

本试剂盒仅供研究使用, 不可用于诊断!  
Research use only, not for diagnostic use!

# 小鼠 IFN- $\beta$ ELISA 试剂盒使用手册

## IFN- $\beta$ (Mouse) ELISA Kit User Manual

---

Catalog No.	RGM902-2 (96T) RGM902-1 (48T)
储存/Store at	2~8°C, 避光, 标准品-20°C 保存
灵敏度/Sensitivity	14.8pg/mL
测定范围/Range	31.5~2000pg/mL

---



**注意！使用前请阅读安全数据表 (SDS) 并按照指示, 穿戴实验服、防护眼镜和手套操作!**

## 目录

产品描述.....	2
IFN- $\beta$ 介绍.....	2
试剂盒原理.....	3
试剂.....	4
试剂盒贮存.....	4
试剂配制.....	5
标准品复溶与保存.....	6
冻干小鼠 IFN- $\beta$ 标准品工作液制备.....	7
试剂盒操作流程.....	8
数据处理与分析.....	9
试剂盒性能.....	10
注意事项.....	12
常见问题与解决方案.....	13

## 产品描述

本产品为小鼠 IFN- $\beta$  酶联免疫吸附定量检测试剂盒。

## IFN- $\beta$ 介绍

干扰素  $\beta$  (IFN- $\beta$ ), 也称为成纤维细胞干扰素, 是 I 型干扰素分子家族的一种分泌型蛋白, 分子量约为 22 kDa。成熟小鼠的 IFN- $\beta$  分别与大鼠和人类的具有 75% 和 47% 的氨基酸同源。IFN- $\beta$  主要由成纤维细胞分泌产生, 但病原体也会刺激树突状细胞、巨噬细胞和内皮细胞, 分泌产生 IFN- $\beta$ 。该蛋白受 TRAF3、IRF3、IRF7 和 NF- $\kappa$ B 转录调控。IFN- $\beta$  通过异二聚体 IFN- $\alpha/\beta$  受体同时与 JAK1 和 TYK2 作用, 并导致多个信号转导和转录激活因子 (STAT) 家族成员的磷酸化和激活。IFN- $\beta$  可以通过诱导抗炎细胞因子 IL-10 的表达、促进调节 T 细胞的生成和抑制炎性小体激活来调节免疫应答。

IFN- $\beta$  的免疫调节作用可能对于预防各种自身免疫性疾病很重要。研究发现, 对于 IFN- $\beta$  缺陷小鼠, 很容易受到自身免疫性脑脊髓炎 (EAE) 感染。该疾病也是人类多发性硬化症 (MS) 的一种疾病模型。此外, IFN- $\beta$  已被证明可以抑制人类多发性硬化症和自身免疫性脑脊髓炎中的 Th17 细胞反应, 并且通常用作这些病的治疗方法。IFN- $\beta$  对葡聚糖硫酸钠 (DSS) 诱导的结肠炎小鼠也具有保护作用。这些免疫抑制作用可能部分原因是由于调节性 T 细胞的 IFN- $\beta$  依赖性诱导。

