

# Human IFN- $\beta$ ELISA 试剂盒

产品编号# **CHE0274 (48/96 孔)**

适用于人血清、血浆或细胞培养上清液等样本

仅供研究，不用于临床诊断。



客服热线: 400-7060-959 \* 技术支持邮箱: [tech@4abio.com](mailto:tech@4abio.com)  
公司官网: [www.4abio.net](http://www.4abio.net)

# 目录

|                   |        |
|-------------------|--------|
| 简介 .....          | - 3 -  |
| 检测原理 .....        | - 3 -  |
| 试剂盒组分 .....       | - 4 -  |
| 储存条件 .....        | - 4 -  |
| 其他实验材料 .....      | - 5 -  |
| 注意事项 .....        | - 5 -  |
| 样本收集处理及保存方法 ..... | - 5 -  |
| 试剂准备 .....        | - 6 -  |
| 操作步骤 .....        | - 7 -  |
| 操作流程图 .....       | - 8 -  |
| 操作要点提示 .....      | - 8 -  |
| 结果判断 .....        | - 8 -  |
| 结果重复性 .....       | - 9 -  |
| 灵敏度 .....         | - 9 -  |
| 特异性 .....         | - 10 - |
| 参考文献 .....        | - 10 - |

➤ 该产品由**北京四正柏生物科技有限公司**研制。

➤ 请根据试剂盒中所附说明书指引进行实验。

## 简介

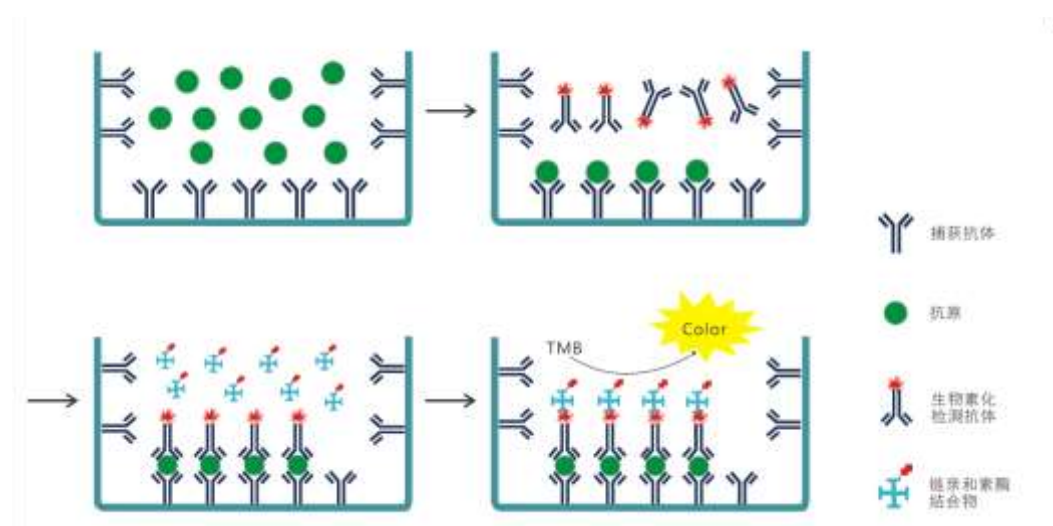
IFN- $\beta$ 是人和动物受到细菌、病毒、核苷酸等刺激物诱导下，由成纤维细胞、白细胞等产生的一种微量、高效的细胞因子。根据产生干扰素的细胞类型、干扰素的理化性质和生物学活性等方面的差异，可将干扰素分成三种，即 $\alpha$ 、 $\beta$ 、 $\gamma$ 干扰素，简记为 IFN- $\alpha$ 、IFN- $\beta$ 和 IFN- $\gamma$ 。

IFN- $\beta$ 、IFN- $\alpha$ 的基因均定位于人第 9 号染色体，二者连锁在一起，无内含子。二者的氨基酸组成有 26%~30% 的同源性。IFN- $\beta$ 是由 166 个氨基酸组成的糖基化蛋白，分子量约  $23 \times 10^3$ ，肽链中含 3 个 Cys，分别在 17、31 和 141 位，其中 31 和 141 位的半胱氨酸之间形成的二硫键对 IFN- $\beta$ 的生物学活性非常重要。141 位的 Cys 被 Tyr 替代后则完全丧失抗病毒作用。IFN- $\beta$ 第 80 位存在一个 N-糖基化位点。

