

小鼠半胱氨酸蛋白酶抑制剂 C 酶联免疫吸附测定试剂盒 Mouse Cystatin C ELISA Kit

本产品冰袋运输; 保存于 4℃ (其中 **标准品** 需保存于 -20℃), 保质期 6 个月; **标准品** 如存放于 4℃, 1~2 周内有效。

货号规格

HJ160 96 次

产品特点

-  **高灵敏度**——多次重复结果表明, 最小检出量为 1.8 ng/mL;
-  **高特异性**——与小鼠 E-Selectin、ICAM-1、L-Selectin、P-Selectin 及人 CYS-C 等均无交叉反应;
-  **重复性好**——板内, 板间变异系数均小于 10%。

产品简介

本试剂盒采用双抗体夹心 ELISA 法检测样品中半胱氨酸蛋白酶抑制剂 C (Cystatin C) 的浓度。小鼠 Cystatin C 捕获抗体已经预包被于酶标板上, 当加入样品或标准品时, 其中的小鼠 Cystatin C 会与捕获抗体结合, 而其它游离成分则会通过洗涤被除去。接着, 再加入生物素化的抗小鼠 Cystatin C 抗体后, 抗小鼠 Cystatin C 抗体与小鼠 Cystatin C 接合, 形成夹心的免疫复合物, 其它游离成分则通过洗涤被除去。随后加入辣根过氧化物酶 (HRP) 标记的亲合素, 生物素与亲合素特异性结合, 这样亲合素上标记的 HRP 就与夹心的免疫复合物连接起来, 而其它游离成分则通过洗涤被除去。最后加入显色剂, 若样品中存在小鼠 Cystatin C, 则会形成免疫复合物, 其上连接的 HRP 会催化无色的显色剂氧化生成蓝色物质, 而后加入终止液, 最终产物呈黄色。通过酶标仪检测, 读其 450 nm 处的 OD 值, 小鼠 Cystatin C 浓度与 OD450 值之间呈正比, 通过检测标准品绘制标准曲线, 对照未知样品中 OD 值, 即可计算出样品中小鼠 Cystatin C 的浓度。

背景简介

半胱氨酸蛋白酶抑制剂 C, 也被称为 Cystatin-3 (CST3), 是一种真核细胞分泌的 II 型半胱氨酸蛋白酶抑制剂, 属于 II 型半胱氨酸蛋白酶抑制剂家族。其分子量为 13 kDa, 由 120 个氨基酸组成。

Cystatin C 可通过抑制组织蛋白酶介导的肿瘤细胞入侵而发挥着肿瘤抑制因子的作用。此外, 胞外实验证明, Cystatin C 会抑制正常和肿瘤细胞的 TGF- β 信号传导。Cystatin C 还可通过与 TGF- β II 型受体结合, 抑制 TGF- β 与受体的结合。此外, 低分子量 Cystatin C 近年来已经取代肌酐成为肾功能的生物标志物。

产品内容

组分	体积或数量
小鼠 Cystatin C 预包被板	12 条
标准品稀释液 (5×)	10 mL
小鼠 Cystatin C 标准品	≥ 2 支 (冻干)
小鼠 Cystatin C 生物素化抗体	10 mL
HRP 标记的亲合素	10 mL
浓缩洗涤液 (20×)	30 mL
显色剂 TMB	10 mL
终止液	5 mL
封板胶纸	3 张

操作步骤

◆ 样品制备

1. 根据样品种类选择相应的处理方法：
 - A. 细胞上清：将细胞培养上清液 $100\sim 500\times g$ 离心 5 min，去除悬浮物后即可；
 - B. 血清样品：将全血在室温下静置 0.5~2h，待其自然凝固并析出血清后，离心取黄色上清即可 (4°C , $1,000\sim 2,000\times g$, 10 min)，注意请勿吸取沉淀，制备好的血清需置于冰上待用，请勿在其中添加任何防腐剂或抗凝剂；
 - C. 血浆样品：使用 EDTA 对全血进行抗凝处理后，混合均匀置于冰上，离心取黄色上清即可 (4°C , $1,000\sim 2,000\times g$, 10 min)，注意请勿吸取沉淀，制备好的血浆需置于冰上待用；

注意：① 细胞上清样品、小鼠血清或血浆样品均需稀释后再进行检测；

② 若待测样品无法及时检测，样品制备完成后，请分装冻存于 -20°C ，避免反复冻融；

③ 请保证待测样品清澈透明，检测前如发现样品中有悬浮物，需通过离心去除；

④ 为了保证检测结果准确，请勿使用溶血、黄疸、高血脂或污染的样品。

◆ 检测准备工作

2. 试剂盒自冰箱取出后，请置于室温平衡 20 min；检测完成后，剩余试剂请及时置于 4°C 保存；
3. 将 **浓缩洗涤液 (20×)** 用双蒸水或去离子水稀释为 $1\times$ 洗涤液；
4. 将 **标准品稀释液 (5×)** 用双蒸水或去离子水稀释为 $1\times$ 标准品稀释液；
5. 按标准品标签上注明的复溶体积，用 $1\times$ 标准品稀释液复溶使标准品终浓度达到 $1,000\text{ pg/mL}$ ，室温操作，**请严格控制在 $25\sim 28^{\circ}\text{C}$** ，静置 15~20 min 后轻轻混悬，用移液器吹打数次，使其彻底溶解，然后按下表用 $1\times$ 标准品稀释液倍比梯度稀释后依次加入检测孔中。（最高浓度为 $1,000\text{ pg/mL}$ ，将 $1\times$ 标准品稀释液作为浓度 0 pg/mL 。）

