

# ELISA试剂盒使用说明书

## Human APO-1/FAS ELISA Kit

本试剂盒用于定量检测人血清、血浆或细胞培养上清液等样本中天然和重组 APO-1/FAS浓度。使用前请仔细阅读说明书并检查试剂组分,如有任何疑问请与合肥兰杰柯科技有限公司联系,公司将为您提供强有力的技术支持。



全国统一热线: 400-600-4213  
[www.biosharp.cn](http://www.biosharp.cn)

### 目 录

|                 |   |
|-----------------|---|
| 一、产品简介          | 2 |
| 二、检测原理          | 2 |
| 三、试剂盒组分         | 3 |
| 四、储存条件          | 3 |
| 五、注意事项          | 3 |
| 六、其它实验材料        | 4 |
| 七、使用说明          | 4 |
| 1. 样品收集、处理及保存方法 | 4 |
| 2. 试剂准备         | 4 |
| 3. 操作步骤         | 5 |
| 4. 操作流程图        | 6 |
| 5. 操作要点提示       | 6 |
| 6. 结果判断         | 6 |
| 八、常见问题分析及解决     | 8 |

## Human APO-1/FAS (凋亡相关因子) ELISA KIT

| 货号           | 名称                                 | 规格  |
|--------------|------------------------------------|-----|
| BSEH-024-48T | Human APO-1/FAS (凋亡相关因子) ELISA KIT | 48T |
| BSEH-024-96T | Human APO-1/FAS (凋亡相关因子) ELISA KIT | 96T |

### 一、产品简介

Fas又称作APO-1，与神经生长因子受体(NGFR)和肿瘤坏死因子受体(TNFR)具有同源性，属于NGF和TNF受体超家族成员之一，1993年人白细胞分型国际会议统一命名为CD95。

编码人类Fas分子的基因定位于第10号染色体长臂，基因长度大约25kb，含有9个外显子。Fas分子是由325个氨基酸组成的分子量45kDa的I型跨膜糖蛋白，分为胞膜外区、跨膜区和胞内区。胞膜外区含有157个氨基酸，有2个糖基化结合部位；跨膜区含有17个氨基酸；胞内区含有145个氨基酸，其中由大约70个氨基酸构成的区域对于诱导细胞凋亡是必不可少的，称之为死亡结构域(death domain, DD)。Fas可大量表达于活化的T、B淋巴细胞和恶性淋巴细胞。心、肝、肾和卵巢组织及多种恶性肿瘤细胞也可表达。

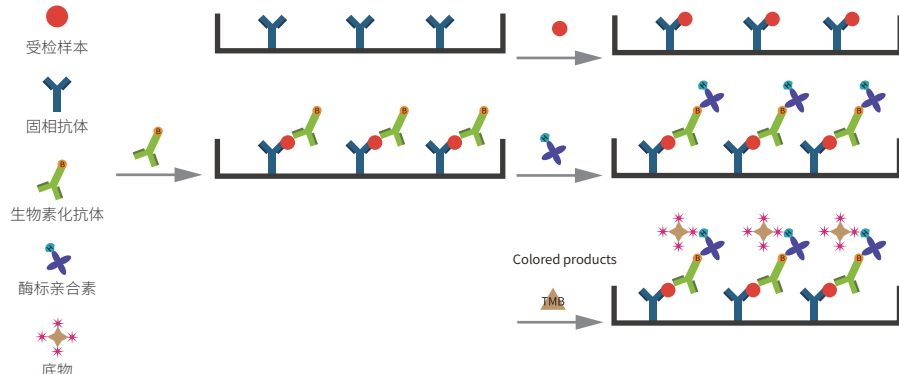
Fas基因在转录、翻译过程中丢失一部分碱基可形成可溶性Fas (sFas)。sFas游离存在于血液、细胞间液等细胞外液中，在高度和低度恶性B、T细胞白血病和系统性红斑狼疮时，sFas含量上升。sFas 缺乏跨膜蛋白，因此不能与FasL结合诱导细胞凋亡，但可与Fas竞争结合FasL，导致免疫抑制，这也是造成肿瘤细胞逃避免疫监视的一个重要机制。

