

Elisa试剂盒使用说明书

孕酮 (Progesterone) ELISA Kit

本试剂盒用于定量检测哺乳动物血清、血浆及细胞上清液中的孕酮含量。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

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、实验过程需自省	备的仪器与材料	3
七、使用说明		4
7.1 样品处理及	保存方法	4
7.2 试剂准备		4
7.3 操作步骤		4
7.4 操作要点提	示	5
7.5 结果判断		5
八、常见问题分析及	及解决	7
九、实际加样情况表	Ę	8

孕酮 (Progesterone) ELISA KIT

货号	货号 名称	
BQEN-572-96T	孕酮 (Progesterone) ELISA KIT	96T

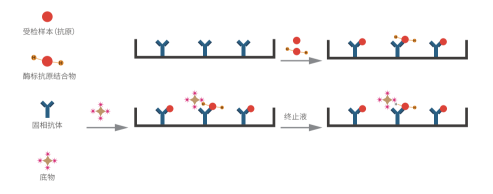
一、产品简介

孕酮又称黄体酮,是一种由体内的胆固醇转化合成的C21类固醇,由卵巢、胎盘和肾上腺分泌,在充足雌激素存在时, 孕酮能使子宫内膜由增殖期改变为分泌期,为孕卵着床提供有利条件。孕酮产生途径,先由胆固醇可转化为孕烯醇酮,再 通过脱氢酶和异构酶的综合作用,转化为孕酮。体内孕酮的绝大部分可在肝脏内被代谢为孕二醇,与葡糖苷酸而结合形成 复合物,然后通过肾脏排出。

研究表明孕酮有多种靶器官,并有不同的效应。生殖器官是孕酮的主要靶器官。在人类男性中,孕酮乃是产生皮质类 固醇和雄激素的必需中间物。对人类女性而言,孕酮在月经周期的卵泡期间,保持相对的恒定,排卵后,其浓度迅速上升, 并可在4—6天内一直保持这种上升状态,此后于月经开始前24小时降低至初始水平。在女性的妊娠期,胎盘的持续产生孕酮使得血清中的浓度达到10~20倍黄体期的孕酮的水平。

二、检测原理

本实验采用竞争法检测原理。用高特异性识别孕酮的抗体预包被酶标板,加入适度稀释的样本和HRP连接的孕酮结合物,样本中孕酮与孕酮结合物竞争性结合酶标板中包被的抗体,洗去游离成分;加入TMB底物,与抗体结合的孕酮结合物上带的HRP就会催化底物TMB反应,颜色显蓝色,中止后显黄色。如果样本中孕酮含量越多,则与包被的抗体结合的孕酮结合物则越少,颜色则越浅,即颜色与样本中的浓度成反比。



三、试剂盒组成

组分编号	组分 96t		储存条件
BQEN-572-1	孕酮HRP酶结合物	≥2支(冻干)	-20°C
BQEN-572-2	样本稀释液	16mL	2-8°C
BQEN-572-3	孕酮标准品	2支	2-8°C
BQEN-572-4	QEN-572-4 孕酮抗体预包被板		2-8°C
BQEN-572-5	浓缩洗涤液 20×	30mL	2-8°C
BQEN-572-6	TMB底物	10mL	2-8°C
BQEN-572-7	终止液	5mL	2-8°C
BQEN-572-8	封板胶纸	3张	2-8°C
	说明书	1份	

四、储存条件

产品收到后如果不立即使用,请根据提示将不同的组分放到对应的储存条件储存(冻干HRP酶结合物-20℃保存,其它组分2-8℃保存)。试剂盒有效期6个月,酶标板拆开后建议一个月内使用完毕。