## 试剂盒原理

本试剂盒采用夹心法酶联免疫分析技术。



图 1. 预包被 IFN-β 抗体微孔板

酶标板上预包被了抗小鼠 IFN-β 特异性抗体。



图 2. IFN-β 被抗体捕获

样品或标准品中的小鼠 IFN-β 与包被在微孔中的抗体结合。

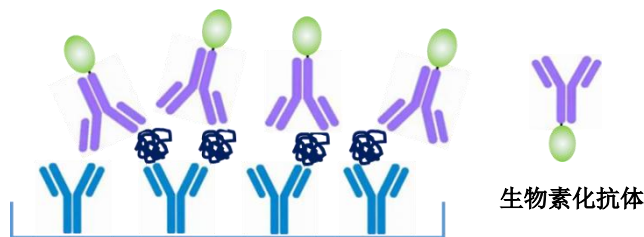


图 3. 加入生物素化抗小鼠 IFN-β 检测抗体

加入生物素偶联的抗小鼠 IFN-β 抗体, 该抗体与第一抗体捕获的小鼠 IFN-β 结合。

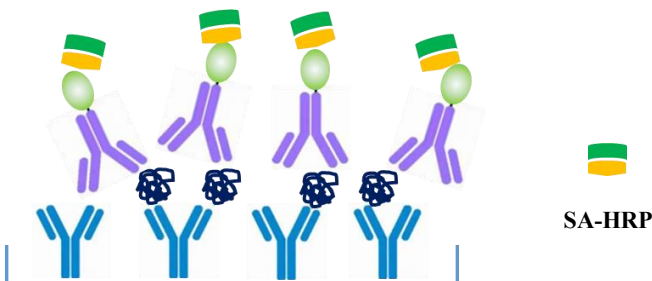


图 4. 加入链霉亲和素-HRP

孵育后, 洗去未结合的生物素偶联的抗小鼠 IFN-β 抗体。加入链霉亲和素-HRP。

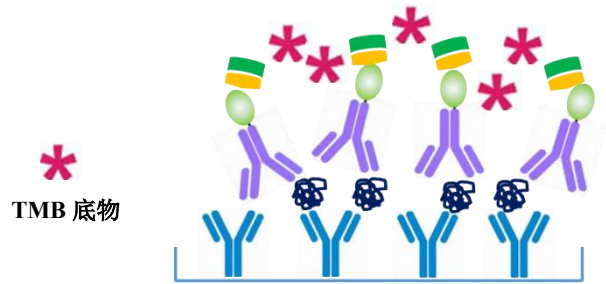


图 5. 加入 TMB 底物缓冲液

加入底物, 经过 HRP 催化形成蓝色产物, 产物吸光值与样品或标准品中存在的小鼠 IFN-β 的量成比例。通过加入酸终止反应, 并在 450 nm 处测量吸光值。

## 试剂

### 小鼠 IFN- $\beta$ ELISA 试剂盒(96/48 次检测)

预包被抗小鼠 IFN- $\beta$ 抗体的微孔板	96T	48T
50 $\times$ 生物素偶联抗小鼠 IFN- $\beta$ 检测抗体	240 $\mu$ L	120 $\mu$ L
50 $\times$ 链霉亲和素-HRP	240 $\mu$ L	120 $\mu$ L
冻干小鼠 IFN- $\beta$ 标准品	2 支	1 支
1 $\times$ 样本稀释液	24mL	24mL
1 $\times$ 生物素偶联检测抗体稀释液	12mL	12mL
1 $\times$ 链霉亲和素-HRP 稀释液	12mL	12mL
20 $\times$ 清洗缓冲液	50mL	50mL
1 $\times$ TMB 底物	12mL	6mL
1 $\times$ 终止液	12mL	12mL
封板膜	6 张	3 张

清、血浆等样本的分析。分析其他生物样品时需对分析方法进行优化。

- 对于血液样本, 应当尽快将血清或血浆分离。样品中出现沉淀时, 需先将沉淀分离后再行分析。避免使用严重溶血或血脂异常的样本。
- 大量的样本应先分装后, 置于-20 $^{\circ}$ C 下冷冻保存, 以避免小鼠 IFN- $\beta$  的活性损失。如果样品在 24 小时内分析, 可先储存在 2~8 $^{\circ}$ C。样品应避免反复冻融。冷冻样品分析前, 应缓慢升至室温, 并轻轻混合。禁止在 37 $^{\circ}$ C 的水浴中解冻样品。请勿涡旋或剧烈搅动样品。

## 试剂盒贮存

- 将试剂盒试剂储存在 2 至 8 $^{\circ}$ C 之间, 如长期存放 (>3 个月) 需将冻干质控品储存在-20 $^{\circ}$ C 以下。
- 使用后, 剩余试剂应立即放回冰箱。
- 请在标签上注明的试剂盒和试剂的有效期内使用。试剂盒只有在正确储存条件下, 才能保证试剂盒成分的有效期。
- 重复使用时避免试剂之间交叉污染。试剂间的污染会造成试剂盒失效。

## 适用样本与样本处理

- 该试剂盒适用于细胞培养上清、血

## 试剂配制

- 浓缩缓冲液稀释前需恢复至室温。
- 如果浓缩缓冲液中有结晶, 可以预热至结晶溶解后再稀释, 结晶不影响试剂盒性能。

## 需准备的材料

- 刻度移液管 (5 毫升和 10 毫升)
- 5 $\mu$ L 至 1000 $\mu$ L 可调单通道微量移液器
- 50 $\mu$ L 至 300 $\mu$ L 可调多通道微量移液器
- 一次性吸头
- 一次性样品槽
- 配制试剂所需的烧杯、烧瓶、量筒等
- 自动洗板机
- 多波长酶标仪 (450nm, 620nm 作为可选参考波长)
- 超纯水
- 带有回归分析程序的统计计算机