Fas的配体FasL(Fas ligand)是一种II型跨膜糖蛋白。人类编码FasL的基因定位于第1号染色体长臂。FasL主要分布在活化T淋巴细胞表面。可溶性FasL(sFasL)是FasL经金属酶样物质作用后产生的。人类的sFasL在体内外均具有生物学活性，可与Fas结合，诱导细胞凋亡。

Fas蛋白与FasL组成Fas系统，二者的结合可通过细胞毒效应、Fas死亡结构域相关蛋白(FADD)和半胱氨酸蛋白酶-8(caspases-8)的水解作用产生各种死亡效应分子，诱导靶细胞凋亡。

### 二、检测原理

本实验采用双抗体夹心ELISA。用抗人APO-1/FAS单克隆抗体预包被酶标板，加入适度稀释的样本和标准品，其中的APO-1/FAS会与其单抗结合，洗去游离成分；加入生物素化的抗人APO-1/FAS抗体，抗人APO-1/FAS抗体与结合在单抗上的APO-1/FAS结合而形成免疫复合物，洗去游离的成分；加入辣根过氧化物酶标记的亲合素，生物素与亲合素特异性结合，洗去未结合的酶结合物；加入显色剂，若反应孔中有APO-1/FAS，辣根过氧化物酶会使无色的显色剂现蓝色；加终止液变黄。在450nm下测OD值，APO-1/FAS浓度与OD<sub>450</sub>值之间呈正比，可通过绘制标准曲线计算出标本中APO-1/FAS浓度。



### 三、试剂盒组成

| 组分编号        | 组分         | 96t  | 48t | 储存条件  |
|-------------|------------|------|-----|-------|
| BSEH-024-1  | 标准品        | 2支   | 1支  | -20°C |
| BSEH-024-2  | 标准品和标本稀释液  | 2瓶   | 1瓶  | 2-8°C |
| BSEH-024-3  | 浓缩生物素化抗体   | 2支   | 1支  | 2-8°C |
| BSEH-024-4  | 生物素化抗体稀释液  | 1瓶   | 1瓶  | 2-8°C |
| BSEH-024-5  | 浓缩酶结合物(避光) | 2支   | 1支  | 2-8°C |
| BSEH-024-6  | 酶结合物稀释液    | 1瓶   | 1瓶  | 2-8°C |
| BSEH-024-7  | 浓缩洗涤液20×   | 1瓶   | 1瓶  | 2-8°C |
| BSEH-024-8  | 显色剂(避光)    | 1瓶   | 1瓶  | 2-8°C |
| BSEH-024-9  | 终止液        | 1瓶   | 1瓶  | 2-8°C |
| BSEH-024-10 | 抗体包被板条     | 8×12 | 8×6 | 2-8°C |
| BSEH-024-11 | 封板胶纸       | 4张   | 2张  | 2-8°C |
|             | 说明书        | 1份   | 1份  |       |

### 四、储存条件

未启封试剂盒2-8°C保存有效期6个月，启封后建议一个月内使用完毕。产品收到后标准品-20°C保存，其它组分2-8°C保存。

### 五、注意事项

- 1、试剂盒保存在2-8°C，除复溶后的标准品，其它成分不可冷冻。
- 2、浓缩生物素化抗体、浓缩酶结合物装量极少，运输中颠簸和可能的倒置会使液体沾到管壁或瓶盖。使用前请离心处理以使附着于管壁或瓶盖的液体沉积到管底。
- 3、不同批号试剂不可混用。
- 4、为避免交叉污染请使用一次性吸头。
- 5、终止液和显色剂具腐蚀性，避免皮肤及粘膜直接接触，一旦接触到这些液体，请尽快用大量水冲洗。
- 6、使用干净的塑料容器配制洗涤液，使用前充分混匀试剂盒里的各种成份及样品。
- 7、洗涤酶标板时应充分拍干，不要将吸水纸直接放入酶标反应孔中吸水。
- 8、不要用其它来源的试剂混合或替代该产品的组分，不同批号的试剂盒组份不能混用，请在有效日期内使用本产品。
- 9、在试验中标准品和样本检测时建议作双复孔或三复孔，加入试剂的顺序应一致，以保证所有反应孔孵育的时间一样。
- 10、充分混匀对反应结果尤为重要，最好使用微量振荡器(使用最低频率进行振荡)。
- 11、避免操作过程中酶标板干燥，干燥会使酶标板上生物成分迅速失活，影响实验结果。
- 12、适当的稀释样品，使样品值落在标准曲线范围内，根据待测因子含量高、中、低的不同，建议采用1:100、1:10、1:2稀释样品。如果样品OD值高于最高标准，适当增加稀释度并重复检测。
- 13、标准品稀释液，操作人，移液方式，洗涤方法，孵育时间及温度，试剂盒批次的不同均可能会导致结果的差异。
- 14、此法可有效的消除可溶性受体、结合蛋白以及生物样品中的其他因素的干扰。

