

# Human Thyroglobulin (TG) ELISA Kit

Catalog NO.: RK12356

version: 2.0

**\*使用产品前，请务必阅读产品包装内说明书**

## **产品简介**

本试剂盒产品使用竞争法定量测定人血清、血浆、组织匀浆、细胞培养上清或其它生物体液中 TG 的含量。

## **产品检测原理**

采用竞争法抑制酶免疫分析技术。用大鼠 TG 包被微孔板，制成固相载体，往包被有大鼠 TG 的微孔中依次加入标本或标准品、生物素偶联。使标准品和生物素偶联的 CRP 之间启动竞争性抑制反应，样本中 CRP 越多，生物素偶联的 CRP 结合的抗体越少，洗涤后，将链酶亲和素偶联的辣根过氧化物（HRP）加入孔中，加底物，颜色与样本中的 TG 的量相反，停止显色，测量颜色的强度

## 试剂盒组分及保存条件

未拆封的试剂盒可在 2-8°C 保存 1 年，已拆封的产品须在 1 个月内使用完。

组分	规格	货号	拆封后保存条件
人 TG 抗体预包被酶标板 Human TG Antibody Coated Plate	8×12	RZ09421	将未使用的板条放回装有干燥剂的铝箔袋中，并重新密封，可在 2-8°C 存储 1 个月。
人 TG 标准品 Human TG Standard	6 ×1 mL	RZ09422	复溶后不建议再次使用。
人 TG 生物素偶联物 Human TG Biotin-Conjugate	1 x 6 mL	RZ09423	可在 2-8°C 存储 1 个月。
链酶亲和素 HRP- Conjugate	1 x 6 mL	RZ09424	可在 2-8°C 存储 1 个月。

浓缩洗涤液 (20x) Wash Buffer(20x)	1 ×15 mL	RM00026	可在 2-8°C 存储 1 个月。
显色底物 TMB A Substrate	1 ×7 mL	RM00027	
显色底物 TMB B Substrate	1 ×7 mL	RM00027	
终止液 Stop Solution	1 ×7 mL	RM00028	
封板膜 Plate Sealers	4 张		
说明书 Specification	1		

## **实验所需的材料**

1. 酶标仪，并配置主波长 450nm，次波长 630nm 或 570nm。
2. 单/多通道移液器及吸头。
3. 去离子水或蒸馏水。
4. 洗瓶或是自动洗板机。
5. 恒温箱。
6. 灭菌的试管或是 EP 管，用于样本或是标准蛋白的稀释。

## **重要提示**

### **\*本产品仅用于科研，不能用于临床诊断。**

1. 请留意产品标签上的有效期时间，并在有效期前使用本产品。
2. 请勿将不同批次或者来自不同厂家的试剂混合使用。
3. 如测试获得的样本 OD 值超过了产品的最高检测限，请使用产品中的标准品/样本稀释液（R1）对样本进行稀释。所以，在正式测试样本前，建议先进行样本的预测试。
4. 实验过程中的加样、洗板、孵育时间、孵育温度等操作均会对最终结果造成影响，请严格管理实验流程并做好记录。
5. 样本的收集、处理及保存均会对检测结果产生影响，请务必严格管理样本的处理过程。

6. 在本试验中对所有因素进行试验之前,不能排除干扰的可能性。
7. 相关试剂中可能存在有害物质,使用中请注意佩戴手套,必要时佩戴护目镜。
8. 终止液为腐蚀性液体,请做好相关防护。
9. 为保证最佳检测效果,相关试剂组分的保存请参照标签或是说明书。
10. 试剂配制后的混匀对检测结果非常重要,但部分蛋白或是抗体可能对剧烈的涡旋非常敏感,可能造成活性损失,请谨慎使用涡旋。
11. 请使用灭菌的耗材进行试剂配制,以免造成试剂污染,影响最终检测结果。
12. 为保证最佳检测效果,溶解后的标准蛋白及相关试剂的工作液不建议冻存后重复使用。
13. 产品在储存或是使用中,请注意避光。
14. 为保证最佳检测效果,在加不同样本时,请注意更换吸头。
15. 请严格按照说明书的要求进行试剂配制。如果您将分次使用试剂盒,请使用封口袋密封好预包被板,并且在开封后的1个月内使用完。
16. 48T的试剂盒也同样可参考说明书进行实验。

