mlbio 梅联

氟康唑(FCZ) ELISA 定量检测 试剂盒说明书

Catalog Number: ml103983

产品仅供教研使用

用于定量检测血清、组织等样本中的FCZ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。

简介	3
检测原理	3
检测实验的局限性	
操作要点	4
试剂盒组成及储存条件	5
需要的其他材料	5
注意事项	5
样品预处理	6
试剂准备	6
实验步骤	
结果的计算	10
示例数据	10
精密度	11
回收率	11
灵敏度	11
线性关系	12
交叉反应性	12
参考文献	12

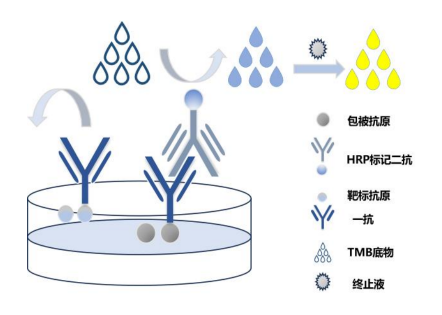
简介

氟康唑是一种三唑类抗真菌药物,主要用于治疗由真菌引起的感染,如念珠菌病、隐球菌脑膜炎、口腔念珠菌病等,同时可用于预防免疫系统受损患者的真菌感染(如癌症治疗或骨髓移植后)。通过抑制真菌细胞色素P-450依赖酶,阻止lanosterol转化为麦角固醇,从而抑制真菌细胞膜的合成。

本酶联免疫检测试剂盒可以经济、快速地检测血清、组织等样本中的FCZ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 FCZ 和微孔条上预包被的偶联抗原竞争 FCZ 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 FCZ 成负相关。通过标准曲线可准确定量样品中 FCZ 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 FCZ 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°C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 2-8℃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, 450nm/630nm

- 移液器及枪头;
- 蒸馏水或去离子水
- 100-1000 mL刻度量筒。
- 洗瓶、排枪或自动微孔板清洗机。
- 恒温培养箱
- 振荡器
- 天平 (感量0.01g)
- 用于稀释标准品和样品的试管。
- 50mL离心管

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,应佩带口置避免吸入薄雾。

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。

血清:使用血清分离管,使样品在室温下凝结30分钟,然后在1000×g下离心15分钟。立即取出血清并进行测定或等分装样品,将样品储存在≤-20℃的温度下。避免重复冻融循环。(由于基质效应,血清样品建议2倍稀释。例

如: 50µL样品+50µL的1×稀释液)

血浆:使用EDTA或肝素作为抗凝剂收集血浆。收集后30分钟内,以1000×g离心15分钟。立即测定或等分装样品,并将样品储存在≤-20℃的温度下。避免重复冻融循环。(由于基质效应,血浆样品建议2倍稀释。例如:50μL样品+50μL的1×稀释液)

注: 柠檬酸盐抗凝剂血浆未经验证可用于本试验, 使用时应自行验证可行性。溶血的样品不适合用于该测定。

组织匀浆: 用预冷的PBS(0.01M,pH=7.4)冲洗组织,去除残留血液(匀浆中裂解的红细胞会影响检测结果),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,具体体积可根据实验需要适当调整,并做好记录。推荐在PBS中加入蛋白酶抑制剂)加入玻璃匀浆器中,于冰上充分研磨或匀浆机研磨。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。最后将匀浆液于5000×g离心5-10分钟,取上清检测。

细胞裂解液: 贴壁细胞用预冷PBS轻轻清洗, 然后用胰蛋白酶消化, 1000×g离心5分钟后收集细胞; 悬浮细胞可直接离心收集。收集的细胞用预冷PBS清洗3次,每1×10⁶个细胞中加入150-200µL的PBS重悬(推荐在PBS中加入蛋白酶抑制剂; 若含量很低可适当减少PBS体积)并通过反复冻融或超声使细胞破碎。将提取液于2-8℃,1500×g离心10分钟,取上清检测。

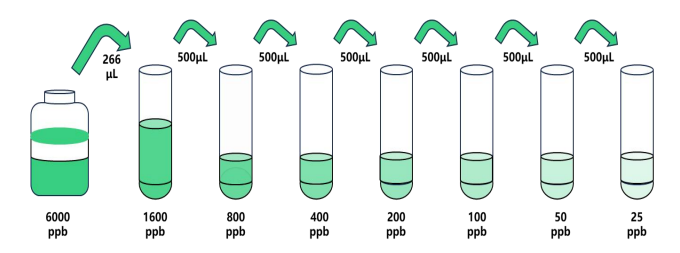
其它样本类型: 1000×g离心20分钟, 取上清即可检测。

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6000ppb标准品 (400μL)按需吸取一定量用1×稀释液稀释至1600ppb (例:266μL的标准品母液+734μL的1×稀释液,制备得到1000μL的1600 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1600 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:1600 ppb、800ppb、400ppb、200ppb、100ppb、50ppb、25ppb,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,重复步骤 1 中的清洗步骤 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 中的清洗步骤 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

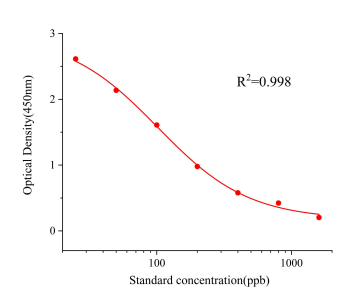
以浓度的对数为横坐标,OD 值为纵坐标,绘出四参数逻辑函数的标准曲线。或者使用能够生成四参数逻辑(4-P)曲线拟合的计算机软件来创建标准曲线。

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)	1600	800	400	200	100	50	25	0
校正 OD 值	0.203	0.423	0.579	0.979	1.609	2.137	2.614	2.960



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25 ppb。

线性关系

校准品剂量反应曲线相关系数 r 值,大于等于 0.998。

交叉反应性

氟康唑: 100%

参考文献

				• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	iibio.				
	12								
	10 11								
	10								
	6								
ate	8								
ELISA Plate Template	7								
ate T	9								
SA PI	2								
==	4								
	3								
	2								
	_								
		A	В	U	<u>م</u>	ш	ш	ŋ	I



微信公众号



手机官网

企业:

上海酶联生物科技有限公司

办公地址:上海市松江区云凯路66号临港科技绿洲T2栋16楼

电话: 4008-898-798 传真: 021-66980655 E-MAIL: 2881505699@qq.com