## 六、其它实验材料

- 1、酶标仪(450nm)
- 2、高精度可调移液器及吸头:0.5-10, 2-20, 20-200, 200-1000 $\mu$ L;一次检测样品较多时,最好用多通道移液器
- 3、自动洗板机或洗瓶
- 4、37°C温箱
- 5、双蒸水或去离子水
- 6、坐标纸
- 7、量筒

## 七、使用说明

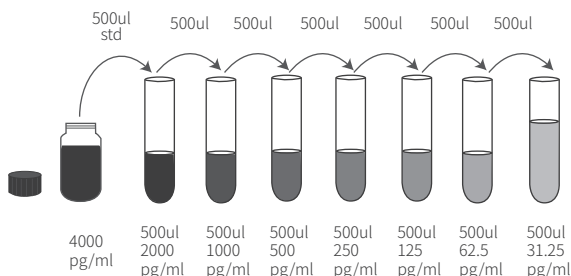
### 7.1 样品收集、处理及保存方法

1. 血清: 使用不含热原和内毒素的试管, 收集血液后, 室温凝血30min, 1000×g离心10min, 小心分离血清。
2. 血浆: 用EDTA、柠檬酸盐、肝素作为抗凝剂收集血浆, 收集后30min内以1000×g离心15min去除颗粒。
3. 细胞上清液: 1000×g离心10min去除颗粒和聚合物。
4. 保存: 若样品不立即检测, 请将其按一次用量分装, -20°C~-70°C保存, 避免反复冻融。尽量避免使用溶血或高血脂样本。如果血清中含有大量颗粒, 检测前先离心或过滤去除; 室温下解冻, 请勿于37°C或更高的温度加热解冻。
5. 稀释: 可根据实际情况, 将标本做适当倍数稀释(建议做预实验, 以确定稀释倍数)。

注: 正常人血清或血浆样本建议做1:10稀释。

### 7.2 试剂准备

- 1、提前30min从冰箱中取出试剂盒, 平衡至室温。
- 2、洗涤缓冲液: 从冰箱中取出的浓缩洗涤液可能有结晶, 这属于正常现象, 加热并轻轻摇晃使结晶完全溶解后再配制。将浓缩洗涤液用双蒸水稀释(1:20)。未用完的放回4°C。
- 3、标准品: 加入标准品/标本稀释液1mL至冻干标准品中, 待彻底溶解后, 静置15分钟混匀(浓度为4000pg/mL), 然后根据需要进行稀释。见下图(建议标准曲线使用以下浓度: 4000、2000、1000、500、250、125、62.5、31.25、0pg/mL)。稀释的标准品不得重复使用, 未用完的标准品应按照一次用量分装后, 将其放在-20~-70°C贮存, 一次性使用, 避免反复冻融。



标准品稀释方法

4.生物素化抗体工作液:根据每孔需要100μL来计算总的用量,多配制100-200μL。以生物素化抗体稀释液稀释浓缩生物素化抗体(1:100)。最好现用现配。

#### 浓缩生物素化抗体稀释方法

| 所用板条数 | 浓缩生物素化抗体 | + | 生物素化抗体稀释液 |
|-------|----------|---|-----------|
| 12    | 110μL    | + | 10890μL   |
| 10    | 90μL     | + | 8910μL    |
| 8     | 70μL     | + | 6930μL    |
| 6     | 50μL     | + | 4950μL    |
| 4     | 33μL     | + | 3267μL    |
| 2     | 17μL     | + | 1683μL    |
| 1     | 9μL      | + | 891μL     |