## **样本收集与保存**

1. 细胞培养上清：1000 xg 离心 10 分钟，及时检测；或将样本置于-20 至-70°C中分装保存（24 小时内检测可置于 2-8°C），避免反复冻融。如果细胞培养上清样本的稀释度比较大，可先用培养基进行中间的稀释，最后用标准品/样本稀释液(R1)稀释。
2. 血清：使用血清分离管，分离血清前让样品凝结 30 分钟，1000 xg 离心 10 分钟并及时检测；或将样本置于-20°C至-70°C中分装保存（24 小时内检测可置于 2-8°C），避免反复冻融。
3. 血浆：收集血浆时用 EDTA 或肝素作为抗凝剂，在 30 分钟内 1000 xg 离心 15 分钟收集样本，及时检测；或将样本置于-20°C至-70°C中分装保存（24 小时内检测可置于 2-8°C），避免反复冻融。
4. 组织匀浆：组织匀浆的制备因组织类型而异。组织用冰冷的 PBS 冲洗，以彻底清除多余的血液，并在均质前称重。将组织切成小块，然后在冰上的玻璃均质器或使用微型组织研磨机在新鲜的裂解缓冲液中均质。根据目标蛋白的亚细胞位置，应选择不同的裂解缓冲液(例如，在 200mg 组织样本中加入 1 mL 的裂解缓冲液)。用超声波电池干扰器对所产生的悬浮液进行超声处理，直到溶液被澄清。然后，将匀浆在 10,000xg 下离心 5 分钟。立即收集上清液或定量测定，≤-20C 保存。
5. 其它生物体液：1000xg 离心 20 分钟，取上清即可检测，或将上清置于-20°C 或-80°C保存，避免反复冻融。

6. 避免使用溶血、高血脂血清/血浆样本。

## **试剂准备**

1. 使用前将所需使用的试剂平衡至室温。如果浓缩液中有结晶析出，需要将试剂置于室温轻轻摇动，直至晶体完全溶解。
2. 标准品：按以下方法设置浓度。

Standard	S5	S4	S3	S2	S1	S0
ng/mL	40	20	10	5	2.5	0

3. 洗涤液：在使用前用双蒸水或去离子水将洗涤液以 1: 20 的比例稀释。

## **实验步骤**

为获得理想的实验结果，请注意，所需使用的试剂在使用前平衡到室温。

1. 按照前章节的指示准备所有试剂、工作标准和样品

2. 从板框上取下待用的微孔板条，将剩余的板条放回装有干燥剂的铝箔袋中，然后重新密封保存。
3. 设置空白孔。在空白孔中加入 50  $\mu\text{L}$  标准样品/样品。然后每孔加入 50 $\mu\text{L}$  生物素偶联物（注：不要添加到空白！）。搅拌均匀，用所提供的封板膜覆盖。在 37 $^{\circ}\text{C}$ 下孵育 1 小时。
4. 弃去孔内液体，加入洗涤缓冲液 250 $\mu\text{L}$ /孔，保持 1-2 分钟后抽出，重复 2 次，共 3 次，最后一次拍干。
5. 每孔加入 50 $\mu\text{L}$  链酶亲和素（注：不要添加到空白！）。混合均匀，用所提供的封板膜覆盖。在 37 $^{\circ}\text{C}$ 下孵育 30 分钟。
6. 在孵育期间，提前打开酶标仪加热 30 分钟后再测量。
7. 重复 4 中的步骤。
8. 在每孔中加入 50  $\mu\text{L}$  TMB 底物 A 和 50  $\mu\text{L}$  TMB 底物 B，混合均匀。在 37 $^{\circ}\text{C}$ 下孵育 15-20 分钟。避光。
9. 加入终止液（50 $\mu\text{L}$ /孔），并立即放入酶标仪，在 5min 内测定每个孔 450nm 的 OD 值。 如果可以选择校正波长，则设置为 570 nm 或 630 nm。并从 450 nm 的读数中减去 570 nm 或 630 nm 的读数，这种方式可以校正并去除非显色物质的 OD 值，从而获得更准确的检测结果。如果无法选择校正波长，则获得的读数将偏高，导致读数的准确度下降。

