

小鼠 α -突触核蛋白酶联免疫吸附测定试剂盒

Mouse Alpha-Synuclein ELISA Kit

本产品需冰袋运输。保存于4°C，保质期6个月；保存于-20°C，保质期12个月。

产品参数

货号	HJ487
规格	96次
检测范围	0.625 ng/mL~40 ng/mL
敏感性	0.125 ng/mL
特异性	系统和其它因子无交叉反应
样本类型	小鼠血清、血浆、体液、组织匀浆或细胞培养上清

产品简介

本试剂盒采用双抗体夹心ELISA法检测样品中小鼠Alpha-Synuclein的浓度。小鼠Alpha-Synuclein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Alpha-Synuclein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，再加入生物素标记的小鼠Alpha-Synuclein抗体后，抗小鼠Alpha-Synuclein抗体与小鼠Alpha-Synuclein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。随后加入酶复合物，生物素与酶复合物特异性结合，这样酶复合物上的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Alpha-Synuclein，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，读取450 nm处的OD值，小鼠Alpha-Synuclein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Alpha-Synuclein的浓度。

背景简介

α -突触核蛋白(α -synuclein)是一种在中枢神经系统中高度表达的可溶性蛋白质，主要分布在神经元的突触前结构。 α -synuclein在生理状态下参与多种神经元功能，包括调节突触囊泡的运输、神经递质的释放和回收，以及维持突触功能和可塑性。

α -synuclein作为单体参与突触小泡胞吐作用，调节突触小泡运输和神经递质释放。在多聚体膜结合状态下， α -synuclein与半胱氨酸串蛋白- α /DNAJC5一起帮助突触前质膜上的SNARE折叠，维持突触结构的稳定性。 α -synuclein能够减少神经元对凋亡刺激的响应，降低caspase-3的激活。

α -synuclein的异常聚集是多种神经退行性疾病的共同特征，这些疾病统称为 α -突触核蛋白病，包括帕金森病(PD)、路易体痴呆(DLB)、多系统萎缩(MSA)等。在这些疾病中， α -synuclein形成寡聚体、原纤维和路易小体，导致神经元功能障碍和死亡。其基因突变也与家族性帕金森病密切相关。

产品内容

组分	体积或数量
小鼠Alpha-Synuclein预包被板	8孔条×12个
样品稀释液	30 mL
重组小鼠Alpha-Synuclein标准品(冻干)	2支(20 ng/支)
生物素标记小鼠Alpha-Synuclein	130 μL(效价1:100)
抗体稀释液	12 mL
酶复合物(HRP标记的链霉亲和素)	130 μL(效价1:100)
酶复合物稀释液	12 mL
浓缩洗涤液(25×)	30 mL
显色剂TMB	10 mL
终止液	10 mL
封板胶纸	4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100~500×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0.5~2 h，待其自然凝固并析出血清后，离心取黄色上清即可（4°C，1,000~2,000×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，1,000~2,000×g，10 min），注意请勿吸取沉淀，制备好的血浆需置于冰上待用；
- D. 组织匀浆/体液：离心去除沉淀即可。

注意：① 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；
② 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；
③ 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。

2. 稀释样品

查阅相关文献，预估样品中待测因子的含量，从而确定适当的稀释倍数，使稀释后样品中待测因子的浓度处于ELISA试剂盒的最佳检测范围。根据待测因子含量的不同，分别采取不同的稀释方案：

- ① 待测因子含量在400~4,000 ng/mL范围内，一般按1:100稀释，即向297 μL样品稀释液中加入3 μL样品；
- ② 待测因子含量在40~400 ng/mL范围内，一般按1:10稀释，即向225 μL样品稀释液中加入25 μL样品；
- ③ 待测因子含量在0.625~40 ng/mL范围内，一般按1:2稀释，即向100 μL样品稀释液中加入100 μL样品；
- ④ 待测因子含量≤0.625 ng/mL，样品一般无需稀释。