5.酶结合物工作液:以酶结合物稀释液稀释浓缩酶结合物(1:100)。最好现用现配。

#### 浓缩酶结合物稀释方法:

| 所用板条数 | 浓缩酶结合物 | + | 酶结合物稀释液 |
|-------|--------|---|---------|
| 12    | 110μL  | + | 10890μL |
| 10    | 90μL   | + | 8910μL  |
| 8     | 70μL   | + | 6930μL  |
| 6     | 50μL   | + | 4950μL  |
| 4     | 33μL   | + | 3267μL  |
| 2     | 17μL   | + | 1683μL  |
| 1     | 9μL    | + | 891μL   |

## 7.3 操作步骤

1.按照上述准备工作配制好各种溶液。

2.根据待测样品数量和标准品的数量决定所需的板条数,并增加1孔作为空白对照孔。分别将标本和不同浓度标准品(100μL/孔)加入相应孔中(零孔只加标准品/样本稀释液),用封板胶纸封住反应孔,37°C孵育90分钟(空白对照孔除外)。

3.洗板4次:(1)自动洗板机:要求注入的洗涤液为350μL,注入与吸出间隔15-30秒。(2)手工洗板:甩尽孔内液体,每孔加洗涤液350μL,静置30秒后甩尽液体,在厚迭吸水纸上拍干。

4.加入生物素化抗体工作液(100μL/孔)。用封板胶纸封住反应孔,37°C孵育60分钟(空白对照孔除外)。

5.洗板4次。

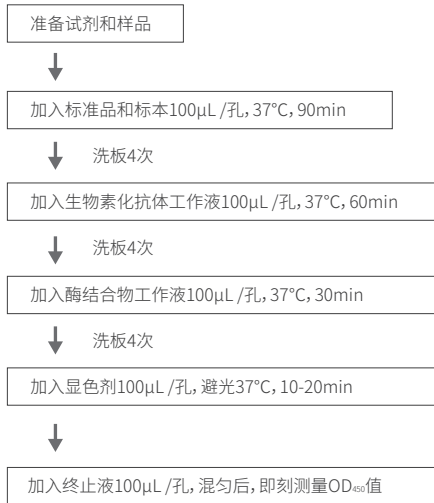
6.加入酶结合物工作液(100μL/孔)。用封板胶纸封住反应孔,37°C孵育30分钟(空白对照孔除外)。

7.洗板4次。

8.加入显色剂100μL/孔,避光,37°C孵育10-20分钟。

9.加入终止液100μL/孔,混匀后即刻测量OD<sub>450</sub>值(5分钟内)。

## 7.4 操作流程图



## 7.5 操作要点提示

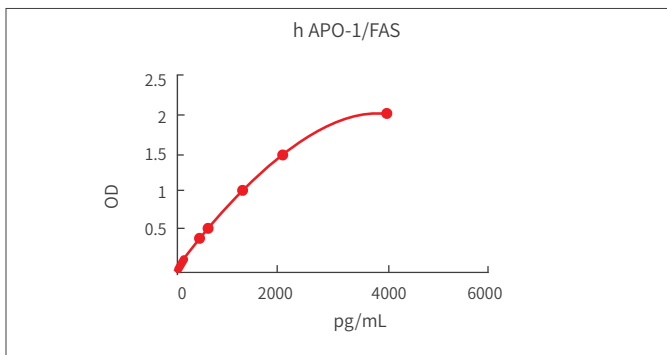
- 1、配制各种试剂时要充分混匀,但要避免产生大量泡沫,以免加样时加入大量的气泡,产生加样误差。
- 2、为避免交叉污染,在加入不同浓度的标准品、不同样品、不同试剂时谨记及时更换吸头。
- 3、为了确保准确的结果,在每次孵育前均需使用新封板胶纸封住反应孔。
- 4、显色剂在添加之前,应保持无色,请勿使用已变为蓝色的显色溶液。最佳显色时间对标准曲线很重要,肉眼可见前3-4孔有梯度蓝色,后3-4孔差别不明显,零孔无蓝色出现即可终止。
- 5、每次检测均要做标准曲线,根据样品待测因子的含量,适当稀释或浓缩样本,最好做预实验。