IFN- $\beta$ 具有抗病毒、抑制和杀伤肿瘤细胞、免疫调节等作用，主要用于多发性硬化症、肝炎或其它病毒性感染的治疗。

## 检测原理

本实验采用双抗体夹心 ELISA。用抗人 IFN- $\beta$  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 IFN- $\beta$  会与其单抗结合，洗去游离成分；加入生物素化的抗人 IFN- $\beta$  抗体，抗人 IFN- $\beta$  抗体与结合在单抗上的人 IFN- $\beta$  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 IFN- $\beta$ ，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，IFN- $\beta$  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 IFN- $\beta$  浓度。



检测原理示意图

## 试剂盒组分

| 试剂盒组分         | 96 孔 | 48 孔 | 配制        |
|---------------|------|------|-----------|
| 1a 标准品        | 2 支  | 1 支  | 按说明书进行稀释  |
| 1b 标准品和标本稀释液  | 1 瓶  | 1 瓶  | 即用型       |
| 2a 浓缩生物素化抗体   | 2 支  | 1 支  | 按瓶签标识进行稀释 |
| 2b 生物素化抗体稀释液  | 1 瓶  | 1 瓶  | 即用型       |
| 3a 浓缩酶结合物（避光） | 2 支  | 1 支  | 按瓶签标识进行稀释 |
| 3b 酶结合物稀释液    | 1 瓶  | 1 瓶  | 即用型       |
| 4 浓缩洗涤液 20×   | 1 瓶  | 1 瓶  | 按瓶签标识进行稀释 |
| 显色剂（避光）       | 1 瓶  | 1 瓶  | 即用型       |
| 终止液           | 1 瓶  | 1 瓶  | 即用型       |
| 抗体包被板条        | 8×12 | 8×6  | 即用型       |
| 封板胶纸          | 4 张  | 2 张  | 即用型       |
| 说明书           | 1 份  | 1 份  |           |

如果您收到试剂盒后发现上表中有任何组分破损或缺失,请及时联系我司客服 400-7060-959 或 [tech@4abio.com](mailto:tech@4abio.com),我们将及时为您解决相关问题。

## 储存条件

|             |                                  |
|-------------|----------------------------------|
| 未启封的试剂盒     | 4℃保存, 请于保质期内使用。                  |
| 已启封或重新溶解的试剂 | 1b 标准品和标本稀释液                     |
|             | 2a 浓缩生物素化抗体 (100×)               |
|             | 2b 生物素化抗体稀释液                     |
|             | 3a 浓缩酶结合物（避光 100×）               |
|             | 3b 酶结合物稀释液                       |
|             | 4 浓缩洗涤液 20×                      |
|             | 显色剂（避光）                          |
|             | 终止液                              |
|             | 标准品                              |
| 抗体包被板条      | 实验中不用的板条应立即放回包装袋中, 密封干燥<br>4℃保存。 |

以上储存条件均要求在试剂盒保质期内。

## 其他实验材料 (不提供, 但可协助购买):

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

## 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(2a)、浓缩酶结合物(3a)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. 为避免交叉污染请使用一次性吸头。
4. 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。
5. 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。
6. 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。
7. 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。
8. 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。
9. 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)。
10. 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。
11. 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。
12. 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。
13. 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。

## 样本收集处理及保存方法

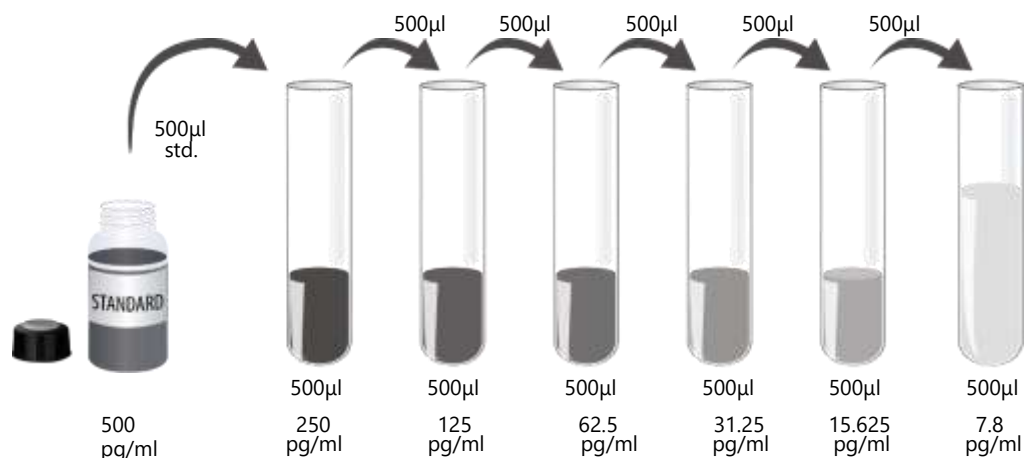
1. 血清: 使用不含热原和内毒素的试管, 收集血液后, 室温凝血30min, 1000×g离心10min, 小心分离血清。
2. 血浆: 用EDTA、柠檬酸盐、肝素作为抗凝剂收集血浆, 收集后30min内以1000×g离心15min去除颗粒。
3. 细胞上清液: 1000×g离心10min去除颗粒和聚合物。

