

卡巴氧 (CBD) ELISA 定量检测试剂盒 说明书

Catalog Number: TW-E6873

产品仅供教研使用

用于定量检测血清,血浆等样本中的CBD的含量。

使用本产品之前,必须完整阅读本说明书,仅供科研使用。

上海道扇

简介	3
检测原理	
检测实验的局限性	
操作要点	
试剂盒组成及储存条件	
需要的其他材料	6
注意事项	6
样品预处理	6
试剂准备	6
实验步骤	8
结果的计算	<u>C</u>
示例数据	10
精密度	10
回收率	11
灵敏度	11
线性关系	11
交叉反应性	11
参考文献	11

上海通病

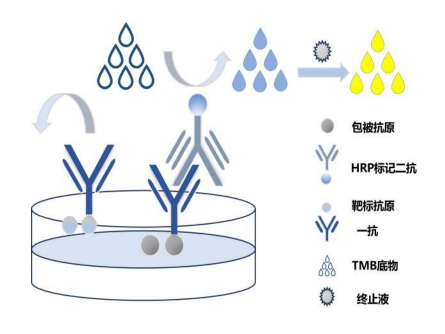
简介

卡巴氧又名卡巴多、卡巴得、痢立清、喹肼脂、是喹噁啉类生长促进剂中代性品种。卡巴氧抗菌谱较广,对革兰氏阻性菌(例如大肠杆菌、沙门氏杆菌、志贺氏菌及变形杆菌)特别敏感;对革兰氏阳性菌(例如葡萄球菌、链球菌)的最小抑菌浓度也优于金霉素,因而卡巴得能有效控制猪赤痢脏乱细菌性下痢。卡巴得具有蛋白同化作用,对促进猪的生长及改善饲料转化率具有显著的效果。

本酶联免疫检测试剂盒可以经济、快速地检测血清等样品中的CBD的残留量。

检测原理

本试剂盒采用间接竞争 ELISA 方法,在酶标板微孔条上预包被偶联抗原, 样本中 CBD 和微孔条上预包被的偶联抗原竞争 CBD 抗体,加入酶标二抗后, 形成包被抗原-抗体-酶标二抗复合物。随后结合的酶催化 TMB 底物显色,样 本吸光值与其含有的 CBD 成负相关。通过标准曲线可准确定量样品中 CBD 的含量。通过标准曲线计算所得值乘以样品处理的稀释倍数即为实际样品中 CBD 的含量。



◀间接竞争法模式图

按操作顺序形成包被抗原-抗体-酶标二抗复合物后,加入TMB底物,板孔液体由无色变成蓝色,再加入终止液液体变为黄色后进行吸光度值测定。

检测实验的局限性

仅供科研使用。

试剂盒的使用期限不得超过试剂盒标签上的有效期。不要将试剂与其他批次或来源的试剂混合使用或替换使用。

如果样品产生的值高于最高标准,则用测定稀释剂进一步稀释样品,并重复测定。稀释剂、操作人员、移液技术、洗涤技术、培养时间或温度以及试剂 盒使用年限的任何变化都可能导致结合变化。

样本采集、处理和存储的变化可能会导致样本值的差异。

本试剂盒实验设计消除了不同样品中可能潜在的干扰因素的影响,但并不能涵盖所有潜在影响因素。不能排除存在其他干扰的可能性。

操作要点

为了避免交叉污染,在添加每个标准品、样品和试剂时应更换移液器枪头。

当使用自动洗板机时,在加入洗涤缓冲液后加入30秒的浸泡期,或者在洗涤步骤之间将板旋转180度,可以提高测定精度。

显色剂应保持无色,直到添加到板中。确保显色剂不受光线照射。

应按照与显色剂相同的顺序将终止液添加到板中。加入终止液后, 孔中形成的颜色将从蓝色变为黄色。蓝色的孔表示终止液未与溶液充分混合。

试剂盒组成及储存条件

名 称	规格 (48T)	规格 (96T)	储存条件
预包被酶标板	8×6条	8×12 条	剩余置于 2-8℃储存至多 1 个 月
标准品	1 支×100µL	1 支×200μL	剩余置于-20℃储存至多 6 个 月
100×一抗试剂	1 支×50μL	1支×100μL	剩余置于-20℃储存至多6个
100×酶标抗体	1 支×50μL	1支×100μL	月
20×浓缩稀释液	1支×15mL	1 支×25mL	
显色剂 A	1 支×3mL	1支×6mL	
显色剂 B	1支×3mL	1支×6mL	
终止液	1支×3mL	1支×6mL	置于-20℃可保存至有效期末
20×浓缩洗涤液	1支×15mL	1 支×25mL	
封板膜	2 张	2 张	
产品说明书	1 份	1 份	