## 7.6 结果判断

- 1、每个标准品和标本的OD值应减去空白孔的OD值,如果做复孔,求其平均值。
- 2、使用计算机软件以吸光度OD值为纵坐标(Y),相应的APO-1/FAS标准品浓度为横坐标(X),生成相应的标准曲线,样品的APO-1/FAS含量可根据其OD值由标准曲线换算出相应的浓度。
- 3、若标本OD值高于标准曲线上限,应适当稀释后重测,计算浓度时应乘以稀释倍数算标本含量。

参考数据:

| 标准品浓度(pg/mL) | OD值1  | OD值2  | 平均值   | 矫正值   |
|--------------|-------|-------|-------|-------|
| 0            | 0.044 | 0.042 | 0.043 | —     |
| 62.5         | 0.101 | 0.105 | 0.103 | 0.060 |
| 125          | 0.166 | 0.162 | 0.164 | 0.121 |
| 250          | 0.295 | 0.298 | 0.297 | 0.254 |
| 500          | 0.492 | 0.487 | 0.490 | 0.447 |
| 1000         | 0.881 | 0.874 | 0.878 | 0.836 |
| 2000         | 1.345 | 1.349 | 1.347 | 1.304 |
| 4000         | 1.957 | 1.962 | 1.960 | 1.917 |



注:本图仅供参考,应以同次试验标准品所绘标准曲线为准

#### 结果重复性:

板间,板内变异系数均<10%。

#### 灵敏度:

最低检测人APO-1/FAS剂量小于31pg/mL。最低检出量测定方法:20个零标准的平均OD值增加两个标准差,再计算相应的浓度。

#### 特异性:

此试剂盒可检测天然和重组的人APO-1/FAS,以50ng/mL平行做特异性试验,均不与下列细胞因子及蛋白反应。

| 重组人细胞因子        | 重组小鼠细胞因子       | 其他蛋白             |
|----------------|----------------|------------------|
| G-CSF          | IL-1 $\alpha$  | b FGF acidic     |
| GM-CSF         | IL-1 $\beta$   | b FGF basic      |
| IL-1 $\alpha$  | IL-3           | h PDGF           |
| IL-1 $\beta$   | IL-4           | p PDGF           |
| IL-2           | IL-5           | h TGF- $\beta$ 1 |
| IL-3           | IL-6           | p TGF- $\beta$ 1 |
| IL-4           | IL-7           |                  |
| IL-6           | IL-9           |                  |
| IL-7           | IL-10          |                  |
| IL-8           | IL-13          |                  |
| IL-9           | GM-CSF         |                  |
| IL-10          | TNF- $\alpha$  |                  |
| IL-11          | MIP-1 $\alpha$ |                  |
| IL-12          | MIP-1 $\beta$  |                  |
| IL-13          |                |                  |
| MCP-1          |                |                  |
| TNF- $\alpha$  |                |                  |
| VEGF           |                |                  |
| TGF- $\alpha$  |                |                  |
| TGF- $\beta$ 1 |                |                  |