## 简要实验流程

准备好需要的标准品和试剂



向孔中加入 50ul 标准品或待测样本，每孔加 50ul 酶标抗体工作液  
37°C 孵育 1 小时，然后洗板 3 次



每孔加 50ul 链酶亲和素  
37°C 孵育 30 分钟，然后洗板 3 次



加入 50ul 底物 A 和加入 50ul 底物 B  
37°C 避光，孵育 15-20 分钟



加入终止液 50ul



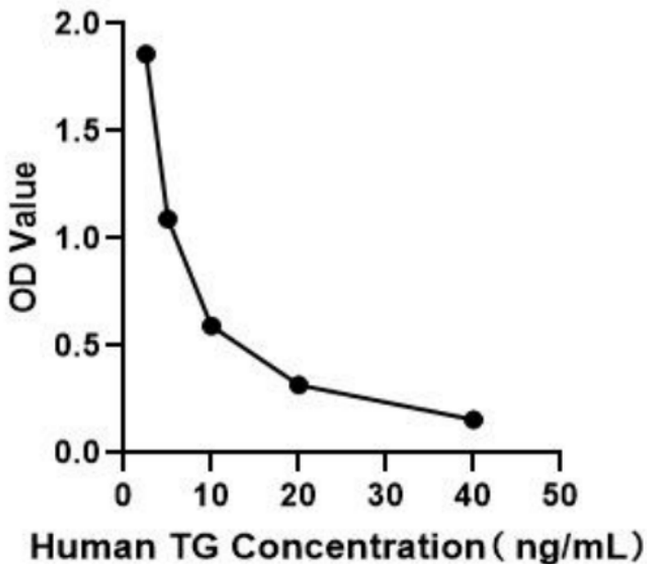
5min 内检测 450nm 波长的 OD 值  
校正波长设置为 570nm 或 630nm

## **结果计算**

1. 计算标准蛋白各浓度、质控、样本等复孔的平均 OD 值，每个测试的 OD 值都应减去空白孔的 OD 值以及次波长的 OD 值。
2. 使用测试获得的 OD 值绘制标准曲线，推荐使用 4-PL 拟合，具体也可根据需求选择其他拟合方式来绘制标准曲线。使用计算机软件以吸光度 OD 值为纵坐标 (Y)，相应的 TG 标准品浓度为横坐标 (X)，绘制标准曲线。样品的含量可根据其 OD 值由标准曲线计算出相应的浓度。
3. 如果样本在上样检测时进行了稀释，那么计算获得浓度需要乘以相应的稀释倍数。

## 典型数据

此标准曲线图仅供参考，计算实验结果请以实际实验数据进行。



## 检测范围

2.5-40 ng/mL

## 灵敏度

最低检测 TG 可达 2ng/mL。

## **特异性**

该方法对 TG 的检测灵敏度高，特异性好，TG 与类似物之间没有明显的交叉反应或干扰。

### **注意：**

由于受到技术及样本来源的限制，我们不可能对所有相关或者相似物质交叉反应检测，因此本试剂盒不能排除与其他物质有交叉反应。

## **精密度**

### **批内差**

在同一块板上重复测试三个已知浓度的样品 20 次，计算浓度的变异系数（CV）。

批内 CV<10%。

### **批间差**

用两批试剂盒对三个已知浓度的样品分别进行 20 次测试，计算浓度的变异系数（CV）。

批间 CV<15%。

## 回收率

将高、中、低 3 个不同浓度的 TG 蛋白加入到对应的样本中检测，并计算蛋白的回收率（实际测试的样本浓度/理论样本浓度 x100%）。

样本类型	平均回收率 (%)	范围 (%)
细胞上清(n=5)	90	85-98
血清(n=5)	100	94-103

## 线性

将高浓度 TG 加入样本中，在标准曲线范围内稀释并计算线性。

/	/	细胞上清(n=5)	血清(n=5)
1:2	平均符合率 (%)	107	101
	范围 (%)	98-113	95-103
1:4	平均符合率 (%)	97	89
	范围 (%)	83-103	87-102
1:8	平均符合率 (%)	95	88
	范围 (%)	80-119	88-88
1:16	平均符合率 (%)	93	85
	范围 (%)	89-100	83-88

## ELISA 常见问题分析及解决方法

问题描述	可能原因	解决方法
高背景值	洗板不充分	按要求充分洗涤，保证洗板时间、次数及每孔加样量无误
	孵育条件不正确	检查孵育时间、温度是否按要求进行
	试剂、样本的交叉污染	注意实验过程中可能造成样本交叉污染的操作；配制新鲜的试剂，重复测试
无信号值或过低的信号值	试剂配制和使用错误	检查试剂配制浓度是否正确，是否按照顺序使用
	酶标仪使用、设置不正确	提前预热；设置正确的主、次波长读数
	显色时间过短	最佳显色时间应控制在 15-25min
	终止后，未及时读数	加入终止液后，在 5min 内读数
	样本基质效应	使用阳性质控品对照测试
过强的信号值	TMB 底物变质	检查 TMB 底物是否变蓝，使用新的底物试剂
		避免使用金属物质接触底物造成变质失效
	每步实验未更换新的封板膜	每步实验更换新的封板膜
	样本中目标蛋白量过高	预测试，选择适当稀释倍数测试

重复性差	加样量不均一	检查移液器，定期校准
	样本有杂质或沉淀物	样本使用前，请离心样本
	试剂配制未充分混匀	加样前充分混匀试剂

\*For research purposes only. Not for therapeutic or diagnostic purposes.