产品说明书

产品编号: NBE-236871

版本号: RN6.0



产品名称	NebuEasy™ 人磷酸化Tau181(p-Tau181)ELISA试剂盒
产品规格	96T
检测范围	1 - 240 ng/mL (最低检测浓度1 ng/mL)
储存条件	4℃保存,有效期见标签
产品应用	NebuEasy™ 人磷酸化Tau181(p-Tau181)ELISA试剂盒(产品编号:NBE-236871) 可用于测定人血清、血浆及其他体液样本中磷酸化Tau181(p-Tau181)的含量。
检测原理	本试剂盒采用双抗体一步夹心法酶联免疫吸附试验(ELISA)。往预先包被人磷酸化TAU-181蛋白(p-tau181)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人磷酸化TAU-181蛋白(p-tau181)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。
试剂盒组分	 ◇ 20×浓缩洗涤液 (25ml×1瓶) ◇ 酶标包被板 (12孔×8条) ◇ 样品稀释液 (6ml×1瓶) ◇ 虚物A (6ml×1瓶) ◇ 底物B (6ml×1瓶) ◇ 终止液 (6ml×1瓶) ◇ 终止液 (6ml×1瓶) ◇ 标准品标准品 (S0-S5) 浓度依次为: 0、15、30、60、120、240 ng/mL (0.3ml×6瓶) ◇ 封板膜 (2张) ◇ 密封袋 (1个)

20×洗涤缓冲液的稀释:蒸馏水按 1:20 稀释,即 1份的 20×洗涤缓冲液加 19份的蒸馏水。

[操作步骤]

产品说明书

产品编号: NBE-236871

版本号: RN6.0



- 1. 从室温平衡 20min 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. 设置标准品孔和样本孔,标准品孔各加不同浓度的标准品 50µL;
- 3. 样本孔先加待测样本 10µL, 再加样本稀释液 40µL; 空白孔不加。
- 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,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。

[结果计算]

以标准物的浓度为横坐标,OD值为纵坐标,在坐标纸上绘出标准曲线,根据样品的OD值由标准曲线查出相应的浓度;再乘以稀释倍数;或用标准物的浓度与OD值计算出标准曲线的直线回归方程式,将样品的OD值代入方程式,计算出样品浓度,再乘以稀释倍数,即为样品的实际浓度。

[注意事项]

- 1. 试剂盒保存在 2-8℃,使用前室温平衡 20 分钟。从冰箱取出的浓缩洗涤液会有结晶,这属于正常现象,水浴加热使结晶完全溶解后再使用。
- 2. 实验中不用的板条应立即放回自封袋中,密封(低温干燥)保存。
- 3. 浓度为 0 的 S0 号标准品即可视为阴性对照或者空白;按照说明书操作时样本已经稀释 5 倍,最终结果乘以 5 才是样本实际浓度。
- 4. 严格按照说明书中标明的时间、加液量及顺序进行温育操作。
- 5. 所有液体组分使用前充分摇匀。