

仅供科研使用,不得用于临床诊断

植物赤霉素 3 (GA3) 定量检测试剂盒 (ELISA)

定量检测植物组织、细胞培养上清液中植物 赤霉素 3 (GA3) 的含量。

使用试剂盒前, 必须仔细阅读本说明书。

实验原理

本试剂盒采用竞争法酶联免疫吸附试验(ELISA)。在预包被抗赤霉素 3 (GA3) 抗体(固相抗体)的微孔酶标板中,加入植物赤霉素 3 (GA3) 校准品和待测样本,再加入 HRP 标记的植物赤霉素 3 (GA3) 抗原(酶标抗原),经过温育与充分洗涤,去除未结合的组分,在微孔板固相表面形成固相抗体-酶标抗原的免疫复合物。加底物 A 和 B,底物在 HRP 催化下,产生蓝色产物,在终止液(2M 硫酸)作用下,最终转化为黄色,在酶标仪 450nm 波长上测定吸光度(0D 值),吸光度(0D 值)与待测样品中赤霉素 3 (GA3)的浓度负相关。拟合校准品曲线,可以计算出样本中植物赤霉素 3 (GA3)的浓度。

试剂盒限制性

- 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、样品需要稀释的话可以用 PBS (PH7.4)稀释。
- 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、待测样本中可能存在的异嗜抗体会干扰检测结果,检测前,请排出该因素。
- 7、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。

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、使用自动洗板机时,加入一个30秒浸泡的步骤,可以提高检测精度。
- 5、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。
- 6、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。
- 7、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。
- 8、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。

仅供科研使用,不得用于临床诊断。

试剂盒组分与保存

未开封的试剂盒保存在2-8度,不得使用过期试剂盒。

组分	数量	主要成分	开封后储存
校准品	0.35m1/管		2-8℃14 天
包被微孔板	96T/48T	预包被固相抗体	2-8℃14 天
HRP 标记抗原	10mL	HRP 标记的检测抗原	2-8℃180 天
底物液 A	6mL	0.01%过氧化氢	2-8℃180 天
底物液 B	6mL	0.1%TMB	2-8℃180 天
终止液	6mL	2mo1/L 稀硫酸	2-8℃180 天
20×浓缩洗涤液	25mL	0.05%Tween20	2-8℃180 天
说明书	1 份		
自封袋	1 个		
不干胶	2 片		

校准品浓度依次为 120、60、30、15、7.5、0pmo1/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。

其他用品

- 1、酶标仪(450nm)
- 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

生物安全

- 1、检测必须符合实验室管理规范的规定,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。

仅供科研使用,不得用于临床诊断。

- 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。
- 4、戴上防护手套,实验完成后彻底洗手。

样品的采集和储存

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。

植物标本中相关酶或蛋白的测定:

- 1、 新鲜植物组织请在液氮中充分研磨;
- 2、 加入样品体积 9 倍的提取液 (pH 7.4 PBS 缓冲液);
- 3、 请于 4 度,8000rpm,离心 30 分钟,取上清并暂时保存于 4 度待用。

植物细胞:

用 PH7. 2-7. 4 的 PBS 稀释细胞悬液,使细胞浓度达到 100 万/ml 左右,置于冰盒上,用超声破碎仪,设置破碎 2s,冷却 30s 的方式,充分破碎细胞,以使细胞破坏并放出细胞内成份。2-8℃条件离心 20 分钟左右 (2000-3000 转/分),仔细收集上清,保存过程中如有沉淀形成,应再次离心。

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

操作程序

所有试剂和组分都先恢复到室温,标准品、质控品和样品,建议做复孔。

- 1. 按前面说明书描述的方法,配制好试剂盒各种组分的工作液。
- 2. 从铝箔袋中取出所需板条,剩余的板条用自封袋密封放回冰箱。设置标准品孔、空白孔和 样本孔,标准品孔各加不同浓度的标准品 50μL,空白孔不加,样本孔加待测样本 50μL。
- 3. 除空白孔外,标准品孔和样本孔,加入辣根过氧化物酶(HRP)标记的检测抗原 100 μ L。
- 4. 用封板膜盖住反应板, 37℃水浴锅或恒温箱温育 60min。
- 5. 揭开封板膜,弃去液体,吸水纸上拍干,每孔加满洗涤液,静置 20S,甩去洗涤液,吸水纸上拍干,如此重复 5 次。若使用自动洗板机,请按洗板机操作程序进行洗板,添加浸泡 30s

仅供科研使用,不得用于临床诊断。

的程序,可以提高检测的精度。洗板结束,加底物前,要在干净不掉屑的纸上,充分拍干 反应板。

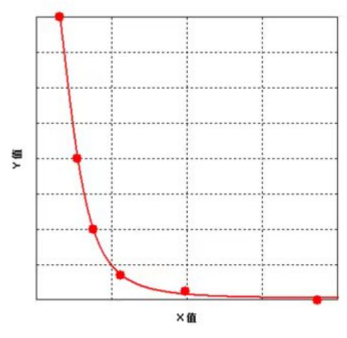
- 6. 将底物 A 和 B 按 1:1 体积充分混合,所有孔中加入底物混合液 100 μ L。用封板膜盖住反应板,37℃水浴锅或恒温箱温育 15min。
- 7. 所有孔加入终止液 50 µ L, 在酶标仪上读取各孔吸光度 (OD 值)。

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)。

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-p1), 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。



(示意图, 仅供参考)

试剂盒性能指标

1、物理性能

外观和物理检查:液体组分应澄清,无沉淀或絮状物;所有组分应无包装破损。各组分装量不少于组分表中要求。

2、剂量反应曲线线性

仅供科研使用,不得用于临床诊断。

用四参数 Logistic 曲线拟合(4-p1),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

批内精密度:三组已知的高、中、低浓度样品,进行二十次在同一个板块内精度评估。 批内变异系数 CV%小于 15%。

批间精密度:三组已知的高、中、低浓度样品,进行二十次在不同板块内精度评估。批间变异系数 CV%小于 15%。

4、灵敏度

最低检出限:应不高于 0.1pmo1/mL。

5、回收率

三组已知的高、中、低浓度样品,进行五次在同一个板块内回收率评估,回收率在85%-115%之间。

6、稳定性

2℃-8℃保存,有效期6个月。

7、检测范围

3.75 pmo 1/mL - 120 pmo 1/mL

仅供科研使用,不得用于临床诊断。