## 1 $\times$ 清洗缓冲液:

- 将 20 $\times$ 浓缩清洗缓冲液全部倒入干净的容器中。用蒸馏水或纯化水定容至 1000 mL。也可以根据使用量, 配制所需体积的清洗缓冲液。
- 轻轻搅拌以避免产生泡沫。
- 清洗缓冲液需储存在 2~25 $^{\circ}$ C。



**清洗缓冲液配制后在 3 天内使用, 过期可能会影响实验结果!**

## 1 $\times$ 生物素偶联抗小鼠 IFN- $\beta$ 检测抗体:

- 用 1 $\times$ 生物素偶联检测抗体稀释液以 1:50 的比例稀释浓缩的生物素偶联抗小鼠 IFN- $\beta$ 检测抗体。



**检测抗体稀释后需在 30min 内使用, 请勿使用过期产品!**

## 1 $\times$ 链霉亲和素-HRP:

- 用 1 $\times$ 链霉亲和素-HRP 稀释液以 1:50 的比例稀释浓缩的链霉亲和素-HRP。



**链霉亲和素-HRP 稀释后需在 30min 内使用, 请勿使用过期产品!**

## 标准品复溶与保存

### 冻干标准品复溶

根据标准品标签上标识的质量, 选择适当稀释液进行复溶。并轻轻摇匀, 切记不要剧烈搅拌。复溶后的标准品在常温下静置至少 15min 后再稀释使用。

### 冻干标准品保存

冻干标准品在 2~8°C 条件下保存不超过 3 个月。-20°C 及以下低温保存不超过 1 年。

### 标准溶液使用

标准品复溶后, 一次性使用, 切勿重复再用。

#### 小鼠 IFN- $\beta$ 标准品复溶小贴士:

1. 取一支小鼠 IFN- $\beta$ 标准品冻干粉 (2.5ng)。
2. 建议使用 1.25mL 1×样本稀释液复溶标准品。得到浓度为 2000pg/mL。
3. 颠倒混匀, 可以 2000×g 离心 10 秒, 让液体处于管底。
4. 静置孵育 15 分钟以确保标准品完全溶解。
5. 重组后的标准品即为 S1。再按照说明书要求依次进行 S2-S7 标准品的 2 倍梯度稀释。

## 冻干小鼠 IFN- $\beta$ 标准品工作液制备

- 标准蛋白的复溶参照“标准品复溶与保存”操作。
- 复溶后的标准品分装、储存与使用参照“标准品复溶与保存”操作。
- 直接在微孔板或其他干净的样品管中稀释。
- 将复溶后的标准蛋白用 1×样本稀释液稀释至 **2000pg/mL** 作为标曲的 S1 点使用。
- 标准品稀释方法：
  - 1) 取 7 个干净样品管, 分别标记为: S1、S2、S3、S4、S5、S6、S7。
  - 2) 在样品管 S2~S7 中分别加入 225 $\mu$ L、1×样品稀释液。
  - 3) 在 S1 管中加入 450  $\mu$ L 稀释后的标准蛋白(**浓度=2000 pg/mL**)。
  - 4) 从 S1 管中取 225  $\mu$ L 样品移至 S2 管中, 混合均匀。
  - 5) 重复上述操作, 连续稀释至 S7 管。
  - 6) 以此创建标准曲线(见图 6)。
  - 7) 以 1×样本稀释液作为空白对照。

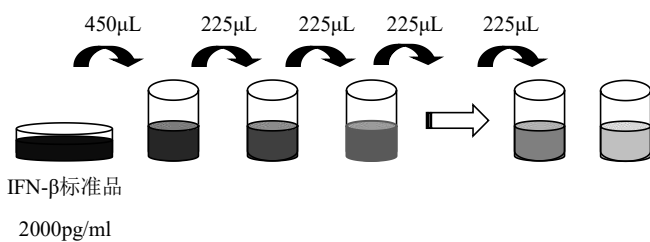


图 6. IFN- $\beta$ 标准品稀释图

## 试剂盒操作流程

- 根据待测样品的数量、标准曲线和空白对照等确定测试所需孔条的数量。为确保数据可信度, 每个待测点至少需要两个重复孔。从孔条支架上取下额外的微孔条, 并将其装回铝箔袋中, 重新放置 2~8°C 下储存。
- 用大约 300 μL 的清洗缓冲液洗涤微孔条每个孔至少 2 次, 每次洗完, 彻底吸出微孔中残留物。保持清洗缓冲液在孔中停留约 10~15 秒。不要刮伤微孔的表面。完成最后一个清洗步骤后, 吸干孔内残留, 并在吸水垫或纸巾上轻敲微孔条以去除多余的清洗缓冲液。清洗后立即使用微孔板条, 或者将微孔条倒置在湿吸水纸上不超过 15 分钟, 以免微孔干燥。

