兔沉默调节蛋白 1 (SIRT1) 酶联免疫吸附测定试剂盒

本试剂盒仅供体外研究使用,不用于临床诊断

使

用

说

明

书

◆ 本试剂盒用于体外定量检测血清、血浆、组织匀浆及相关

液体样本中兔沉默调节蛋白 1 (SIRT1) 的含量。

● 有效期: 6 个月

● 保存条件: 2-8℃

试剂盒组成:

名称	96 孔配置	48 孔配置	备注
微孔酶标板	12 孔×8 条	12 孔×4 条	无
标准品	0.3mL*6管	0.3mL*6 管	无
样本稀释液	6mL	3mL	无
检测抗体-HRP	10mL	5mL	无
20×洗涤缓冲 液	25mL	15mL	按说明书进行稀释
底物 A	6mL	3mL	无
底物 B	6mL	3mL	无
终止液	6mL	3mL	无
封板膜	2 张	2 张	无
说明书	1份	1份	无
自封袋	1个	1个	无

备注:

- 1. (96T/48T) 打开包装后请及时检查所有物品是否齐全。
- 2. 标准品浓度依次为: 20、10、5、2.5、1.25、0.625 ng/mL
- 3. 经过大量正常标本检验,标本的正常浓度值均在试剂盒提供的检测范围内,实验过程中直接取 50μL 样本上样即可。 当有部分样本值超过最大标准品浓度时,可用样本稀释液 将标本进行适当稀释后再进行实验。

检测前准备工作:

- 1. 请提前 20 分钟从冰箱中取出试剂盒,平衡至室温。
- 2. 从冰箱中取出的浓缩洗涤液可能有结晶,属于正常现象; 放置室温,轻摇均匀,待结晶完全溶解后再配置洗涤液。 可将 20ml 浓缩洗涤液用蒸馏水或去离子水稀释配置成 400ml 工作浓度的洗涤液,未用完的放回 4℃。
- 3. 20×洗涤缓冲液的稀释:蒸馏水按 1:20 稀释,即 1 份 20× 洗涤缓冲液加 19 份蒸馏水。

实验原理:

试剂盒采用双抗体一步夹心法酶联免疫吸附试验 (ELISA)。往预先包被兔沉默调节蛋白 1 (SIRT1) 捕获抗体 的包被微孔中,依次加入标本、标准品、HRP 标记的检测抗体,经过温育并彻底洗涤。用底物 TMB 显色, TMB 在过氧化物酶 的催化下转化成蓝色,并在酸的作用下转化成最终的黄色。颜色的深浅和样品中的兔沉默调节蛋白 1 (SIRT1) 呈正相关。用酶标仪在 450nm 波长下测定吸光度 (OD 值),计算样品浓度。

实验所需自备试验器材:

- 1. 酶标仪 (450nm)
- 2. 高精度加样器及枪头: 0.5-10uL、2-20uL、20-200uL、200-1000uL
- 3. 37℃恒温箱
- 4. 蒸馏水或去离子水

样本处理及要求:

- 1. **血清**: 将收集于血清分离管的全血标本在室温放置 2 小时或 4℃过夜, 然后 1000×g 离心 20 分钟,取上清即可,或将上清置于-20℃或-80℃保存,但应避免反复冻融。
- 2. **血浆**:用 EDTA 或肝素作为抗凝剂采集标本,并将标本在采集后的 30 分钟内于 2-8℃ 1000×g 离心 15 分钟,取上清即可检测,或将上清置于-20℃或-80℃保存,但应避免反复冻融。
- 3. **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测量结果), 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。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。
- 4. **细胞培养物上清:** 请 1000×g 离心 20 分钟, 取上清即可检

- 测,或将上清置于-20℃或-80℃保存,但应避免反复冻融。
- 5. **其它生物标本:** 1000×g 离心 20 分钟, 取上清即可检测。
- 6. 样品外观: 样品应清澈透明, 悬浮物应离心去除。
- 7. 样品保存:样品收集后若在1周内进行检测的可保存于4℃,若不能及时检测,请按一次使用量分装,冻存于-20℃(1个月内检测),或-80℃(6个月内检测),避免反复冻融,标本溶血会影响最后检测结果,因此溶血标本不宜进行此项检测。

注意事项:

- 严格按照规定的时间和温度进行温育以保证准确结果。所有试剂都必须在使用前达到室温 20-25℃。使用后立即冷藏保存试剂。
- 2. 洗板不正确可以导致不准确的结果。在加入底物前确保尽量吸干孔内液体。温育过程中不要让微孔干燥掉。
- 3. 消除板底残留的液体和手指印, 否则影响 OD 值。
- 底物显色液应呈无色或很浅的颜色,已经变蓝的底物液不能使用。
- 5. 避免试剂和标本的交叉污染以免造成错误结果。
- 6. 在储存和温育时避免强光直接照射。

- 7. 平衡至室温后再打开密封袋以防水滴凝聚在冷板条上。
- 任何反应试剂不能接触漂白溶剂或漂白溶剂所散发的强 烈气体。任何漂白成分都会破坏试剂盒中反应试剂的生物 活性。
- 9. 不能使用过期产品。
- 10. 如果可能传播疾病,所有的样品都应管理好,按照规定的程序处理样品和检测装置。

操作步骤:

- 1. 从室温平衡 60min 后的铝箔袋中取出所需板条, 剩余板条用自封袋密封放回 4° 。
- 2. 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。
- 3. 样本孔中加待测样本 50µL; 空白孔什么都不加。
- 4. 除空白孔外,标准品孔和样本孔中每孔加入辣根过氧化物酶 (HRP)标记的检测抗体 100μL,用封板膜封住反应孔,37℃水浴锅或恒温箱温育 60min。
- 5. 弃去液体,吸水纸上拍干,每孔加满洗涤液 (350µL), 静置 1min,甩去洗涤液,吸水纸上拍干,如此重复洗板 5次(也可用洗板机洗板)。

- 6. 每孔加入底物 A、B 各 50µL, 37℃避光孵育 15min。
- 7. 每孔加入终止液 50µL, 15min 内, 在 450nm 波长处测定各孔的 OD 值。

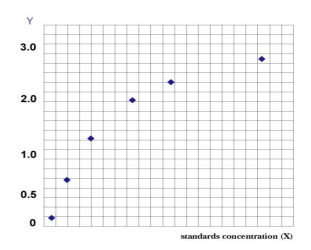
注意: 若需稀释样本,请根据需求用试剂盒配套的样本稀释液进行稀释,并设置样本稀释液对照孔。

实验结果计算:

绘制标准曲线:在 Excel 工作表中,以标准品浓度作横坐标,对应 OD 值作纵坐标,以空白孔作为 0 孔,绘制出标准品线性回归曲线,按曲线方程计算各样本浓度值。

注意: 1.空白孔为板子本底值,可以起到调0作用,绘制标准曲线和计算样本浓度时,需同时扣除空白吸光度值计算;

2. 若样本有稀释, 计算时最后结果要乘以对应的稀释倍数。



(此图仅供参考)

试剂盒性能:

1. 检测范围: 0.625 ng/mL – 20 ng/mL。

2. 灵敏度: 最低检测浓度小于 0.1 ng/mL。

3. 特异性: 不与其它可溶性结构类似物交叉反应。

4. 重复性: 板内变异系数小于 10% , 板间变异系数小于

15% .

技术小提示:

- 1. 当混合或重溶蛋白溶液时,尽量避免起沫。
- 2. 为了避免交叉感染,配置不同浓度标准品、上样、加不同 试剂都需要更换枪头。另外不同试剂请分别使用不同的移

液槽。

- 3. 每次孵育时,请正确使用封板胶可保证结果的准确性。
- 4. 混合后的显色底物在上板前应为无色,请避光保存;加入 微孔板后,将由无色变成不同深度的蓝色。
- 5. 终止液上板顺序应同显色底物上板顺序一致;加入终止液后,孔内颜色由蓝变黄;若孔内有绿色,则表明孔内液体未混匀;请充分混合。

说明:

- 由于现有条件及科学技术水平尚不能对所有供货商提供 的所有原料进行全面的鉴定与分析,本产品可能存在一定 的质量技术风险。
- 2. 最终的实验结果与试剂的有效性、实验者的相关操作以及 当时的实验环境密切相关,请务必准备充足的标本备份。
- 3. 不同批次的同一产品可能会有少许差别,如:检测限、灵敏度以及显色时间等,请依据试剂盒内说明书进行实验操作,网站电子版说明书仅作参考。
- 4. 只有全部使用本试剂盒配套试剂才能保证检测效果,不能混用其他制造商的产品。只有严格遵守本试剂盒的实验说明才会得到最佳的检测结果。