裂解液或细胞培养上清,直接加己用样品稀释液稀释的样品 100ul。
- 3. 酶标板加上封板膜,37℃反应90分钟。
- 4. 反应后用自动洗板机吸去酶标板内的液体;或甩去酶标板内液体,再对着吸水纸拍几 下。不洗。
- 5. 将准备好的生物素抗人 B7-1 抗体工作液按每孔 100ul 依次加入(TMB 空白显色孔除 外), 酶标板加上封板膜, 37℃反应 60 分钟。
- 6. 1X 洗涤缓冲液洗涤 3 次,每次浸泡 1 分钟左右(每孔洗液至少 300ul)。
- 7. 将准备好的 ABC 工作液按每孔 100ul 依次加入(TMB 空白显色孔除外)。酶标板加上 封板膜,37℃反应30分钟。
- 8. 1X 洗涤缓冲液洗涤 5 次,每次浸泡 1-2 分钟左右 (每孔洗液至少 300ul)。
- 9. 按每孔 90ul 依次加入已在 37℃平衡 30 分钟的 TMB 显色液, 37℃避光反应 15-20 分 钟(注意: 显色时间供参考, 因用户实验室条件差异, 最佳显色时间会有所不同。此 时肉眼可见标准品的前 3-4 孔有明显的梯度蓝色,后 3-4 孔差别不明显)。
- 10. 按每孔 100ul 依次加入终止液,顺序同加 TMB。此时蓝色立转黄色。
- 11. 用酶标仪在 450nm 测定 O.D.值。

有两种设定空白对照的方案:

- (1)将 TMB 空白显色孔设(只加 TMB 显色液和终止液)为对照。所有的标准品和样 品的吸光值减去 TMB 空白显色孔的吸光值后,在坐标纸上画出曲线,以吸光值作为 纵坐标,以浓度作为横坐标。
- (2) 将零孔设为对照。所有的标准品和样品的吸光值减去零孔的吸光值后,得到的数 据可以直接在坐标纸上画出曲线。
- 12. 根据样品的吸光值在坐标上找出对应的浓度。用户也可以使用各种应用软件来计算。 应记住由于样品稀释了N倍,其实际浓度应该×N。

操作程序总结:

- 1. 加样品和标准品,37℃反应90分钟。不洗。
- 2. 加生物素标记抗体,37℃反应60分钟。1X洗涤缓冲液洗涤3次。
- 3. 加 ABC, 37℃反应 30 分钟。1X 洗涤缓冲液洗涤 5 次。
- 4. TMB37℃反应 15-20 分钟。
- 5. 加入终止液,读数。

典型数据

TMB37℃反应 15 分钟。

武汉博士德生物工程有限公司

武汉市洪山区光谷大道特1号 国际企业中心一期

(数据供参考,不同用户最佳显色时间会有所不同)

\	N = 17 17 17 17 17 17 17 17 17 17 17 17 17							
浓度	0.0pg/ml	62.5pg/ml	125pg/ml	250pg/ml	500pg/ml	1000pg/ml	2000pg/ml	4000pg/ml
O.D.	0.009	0.098	0.189	0.385	0.725	1.325	1.915	2.463