

大鼠睾酮(TESTO)诊断试剂盒(酶联免疫法)

(用于血清、血浆、细胞培养上清液和其它生物体液内)

原理

试剂盒中将抗睾酮抗体包被于微孔板上，制备成固相抗体，酶结合物含有用辣根过氧化物酶标记的睾酮抗原。反应过程中，若检测标本含有睾酮，则与标记抗原竞争固相抗体，形成固相抗体—抗原或固相抗体—标记抗原复合物，并结合在微孔壁表面，洗去多余的标记抗原，再加入酶底物显色，用 2N H₂SO₄ 终止酶反应后，在 450nm 波长下测定吸光度。

试剂盒组成 (2-8°C 保存)

酶标板	96T		酶标抗体工作液		3ml/瓶×1瓶	
底物工作液	12ml/瓶×1瓶		标准品一套		1ml/瓶×6瓶	
20×浓缩洗涤液	50ml/瓶×1瓶		终止液		12ml/瓶×1瓶	
TESTO标准品	S1	S2	S3	S4	S5	S6
单位 ng/ml	0	0.2	0.6	2	6	20

准备试剂与收集血样

1. 收集标本：血清、血浆（EDTA、柠檬酸盐、肝素抗凝）、细胞培养上清液、组织匀浆等尽早检测，2-8°C 保存 48 小时；更长时间须冷冻（-20 °C 或 -70 °C）保存，避免反复冻融。血清、血浆、。
2. 实验各组份试剂使用前充分摇匀。
3. 洗涤液：用重蒸水 1:20 稀释（示例：1ml 浓缩洗涤液加入 19ml 的重蒸水）

检测程序

1. 加样：每孔依次各加入标准品，待测样品 100ul。
2. 每孔加入酶标抗体工作液 25ul（空白孔除外），置 37 °C 暗处反应 60 分钟。
3. 洗板：用洗涤液将反应板充分洗涤 4-6 次，向滤纸上印干。
4. 每孔加入底物工作液 100ul，置 37 °C 暗处反应 15 分钟。
5. 每孔加入 100ul 终止液混匀。
6. 30 分钟内用酶标仪在 450nm 处测吸光值

结果计算与判断

1. 所有 OD 值都应减除空白值后再行计算。

检验方法的局限性

溶血、乳糜血样本影响测定结果。

试剂盒性能

1. 灵敏度：最小的 TESTO 检测浓度小于 0.1ng/ml。
2. 特异性：与其他激素没有交叉反应。
3. 重复性：变异系数均小于 10%。

注意事项

1. 以上标准孔及待测样品均建议做复孔，每次测定应同时做标准曲线。
2. 洗涤过程很关键。洗涤不充分将导致精确度误差及 OD 值错误地升高。
3. 板条开封后剩余板条要再封好，保持板条干燥。
4. 本试剂盒宜置 4°C 冰箱保存。
5. 本试剂盒仅用于科研，不能用于临床诊断！