表 1. 样品、标准品加样示例

	1	2	3	4
A	标准品 A1 2000pg/mL	标准品 A2 2000pg/mL	样品 A	样品 A
B	标准品 B1 1000pg/mL	标准品 B2 1000pg/mL	样品 B	样品 B
C	标准品 C1 500pg/mL	标准品 C2 500pg/mL	样品 C	样品 C
D	标准品 D1 250pg/mL	标准品 D2 250pg/mL	样品 D	样品 D
E	标准品 E1 125pg/mL	标准品 E2 125pg/mL	样品 E	样品 E
F	标准品 F1 62.5pg/mL	标准品 F2 62.5pg/mL	样品 F	样品 F
G	标准品 G1 31.3pg/mL	标准品 G2 31.3pg/mL	样品 G	样品 G
H	空白	空白	样品 H	样品 H

- 按照表 1, 依次加入 100μL 不同浓度梯度的标准品。在空白孔中, 加入 100 μL 1×样本稀释液。
- 在待测样品孔中加入 50 μL 1×样本稀释液。

- 将 50μL 待测样品加到样品孔中, 用封板膜覆盖后, 在室温(18~25°C)下 500rpm 震荡孵育 2 小时。。
- 去除液体, 用大约 300μL 的清洗缓冲液洗涤微孔 3 次。
- 向所有孔中加入 100μL 1×生物素化检测抗体。
- 用封板膜覆盖后, 在室温(18~25°C)500rpm 下震荡孵育 1 小时。
- 去除液体, 用大约 300μL 的清洗缓冲液洗涤微孔 3 次。
- 向所有孔中添加 100μL 1×链霉亲和素-HRP。
- 用封板膜覆盖后, 在室温(18~25°C)下震荡孵育 0.5 小时。
- 去除液体, 用大约 300μL 的清洗缓冲液洗涤微孔, 每个孔不少于 6 次, 每次加入新清洗缓冲液时, 保持浸润 15~30 秒。
- 向所有孔中添加 100μLTMB 底物溶液。在室温(18~25°C)下避光孵育 10~20 分钟。当最高浓度标准样品已显深蓝色时, 立即终止显色(以免显色过度)。如果显色不够, 可以适当增加显色时间。也可通过测定最高浓度标准样品在 620nm 下的吸光值, 当达到 0.9~0.95 时, 立即终止反应。
- 向每个孔中迅速加入 100μL 终止液。并尽快读取显色结果。如无法尽快读数, 需将微孔板条避光、2~8°C 放置, 且必须在一小时内完成读数。
- 选择主波长 450nm( 任选 610~650nm 作为参考波长), 测定每个微孔的吸光值。



**孵育过程中未震荡可能造成吸光值偏低。但不影响测定效果!**

## 数据处理与分析

- 计算每组标准品和样品的平均吸光值, 偏差应 $\leq 20\%$ 。以小鼠 IFN- $\beta$  浓度为横坐标、标准品的平均吸光值为纵坐标, 绘制标准曲线。建议使用 5 参数曲线拟合方法绘制最佳拟合曲线。
- 通过样品的平均吸光值, 确定待测样品中 IFN- $\beta$  的浓度。
- 实验中, 注意样品乘以稀释倍数后进行分析。
- 当计算的浓度超过线性范围内的最大值时, 样本需要进一步稀释, 以便精确定量。
- 典型的标准曲线如图 7 所示。因操作条件的不同, 每次进行实验时, 应当重新绘制标准曲线。确保结果准确。
- 标准曲线的吸光值可能因分析条件差别而异(例如, 操作员、移液偏差、清洗效果或温度等条件影响)。此外, 试剂盒的保存期可能影响酶活性, 从而影响显色效果。显色效果差异一般不影响实验结果。