需要的其他材料

- 酶标仪,包含450nm测定波长,同时包含600-680nm校正波长更佳;
- 移液器及枪头;
- 蒸馏水或去离子水;
- 100-1000mL刻度量筒;
- 洗瓶、排枪或自动微孔板清洗机;
- 水平轨道微孔板振荡器,能够保持500±50 rpm的速度;
- 用于稀释标准品和样品的试管。

注意事项

此试剂盒提供的终止液为稀硫酸溶液,具有一定腐蚀性,应谨慎操作。

该试剂盒中的某些成分含有防腐剂,可能会引起皮肤过敏反应,应佩带口罩避免吸入薄雾。

显色剂B可能会引起皮肤、眼睛和呼吸道刺激,应佩带口罩避免吸入薄雾。 佩戴防护手套、防护服、眼睛和面部防护用品。处理后彻底洗手。

样品预处理

下面列出的样品收集和储存条件旨在作为一般性指导。样品稳定性尚未评估。

- 1. 血清: 将收集于血清分离管的全血样本在室温放置2小时或4℃过夜, 然后 3000r/min 离心10min, 取上清即可检测。
- 2. 血浆: 用EDTA或肝素作为抗凝剂采集样本,将样本 3000r/min 离心 10min,取上清即可检测。

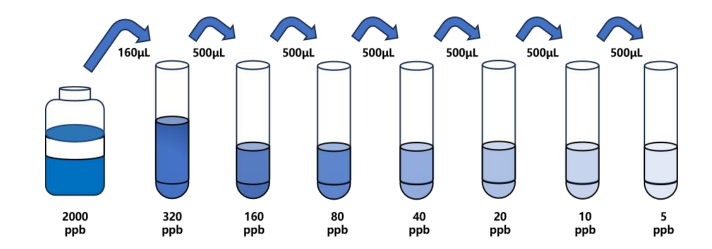
- 3. 组织匀浆: 用 PBS (0.01M, pH=7.4)冲洗组织, 去除残留血液, 称重后将组织剪碎。将剪碎的组织与对应体积的 PBS (一般按 1:9 的重量体积比,比如1g的组织样品对应 9mL的PBS)。为了进一步裂解组织细胞,可以对匀浆液进行超声破碎,或反复冻融。最后将匀浆液 3000r/min 离心10min,取上清即可检测。
 - 4. 细胞培养物上清: 3000r/min 离心10min, 取上清即可检测。
 - 5. 其它生物标本: 3000r/min 离心 10min, 取上清即可检测。

试剂准备

使用前将所有试剂置于室温平衡30分钟左右。

洗涤液/稀释液配制:如果洗涤液/稀释液(20×)有晶体析出,需在37℃下加热至晶体全部溶解。用蒸馏水1:20稀释(例如:1mL浓缩洗涤液加入19mL的蒸馏水)

标准品配制: 试剂盒中取出标准品,准备7个试管,先将2000 ppb标准品 (200μL)按需吸取一定量用1×稀释液稀释至320 ppb (例:160μL的标准品母液+840μL的1×稀释液,制备得到1000μL的320 ppb浓度标准品),随后在6个试管中分别加入500μL的1×稀释液,在这6个单独的试管中将320 ppb标准品依次2倍倍比稀释至6个梯度,共配制7个浓度的标准品,依次为:320 ppb、160 ppb、80 ppb、40 ppb、20 ppb、10 ppb、5 ppb,从最高浓度标准品溶液中吸取500μL标准品到下一个试管中,轻轻吹打混匀,以此类推进行标准品的倍比稀释(如图所示),1×稀释液用作零浓度标准品(0ppb)。