管号	稀释液用量 (μL)	复溶后标准品用量 (μL)	标准品的最终浓度 (pg/mL)
A	0	250	1,000
B	250	250	500
C	250	250 (从 B 管中取)	250
D	250	250 (从 C 管中取)	125
E	250	250 (从 D 管中取)	62.5
F	250	250 (从 E 管中取)	31.25
G	250	0	0

注意：标准品复溶加样后，剩余部分请丢弃。

◆ 检测流程

6. 通过计算确定一次实验所需的板条数，取出所需板条放置于框架内，多余的板条请放回铝箔袋密封，保存于 4°C ；

注意：① 标准品和样品建议做双复孔检测；

② 建议设置本底校正孔，即空白孔，只加入相应体积的 **显色剂 TMB** 和 **终止液** 即可；

③ 每次实验均需绘制标准曲线。

7. 将样品和不同浓度标准品 ($100\mu\text{L}/\text{孔}$) 分别加入相应孔中，用封板胶纸封住反应孔，室温孵育 120 min。对于尿液及细胞培养上清样品，建议先进行预实验确定具体稀释倍数后再进行检测；对于血清、血浆及唾液样品，建议用 $1\times$ 标准品稀释液从 20 倍开始稀释；乳汁样品的检测建议从 40 倍开始稀

释; 如果样品浓度过高, 超过检测范围, 请加大稀释倍数后重新检测;

注意: ① 整个加样过程不宜超过 10min, 否则可能会影响检测结果;

② 标准品稀释液如不够, 可用新生牛血清稀释。

8. 洗板 5 次, 每孔 1×洗涤液用量为 300μL, 注入与吸出间隔 15~30s, 洗完后将板倒扣在厚吸水纸上拍干;

注意: 洗涤过程至关重要, 洗涤不充分会导致结果产生较大误差。

9. 加入 **小鼠 Cystatin C 生物素化抗体**(100μL/孔, 无需稀释)。用封板胶纸封住反应孔, 室温孵育 60min;

注意: 检测血清和血浆样品时, 检测抗体的孵育时间应适当延长。

10. 洗板 5 次, 方法同步骤 8;

11. 加入 **HRP 标记的亲合素**(100μL/孔, 无需稀释)。用封板胶纸封住反应孔, 避光室温孵育 20min;

12. 洗板 5 次, 方法同步骤 8;

13. 加入 **显色剂 TMB**(100μL/孔), 避光室温孵育 10~20min;

注意: 在保存和使用时, 请勿将 TMB 接触氧化剂和金属。

14. 加入 **终止液**(50μL/孔), 混匀后即刻使用酶标仪测量 OD450, 同时设定 540nm 或 570nm 作为校正波长, 即可计算得到校正吸光度值(OD450-OD540 或 OD450-OD570);

注意: 读取 OD 值建议在 10min 内完成。

◆ 数据分析

15. 绘制标准曲线。以标准品浓度作横坐标, OD 值作纵坐标, 利用计算机软件作四参数逻辑(4-PL)曲线拟合创建标准曲线, 通过样品的 OD 值即可在标准曲线上计算出其相应浓度。

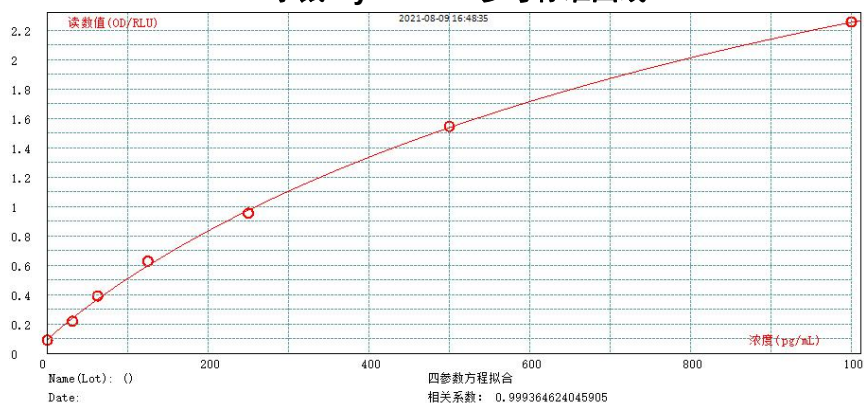
注意: ① 复孔 OD 值在 20% 的差异范围内结果才有效, 复孔 OD 值取平均后可作为测量值;

② 每个标准品或样品的 OD 值应减去本底校正孔的 OD 值;

③ 若样品 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。

◆ 标准曲线范例

小鼠 Cystatin C 参考标准曲线



注意: 本图仅供参考, 应以同次试验标准品所绘标准曲线计算样品含量。

注意事项

1. **浓缩洗涤液** 低温情况下可能会出现结晶, 请水浴加热使结晶完全溶解后再配制工作液;
2. 严禁混用不同批号试剂盒的组分;
3. 加样过程请避免产生气泡, 实验操作过程中一定要保证试剂充分混匀, 否则会使结果产生较大误差;
4. 说明书中提到的室温条件, 请严格控制在 25~28℃;
5. 为了您的安全和健康, 请穿实验服并戴一次性手套操作;
6. 本产品仅限科研使用。

版本号: 21C24