进行清洗, 不要让孔长时间敞开或干燥。

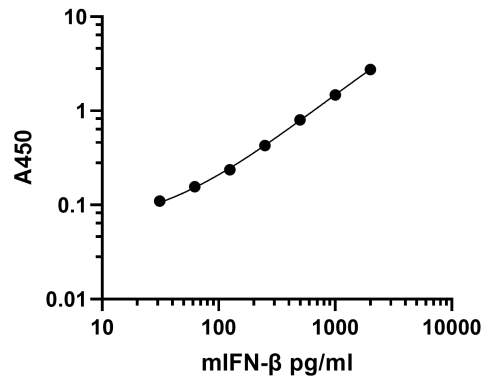


图 7. 典型小鼠 IFN- $\beta$  ELISA 的标准曲线

表 2. 典型小鼠 IFN- $\beta$  ELISA OD450 吸光值

测量波长: 450nm

参考波长: 620nm

Con. pg/mL	A450			CV%
<b>2000.00</b>	2.866	2.824	2.759	5.39%
<b>1000.00</b>	1.552	1.652	1.430	11.12%
<b>500.00</b>	0.877	0.900	0.842	2.92%
<b>250.00</b>	0.520	0.503	0.472	2.43%
<b>125.00</b>	0.326	0.312	0.284	2.14%
<b>62.50</b>	0.236	0.233	0.207	1.59%
<b>31.25</b>	0.181	0.179	0.177	0.20%
<b>Blank</b>	0.072	0.074	0.078	0.31%

## 限制因素

- 由于样品分析因检测条件而异, 因此每次运行都必须建立新标准曲线。
- 样本或试剂因生物污染或试剂之间的交叉污染可能会导致错误的结果。
- 尽量采用干净一次性移液器吸头、容器等, 对于可重复使用的玻璃器皿, 必须在清洁后使用, 并彻底冲洗掉所有清洁剂。
- 不适当或不充分的清洗将导致假阳性或假阴性结果。
- 在任何新的清洗流程之前需完全吸干残余的溶液, 按照每个步骤要求

## 试剂盒性能

### 灵敏度

本试剂盒对小鼠 IFN- $\beta$  的灵敏度为 **14.8pg/mL**。

### 重现性

- 批内分析

通过已知浓度的 3 个样品, 同一块板上测定 20 次评估批内差异, 分析结果(见表 3)。总批内变异系数为 3.4%。

- 批间分析

通过已知浓度的 3 个样品, 经过 2 个以上批次的试剂盒, 且经过 3 个不同实验员的测定 20 次评估批间差异, 分析结果(见表 3)。总批间变异系数为 6.5%。

表 3. 试剂盒批内与批间分析

样品编号	批内分析			批间分析		
	No.1	No.2	No.3	No.1	No.2	No.3
测定次数	20	20	20	20	20	20
浓度均值 (pg/mL)	1934.4	967.6	482.1	1847.9	935.6	473.0
C.V(%)	3.28	3.24	3.58	7.61	6.44	5.40

## 加标回收

- 小鼠血清

通过将 3 个浓度的小鼠 IFN- $\beta$  加入到 10 个血清样本中评估回收率, 平均回收率为 96.9~103.8% (图 8)。

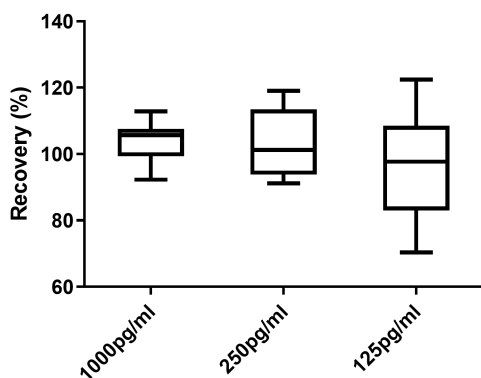


图 8. mIFN- $\beta$  在小鼠血清中回收率

- 细胞培养上清

通过将 3 个浓度的小鼠 IFN- $\beta$  加入到经过 RPMI1640 (含 10%FBS)、HEK293 (无血清型) 的细胞培养上清样本中评估回收率, 平均回收率为 85.5~98.9% (图 9)。