- 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。
  - 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1:2稀释。

## 试剂准备

- 提前30min从冰箱中取出试剂盒, 平衡至室温。
- 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。
- 标准品**: 加入标准品/标本稀释液(1b)1.0ml至冻干标准品(1a)中, 待彻底溶解后, 静置15分钟混匀(浓度为500pg/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: 500、 250、 125、 62.5、 31.25、 15.625、 7.8、 0 pg/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:



- 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(2b)稀释浓缩生物素化抗体(2a)(1:100)。最好现用现配。(稀释方法参照下表)

| 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(3b) 稀释浓缩酶结合物(3a)(1:100)。最好现用现配。

(稀释方法参照下表)

| 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   |

## 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℃孵箱孵育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℃孵箱孵育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℃孵箱孵育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℃孵箱孵育10-20分钟。
9. 加入终止液100μl /孔，混匀后即刻测量OD450值(5分钟内)。

## 操作流程图



## 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。

## 结果判断

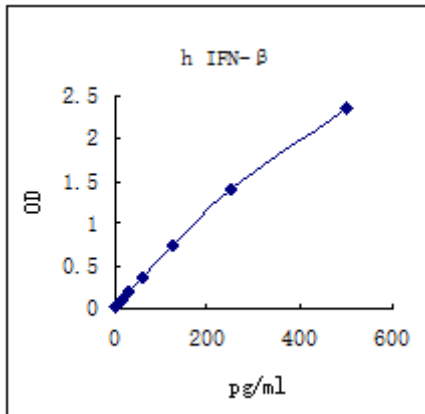
1. 每个标准品和标本的OD值应减去空白孔的OD值，如果做复孔，求其平均值。
2. 使用计算机软件以吸光度OD值为纵坐标(Y)，相应的IFN-β标准品浓度为横坐标(X)，生成相应的标准曲线，样品的IFN-β含量可根据其OD值由标准曲线换算出相应的浓度。

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。

4. 参考数据：

| 标准品浓度(pg/ml) | OD值1  | OD值2  | 平均值   | 矫正值   |
|--------------|-------|-------|-------|-------|
| 0            | 0.015 | 0.016 | 0.015 | --    |
| 7.8          | 0.070 | 0.069 | 0.069 | 0.054 |
| 15.625       | 0.115 | 0.111 | 0.113 | 0.098 |
| 31.25        | 0.219 | 0.220 | 0.219 | 0.204 |
| 62.5         | 0.372 | 0.377 | 0.374 | 0.359 |
| 125          | 0.740 | 0.746 | 0.743 | 0.728 |
| 250          | 1.492 | 1.488 | 1.490 | 1.475 |
| 500          | 2.354 | 2.350 | 2.352 | 2.337 |

数据仅供参考，不同用户最佳显色时间会有所不同



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 IFN-β 剂量小于 4pg/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IFN- $\beta$ ，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     |
|-----------------------------------|--------------|
| IFN- $\alpha/\beta$ R1            | IFN- $\beta$ |
| IFN- $\alpha/\beta$ R2/Fc Chimera |              |
| IFN- $\epsilon$                   |              |
| IFN- $\delta$ 2                   |              |
| IFN- $\gamma$                     |              |
| IL-6                              |              |

## 参考文献

1. BLIER P. The pharmacology of putative early onset antidepressant strategies[J]. Eur Neuropsychopharmacol,2003,13(2):57 ~ 667.
2. Bonnet U. Moclobemide:therapeutic use and clinical Studies[ J]. CNS Drug Rev,2003,9(1):97 ~ 140.
3. Waqstaff AJ,Ormrod D,Spencer CM. Tianeptine:a review of itsuse in depressive disorders[ J]. CNS Drugs,2001,15(3):231 ~ 259.