五、注意事项

- 1、未开封的试剂应保存在2-8°C。除辣根过氧化物酶标记孕酮冻干粉-20°C保存。包装箔袋开封后,应立即封紧。开封后的包被微孔板储存在2-8°C下可以稳定6个星期。
 - 2、由于辣根过氧化物酶标记孕酮是冻干粉,在制备后需要严格校准,所以瓶数应以实际收到的试剂盒为准。
 - 3、所有试剂和所需的微孔板条在使用前应平衡至室温。
 - 4、辣根过氧化物酶标记孕酮冻干粉复溶加样后,为了确保其使用的准确性,如有剩余请丢弃避免再次使用。
 - 5、TMB溶液请勿接触氧化剂和金属,避免失效。
 - 6、不同批号试剂不可混用。
 - 7、为避免交叉污染请使用一次性吸头。
- 8、洗涤过程是至关重要的,洗涤不充分会使精确度下降并导致结果误差较大,请严格按照说明书的洗涤次数和浸泡时间进行洗涤(机器洗板按设定的程序洗板,人工洗板浸泡时间可适当延长)。
- 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、加样过程中避免气泡的产生。
 - 11、本产品仅限于专业人员的科学研究用,不得用于临床诊断或治疗,不得用于食品或药品,不得存放于普通住宅内。 12、为了您的安全和健康,请穿实验服并戴一次性手套操作。

六、实验过程需自备的仪器与材料

- 1、酶标仪(450nm)
- 2、高精度可调移液器及吸头: 0.5-10, 2-20, 20-200, 200-1000uL: 一次检测样品较多时, 最好用多诵道移液器
- 3、自动洗板机或洗瓶
- 4、双蒸水或去离子水
- 5、可控温水浴箱(37°C)

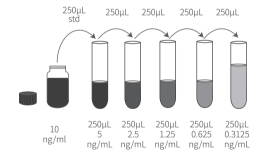
七、使用说明

7.1 样品处理及保存方法

- 1.血清:血清样本应是自然凝固后,取上清,样本收集时,请注意不同样本凝血时间尽可能保持一致。
- 2.血浆:血浆样本收集时,如果不能及时离心,需添加抗凝剂,建议尽量用EDTA抗凝剂。
- 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℃~-70℃保存, 避免反复冻融。
- 5.避免使用明显溶血、黄疸、脂血样本,否则结果将不准确
- 6.如果样本中孕酮的含量高于10ng/mL,应将样本用试剂盒提供的零浓度样本稀释液稀释后再进行检测
- 7.稀释:可根据实际情况,将样本做适当倍数稀释(建议做预实验,以确定稀释倍数)。

7.2 试剂准备

- 1. 提前30min从冰箱中取出试剂盒,平衡至室温(25~28℃)。
- 2.洗涤缓冲液:将浓缩洗涤液用蒸馏水稀释成1x洗涤工作液(一份加19份水),稀释后的洗涤液在2-8°C下可以保存4个星期。未用完的放回4°C。
 - 3.如有5x标准品稀释液,请按所需量用双蒸水或去离子水稀释(1份加4水)。
- 4.标准品:使用时直接取用孕酮标准品500μL(无需稀释),浓度为10ng/mL,作为最高浓度,用样本稀释液按倍比梯度 稀释后依次加入检测孔中,0浓度标准品以样本稀释液直接加入,见下图(建议标准曲线使用以下浓度:10、5、2.5、1.25、0.625、0.3125、0.15625、0 ng/mL)。稀释的标准品不得重复使用。



标准品稀释方法

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,设置方法为该孔只加TMB显色 液和中止液。
- 3.分别将样品和不同浓度标准品 $(90\mu L/\Lambda)$ 加入相应孔中,整个加样时间间隔时间不宜超过10分钟,否则可能会影响检测结果。
- 4.每支孕酮HRP酶结合物加入625uL的样本稀释液复溶10-15分钟达孕酮HRP酶结合物工作浓度。每孔加入10μL复溶后的工作浓度酶结合物,用封板胶纸封住反应孔,充分混合10秒钟。25-28°C避光孵育120分钟。酶结合物复溶后,不能保存,未用完的剩余部分建议丢弃。

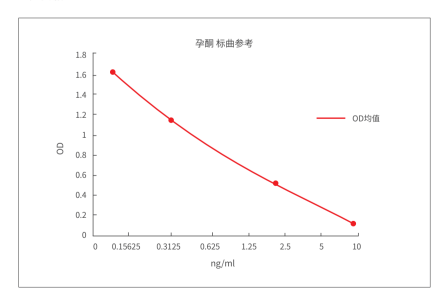
- 5.洗板3次:(1)自动洗板机:要求注入的洗涤液为每孔300µL,注入与吸出间隔15-30秒。(2)手工洗板:甩尽孔内液体,每孔加洗涤液300µL,静置30秒后用尽液体。最后一次洗板完成后将板倒扣在厚吸水纸上拍干。
 - 注:请严格按照洗板次数洗板,洗涤操作的正确与否将影响整个实验分析的灵敏度和精密度。
 - 6.加入显色剂底物TMB 100μL/孔, 避光, 室温 (25-28°C) 孵育15分钟。
 - 7.加入终止液50μL/孔,混匀后即刻测量ODεω值(参考波长600-650nm)。读取OD值最好在10分钟内完成。