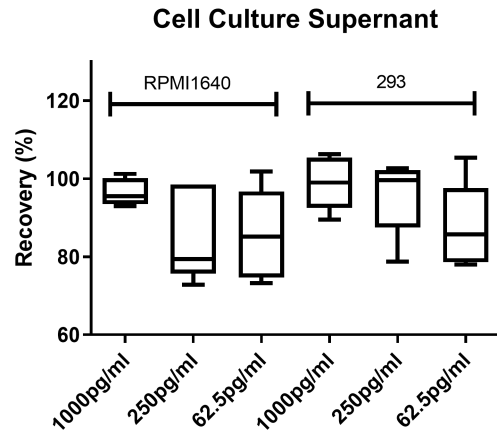


图 9. mIFN- $\beta$  在细胞培养上清中回收率

## 线性

将不同浓度的小鼠 IFN- $\beta$ 标准品, 加入到小鼠血清样品中, 用样本稀释液, 以 2 倍梯度连续稀释 4 次。每个实验测定 4 个样品, 计算稀释后的样品浓度与回收率范围 (表 4)。

表 4. 小鼠 IFN- $\beta$ 在血液样本中稀释后的线性关系

理论浓度	稀释比例	小鼠血清	
2000pg/mL	1:2	平均浓度	1808.40
		pg/mL	
		平均回收率	90.42%
1000pg/mL	1:4	平均浓度	869.65
		pg/mL	
		平均回收率	86.97%
500pg/mL	1:8	平均浓度	477.29
		pg/mL	
		平均回收率	95.46%
250pg/mL	1:16	平均浓度	235.69
		pg/mL	
		平均回收率	94.27%

## 特异性

通过将正常生理浓度的干扰因子掺入小鼠 IFN- $\beta$ 阳性血清中, 来评估因子的干扰。未检测到交叉反应。

## 注意事项

- 所有化学品都应被视为具有潜在危险。建议仅由接受过实验室技术培训的人员操作使用本产品, 并按遵循良好实验室规范的原则。使用时需穿戴合适的防护服, 佩戴好安全眼镜和手套。应注意避免试剂接触到皮肤或眼睛。如果接触到, 立即用大量水冲洗。具体建议见材料安全数据表 (SDS) 和/或安全声明。
- 试剂仅供研究使用, 不得用于诊断或治疗。
- 请勿将其他批次或其他来源的试剂混合使用或替换。
- 请勿使用标签上过期的试剂盒试剂。
- 在储存或孵育过程中, 请勿将试剂盒试剂暴露在强光下。
- 取用试剂时, 禁止用嘴吸取移液管。
- 请勿在处理试剂盒试剂或样本的区域进食或吸烟。
- 处理试剂盒试剂或样本时, 应佩戴橡胶或一次性乳胶手套。避免皮肤或粘膜接触试剂盒试剂或样本。
- 避免底物溶液与氧化剂和金属接触。
- 避免飞溅或产生气溶胶。
- 为避免微生物、试剂或样本的交叉污染而导致测试无效, 请使用一次性移液器吸头和/或移液器。
- 使用洁净的专用试剂容器分装结合物和底物试剂。暴露在酸中会使结合物失活。
- 试剂稀释和配制需用蒸馏水或纯水。
- 底物溶液使用前必须恢复至室温。
- 被污染的材料或疑似粘有传染性病原体的样本需进行净化处理后再行丢弃。首选方法是 121°C 下灭菌至少 1 小时。
- 不含酸的液体废物和中和废物可用

1.0%次氯酸钠处理 30 分钟后排放。  
酸性液体废物在添加次氯酸钠之前必须先中和。

## 常见问题与解决方案

问题	可能原因	解决方案
背景偏高	清洗不当	按照操作规程清洗, 清洗间隙增加浸润时间
	交叉污染	及时更换吸头, 避免交叉污染。清洗后将孔内溶液吸干。
	底物原因	加入底物前, 确保颜色为无色, 出现淡蓝色会造成背景偏高
无信号	生物素化抗体、酶等稀释不当	确保按照操作规程稀释
	酶标板不合适	采用高吸附性酶标板
	错误操作	确保按照操作规程实验
	酶抑制剂	清洗液、酶稀释液中避免出现叠氮钠等酶抑制剂
信号偏弱	清洗不当	按照正确流程清洗
	标准品稀释不当	按照标准品处理流程操作
	孵育时间过短	增加孵育时间
	试剂储存不当	按照试剂盒储存要求保存
	酶标仪波长选择不当	确认酶标仪设定参数
平行性差	酶标板选择不合适	选择高吸附性酶标板
	清洗不当	按照正确流程清洗
	样品混合问题	确保样品有效混匀
	酶标板污染	使用前检查酶标板是否有污染和刮伤
	酶标板选择不合适	选择优质酶标板
	试剂过期	使用前检查试剂是否在有效期内