一抗工作液配制:使用前10分钟,用1×稀释液将100×一抗工作液稀释成1×一抗工作液,根据所需用量配置。

酶标二抗工作液配制:使用前10分钟,用1×稀释液将100×酶标二抗稀释成1×酶标抗体工作液,根据所需用量配置。

备注: 如样本中待测物浓度高于标准品最高值,请根据实际情况选择适当的稀释倍数(建议:将待测样本用样品稀释液最低稀释1倍,在正式实验之前做预实验,以确定具体稀释倍数);标准品母液及100×酶标二抗溶液根据实验所需酶标板孔数吸取一定量配制工作液,剩余溶液应放回-20℃储存,且避免反复冻融。(若实验在1-2周内做完,标准品母液及100×酶标抗体置于2-8℃保存;若实验为长时间跨度实验,建议将标准品母液及100×酶标抗体置于-20℃保存,以保证实验结果的稳定性)

实验步骤

所有标准品、样品建议复孔检测

1. **样本孵育**:每孔分别加入 50µL 不同浓度的标准品/预处理过的待测样品,

同时加入抗试剂 50µL/孔 (加抗试剂时请使用多道移液器),盖上封板膜在 37℃下孵育 30 分钟。孵育结束后,每孔加入 300µL 1×洗涤缓冲液,轻轻晃动 30 秒,甩干并在纸上拍干,以这种方式清洗 3 次。

- 2. **二抗孵育:**每孔加入 100µL 酶标抗体工作液,轻轻混匀,盖上封板膜在 37℃ 下避光孵育 30 分钟。孵育结束后,重复步骤 1 中的清洗方式清洗 4 次。
- 3. **底物显色:**每孔首先加入 50µL 显色液 A, 随后加入 50µL 显色液 B, 轻轻混匀,盖上封板膜在 37℃下避光孵育 15 分钟。(加显色液时请使用多道移液器,根据样品和对照抗体的颜色,自行控制显色时间)
- 4. **终止反应**: 待显色反应结束后,每孔加入 50µL 终止液(加终止液时请使用多道移液器),轻轻混匀,5分钟内用预热完成的酶标仪在 450nm 处测吸光值。

实验步骤汇总

- 1. 加标准品/样品和一抗,37℃反应30分钟,洗涤3次。
- 2. 加酶标二抗, 37℃反应 30 分钟, 洗涤 4 次。
- 3. 加显色液, 37℃避光反应 15 分钟。
- 4. 加终止液, 在5分钟内读数。

结果的计算

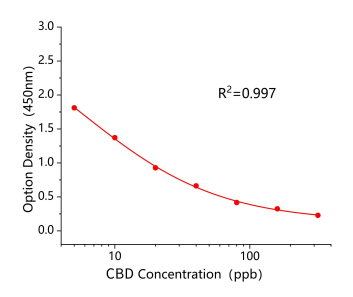
以浓度的对数为横坐标, OD 值为纵坐标, 绘出四参数逻辑函数的标准曲线。或者使用能够生成四参数逻辑 (4-P) 曲线拟合的计算机软件来创建标准曲线。

若样品 OD 值高于标准曲线上限,应适当稀释后重测并在计算样本浓度时乘以相应的稀释倍数。

示例数据

以下数据和曲线仅供参考,实验者需根据自己的实验数据建立标准曲线。

标准品浓度 (ppb)	320	160	80	40	20	10	5	0
校正 OD 值	0.229	0.325	0.418	0.663	0.929	1.372	1.812	3.289



本图所示标准曲线仅供示例, 结果计算 应以同次试验标准品所绘标准曲线为 准计算样本结果。

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10%。

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%。

回收率

样本回收率: 80%-120%

灵敏度

经样本测试,本试剂盒的检测灵敏度为5 ppb。

线性关系

校准品剂量反应曲线相关系数 r 值,大于等于 0.9970。

交叉反应性

CBD: 100%

参考文献



	10 11 12							
	<u></u>							
	10							
	0							
late	∞							
ELISA Plate Template	5 6 7 8							
ate T	9							
A P	2							
EIS	3 4							
	2							
	_							
		⋖	8	O	ш	щ	9	工

生产企业: 上海通蔚实业有限公司

公司地址: 上海市松江区九亭镇研展路158弄15号1603

公司电话: 021-54845833

技术支持: 15800441009