## 八、常见问题分析及解决

| 问题                          | 可能原因                                  | 解决办法                                                                               |
|-----------------------------|---------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------|
| 无<br>颜<br>色                 | 不同试剂盒或不同批号的试剂混合                       | 重新检查试剂的标签, 确准所有组分都属于正使用的试剂盒中的。不能混用不同试剂盒或不同批号的试剂。                                   |
|                             | 漏加酶                                   | 检查操作流程, 注意不要漏加                                                                     |
|                             | HRP酶污染了叠氮钠                            | 使用新配制的试剂, 禁含叠氮钠                                                                    |
|                             | 试剂配制/使用有误                             | 重做试验, 严格按说明书操作, 每次配制和使用前看清楚标签                                                      |
| 显<br>色<br>弱                 | 超过有效期的产品可能会产生很弱的信号                    | 检查产品有效期                                                                            |
|                             | 缩短孵育时间能使实验信号变弱                        | 检查孵育时间                                                                             |
|                             | 使用了被污染的试剂                             | 检查试剂是否被污染                                                                          |
|                             | 仪器设定不正确, 滤光片不匹配                       | 仪器是否设定正确, 滤光片的使用等                                                                  |
|                             | 洗涤不充分, 使用手工洗板常出现                      | 洗涤充分, 使用手工洗板常出现                                                                    |
|                             | 洗瓶洗涤, 每孔应完全充满洗涤缓冲液, 倾出时应迅速            | 洗瓶洗涤, 每孔应完全充满洗涤缓冲液, 倾出时应迅速                                                         |
|                             | 若用洗板机, 应校准并设定足够充满每孔的体积量               | 若用洗板机, 应校准并设定足够充满每孔的体积量                                                            |
|                             | 检查每孔是否有残留的洗液或每孔加样量的体积是否准确             | 检查每孔是否有残留的洗液或每孔加样量的体积是否准确                                                          |
| 高<br>背<br>景                 | 实验中孵育温度和时间不适当                         | 确定每一试验步骤的孵育温度和时间是否适当                                                               |
|                             | 酶加量过多                                 | 加酶前验看移液器调节量是否准确                                                                    |
|                             |                                       | 检查稀释度, 若必要进行效价测定                                                                   |
| 全部<br>板子<br>变成<br>规则<br>的蓝色 | 不充分的洗涤/洗涤步骤被遗漏使没结合的HRP仍有残留            | 最好使用洗板机充分洗涤                                                                        |
|                             | 太多的酶结合物                               | 检查每孔是否有残留的洗液或加样量是否准确                                                               |
|                             | 封板膜或试剂容器被重复使用, 导致HRP残留, 使TMB底物产生非特异蓝色 | 检查稀释度, 必要时进行效价测定                                                                   |
|                             |                                       | 使用新封板膜, 每步使用不同的试剂容器                                                                |
| 高<br>CV<br>值<br>花<br>板      | 操作不慎或洗涤不充分                            | 按说明书洗板, 加样和显色, 洗板尤为重要                                                              |
|                             | 出现干板, 没有使用封板膜、封板膜重复使用                 | 确定每两步骤间酶标板应保持湿润                                                                    |
|                             | 移液器不准确, 吸头重复使用                        | 使用封板膜封口, 注意每步使用新鲜的封板膜                                                              |
|                             | 酶结合物不足                                | 检查并校准移液器, 每步取样必须更换吸头                                                               |
| 标准曲线可得到, 但两点之间区别很差(低或平的曲线)  | 检测抗体不足                                | 检查稀释度, 必要时进行效价测定                                                                   |
|                             | 板子显色不足                                | 延长底物孵育时间                                                                           |
|                             |                                       | 使用推荐品牌的底物溶液                                                                        |
| 标准曲线很好, 但没有任何期望的阳性信号        | 标本中无相应的待检测物质                          | 使用内参对照                                                                             |
|                             | 标本基本遮盖检测                              | 重复实验, 重新考虑实验的相应参数                                                                  |
| 标准曲线很好, 但标本的判读值很高           | 标本中含的待检物质水平超过实验范围                     | 将标本至少做1:2相应的稀释, 或进行系列稀释                                                            |
|                             | 工作环境温度不均衡                             | 稀释标本                                                                               |
| 漂<br>移                      | 实验过程中出现间断                             | 整个实验应连续操作, 在实验开始前将所有的标准品和标本做适当的准备。                                                 |
|                             | 试剂没有按说明书平衡至室温                         | 在所有试剂加入孔前, 确保它们已平衡至室温, 除非说明书中有另外的要求。                                               |
|                             | 是否可更改试剂盒所提供的操作步骤?                     | 一般厂商为确保最高的灵敏度, 对试剂盒都进行了优化, 为确保每一试剂盒的实验的规范性应按说明书操作。                                 |
|                             | 是否可混用不同批次试剂盒中的试剂?                     | 不可以, 绝大多数试剂在每批次试剂盒中是特异的, 若有问题可与厂家或代理商联系。                                           |
|                             | 是否可增加或减少标本的体积?                        | 商品化的试剂盒所需加入的标本体积是优化的, 应按说明书操作, 不建议更改所加标本体积。                                        |
|                             | 是否可重新确定自己的标准曲线的点?                     | 可以。说明书上有建议制备标准曲线时标准品的稀释度, 可改变稀释倍数和增加曲线的点, 但是必须在实验范围内, 高于试剂盒中最高标准品的点和低于灵敏度以下的点是无效的。 |

### 实际加样情况表