

Der f 2 酶联免疫试剂盒 货号: M71078

组成	
Der f 2 抗体预包被板	1块(96孔板)
Der f 2 标准抗原 浓度 2000ng/ml	1支 (45uL)
生物素偶联 Der f 2 抗体	1支 (11uL)
链霉抗生物素化过氧化物酶	1支 (11uL)
洗涤缓冲液(10X)	1支 (20mL)
稀释缓冲液(10X)	1支 (4mL)
底物	1支 (11mL)
终止液	1支 (6mL)
封板膜	3 张

★保存方式及稳定性

- 1 按条件保存的试剂盒保质期为 18 个月(见盒外失效日期),所有组分均可常温运输。
- 2 收到试剂盒后,请于2-8℃作长期保存。
- 3 稀释后的缓冲液可以储存在 4℃一周。
- 4 本试剂盒仅限科学研究使用。

★用户自备仪器及耗材

18.2MΩ 去离子水或者超纯水 刻度量筒, 离心管 清洁缓冲液和试剂制备容器 涡旋混合器 移液器, 枪头 能读取 450nm 处的吸光度

★试验步骤——方案

在试验开始前请将试剂盒置于室温(20-25℃)。

1. 使用 18.2MΩ 去离子水或者超纯水在干净的容器中将 10X 的浓缩液制备成 1X 的洗涤缓 冲液和样本稀释液

对于一块板:

洗涤缓冲液: 将 20mL 浓缩液加入 180mL 水中 (总体积 200mL) **稀释缓冲液:** 将 4mL 浓缩液加入 36mL 水中(总体积 40mL)

- 依据试验样本量进行稀释, 高浓度样品在加入平板之前需要预稀释。
- 2. 从铝箔袋中取出检测板。
- 3. 向 A1-H1 和 A2-H2 孔中加入 100μL 稀释缓冲液。A1 和 A2 孔中额外添加 80μL 稀释
- 4. 标准品配制加样: 轻轻涡旋 Der f 2标准品,向孔 A1 和 A2 中加入 20μL。通过上下移液 混匀, 然后将 100 μL 转移到孔 B1 和 B2, 继续混匀并稀释到 F1 和 F2, 从孔 F1 和 F2 中取出并丢弃 100μL (剩余 100μL)。孔 G1、G2 和 H1、H2 中的稀释缓冲液将作为空

wolcavi

样本配制加样:本试剂盒检测范围为 3.125-100ng/ml,将样本用稀释液稀释,复孔加样,检测 OD 值应该落在标准曲线的中段,如果 OD 值在检测样本的上端或下端,重新稀释样本继续检测。。

- 5. 盖上封板膜,室温避光孵育 1 小时。每孔 150uL 清洗液,清洗检测板 3 次。
- 6. 轻轻涡旋生物素化抗体,制备成 1:1000 的检测抗体。即将 11uL 生物素化抗体加入到 11mL 的稀释缓冲液中,充分混合,每孔加入 100uL。
- 7. 盖上封板膜,室温避光孵育 1 小时。每孔 150ul 清洗液,清洗检测板 3 次。
- 8. 轻轻涡旋链霉抗生物素化过氧化物酶,制备成 1:1000 的稀释液。即将 11μL 链霉抗生物素化过氧化物酶加入到 11mL 的稀释缓冲液中,充分混合,每孔加入 100uL。
- 9. 盖上封板膜,室温避光孵育 1 小时。每孔 150uL 清洗液,清洗检测板 3 次。
- 10. 每孔中加入 100μL 底物室温(20℃~25℃)孵育 20min,即向每孔中加入 50μL 终止液 (颜色将变为黄色)。
- 11. 轻轻敲击板以确保均匀性,并在30分钟内于450nm处测量吸光度。

★ 检测性能

标准曲线: 100-3.125ng/mL

最低检出限: 3ng/mL

空白: OD (450nm) <0.08

线性相关性: R2>0.98

★ 结果计算

以校准品浓度 (ng/ml) 为横坐标,对应校准品 OD 值 (检测孔平均 OD 值减去空白孔 OD 值) 为纵坐标,进行四参数曲线拟合,建立标准曲线,将待检样品复孔的平均 OD 值代入标准曲线,计算样本中的Der f 2浓度值。