7.4 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。

7.5 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,值在20%的差异范围内结果才有效,求其平均值。
- 2. 可根据使用习惯及实验室建立的模型,使用计算机软件计算相应的样本浓度。也可用EXCEL软件,标准曲线的将OD值放Y轴,浓度放X轴,拟合曲线,计算样本结果。
 - 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。
 - 4. 参考数据:



注:本图仅供参考,应以同次试验标准品所绘标准曲线为准。

孕酮正常值范围

下表是孕酮正常范围的参考值:

		ng/mL
男子	成年	0.13-0.97
27.1	青春期前(儿童)	0.07—0.52
	卵泡期	0.15—0.70
女子	黄体期	2.00—25.0
	绝经后期	0.06—1.60
	第一个三个月	10.3—44.0
妊娠期	第二个三个月	19.5—82.5
	第三个三个月	65.0—229

灵敏度

最低检测孕酮浓度为0.01ng/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

本试剂盒对各种类似固醇类小分子化合物的交叉反应性见下表:

组分	交叉反应(%)		
孕酮	100		
孕烯醇酮	0.35		
雌二醇	<0.1		
17α羟基孕酮	0.3		
雌三醇	<0.1		
DHEA-S	<0.02		
睾酮	<0.1		
	1.1		
11-脱氧皮质醇	0.1		
皮质醇	<0.02		
皮质酮	<0.1		
肾上腺酮	0.2		

回收率:在已知孕酮含量的正常人血清中加入一定浓度的孕酮。

样品	加入睾酮(ng/mL)	测量值(ng/mL)	回收率(%)	
	0	14		
1	5	20	105.3%	
1	10	24.5	102.1%	
	20	33.8	99.41%	
	0	21		
2	5	26.9	103.5%	
	10	31.6	101.9%	
	15	35.4	98.3%	

八、常见问题分析及解决

问题	可能原因	解决办法			
无	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。			
颜	漏加酶	检查操作流程,注意不要漏加			
色	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标签			
	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			
色		洗瓶洗涤,每孔应完全充满洗涤缓冲液,倾出时应迅速			
弱	洗涤操作不规范	若用洗板机,应校准并设定足够充满每孔的体积量。板内侧不应接触设备			
		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			
		可在两次洗板之间加30秒的浸泡			
高	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			
背		加酶前验看移液器调节量是否准确			
景	酶加量过多	检查稀释度,若必要进行效价测定			
全部	不充分的洗涤/洗涤步骤被遗漏使没结合的HRP	最好使用洗板机充分洗涤			
板子	仍有残留	检查每孔是否有残留的洗液或加样量是否准确			
变成 规则	太多的酶结合物	检查稀释度,必要时进行效价测定			
的蓝色	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	使用新封板膜,每步使用不同的试剂容器			
高	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			
CV	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			
値 花	THE PROPERTY OF THE PROPERTY O	使用封板膜封口,注意每步使用新鲜的封板膜			
板	移液器不准确,吸头重复使用	检查并校准移液器,每次取样必须更换吸头			
	酶结合物不足	检查稀释度,必要时进行效价测定			
标准曲线可得到,但两点之间区	检测抗体不足	检查稀释度,必要进行效价测定			
别很差(低或平的曲线)	板子显色不足	延长底物孵育时间			
	W. J. Mac Collection	使用推荐品牌的底物溶液			
		使用内参对照			
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	重复实验,重新考虑实验的相应参数			
DAME OF THE PARTY	标本基质遮盖检测	将标本至少做1:2相应的稀释,或进行系列稀释			
示准曲线很好,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	稀释标本			
边缘效应	工作环境温度不均衡	避免将板子在变化温度环境中孵育			
X0770000	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			
	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 实验的规范性应按说明书操作。			
漂移	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

				1
				2
				ω
				4
				ъ
				6
				7
				8
				9
				10
				11
				12