以上方案仅供参考，实验中请详细记录样品的稀释方法。

检测准备工作

3. 试剂盒自 4°C 冰箱取出后,请置于室温平衡 20 min; 如从 -20°C 取出,各组分需彻底融化后再平衡 20 min; 检测完成后,剩余试剂请及时置于 4°C 或 -20°C 保存;
4. 将 浓缩洗涤液(25×) 用双蒸水或去离子水稀释成1×洗涤液;
5. 重组小鼠Alpha-Synuclein标准品的稀释和使用(在使用前2 h内准备, 室温操作, **请严格控制在 25~28°C**)
 - ① 配制 40 ng/mL 标准品: 取 0.5 mL 样品稀释液加入标准品管内, 盖好后静置 15 min 以上, 然后反复颠倒 / 搓动以助溶解;
 - ② 按下表将 40 ng/mL 标准品用样品稀释液进行倍比梯度稀释。(最高浓度为 40 ng/mL, 将标准品稀释液作为浓度 0 ng/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(ng/mL)
A	0	1,000	40
B	300	300(从A管中取)	20
C	300	300(从B管中取)	10
D	300	300(从C管中取)	5
E	300	300(从D管中取)	2.5
F	300	300(从E管中取)	1.25
G	300	300(从F管中取)	0.625
H	300	0	0

注意: 标准品复溶加样后, 剩余部分请丢弃。

6. 准备生物素标记小鼠 Alpha-Synuclein 抗体工作液
 - ① 按每孔需添加 100 μL 抗体工作液, 计算其总用量 (为弥补操作中的损耗, 需多配制 100~200 μL);
 - ② 按 1 μL 生物素标记小鼠 Alpha-Synuclein 抗体 添加 99 μL 抗体稀释液 的比例配制工作液, 轻轻混匀。
7. 准备酶复合物工作液 (需在使用前 1 h 内准备)
 - ① 按每孔需添加 100 μL 酶复合物工作液, 计算其总用量 (为弥补操作中的损耗, 需多配制 100~200 μL);
 - ② 按 1 μL 酶复合物 添加 99 μL 酶复合物稀释液 的比例配制工作液, 轻轻混匀。

检测流程

8. 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 或 -20°C;
注意: ① 标准品和样品建议做双复孔检测;
② 每次实验均需绘制标准曲线。
9. 将用样品稀释液稀释后的样品和不同浓度标准品 (100 μL/孔) 分别加入相应孔中, 用封板胶纸封住反应孔, 37°C 孵育 90 min;
注意: ① 请查阅相关文献确定样品中待检测蛋白的大致浓度, 若其大于本试剂盒标准曲线的最大标准品浓度, 请将样品适当稀释后再进行检测;
② 整个加样过程不宜超过 10 min, 否则可能会影响检测结果。
10. 甩去酶标板内液体, 无需洗板, 将板倒扣在吸水纸上拍干;
11. 加入稀释后的生物素标记小鼠 Alpha-Synuclein 抗体工作液 (100 μL/孔), 用封板胶纸封住反应孔, 37°C 孵育 60 min;

- 12.**洗板 5 次,每孔 1× 洗涤液用量为 300 μL ,注入与吸出间隔 15~30 s,洗完后将板倒扣在吸水纸上拍干;
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。
- 13.**加入稀释后的酶复合物 (100 $\mu\text{L}/\text{孔}$),用封板胶纸封住反应孔,37°C避光孵育 30 min;
- 14.**洗板 5 次,方法同步骤 12;
- 15.**加入 显色剂 TMB(100 $\mu\text{L}/\text{孔}$),用封板胶纸封住反应孔,避光 37°C反应 10~25 min;
注意: ① 在保存和使用时,请勿将 TMB 接触氧化剂和金属;
② 因实验室条件差异,最佳显色时间会有所不同,反应充分时肉眼可见标准品的前 3~4 孔有明显的梯度蓝色。
- 16.**加入 终止液 (100 $\mu\text{L}/\text{孔}$),混匀后即刻使用酶标仪测量 OD450,同时设定 540 nm 或 570 nm 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 10 min 内完成。

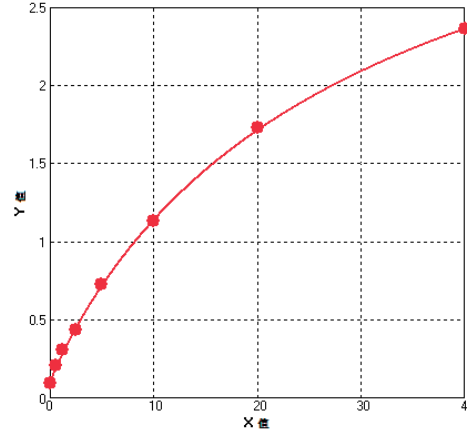
数据分析

- 17.**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 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Alpha-Synuclein参考标准曲线

标准品浓度	O.D.
0 ng/mL	0.098
0.625 ng/mL	0.210
1.25 ng/mL	0.307
2.5 ng/mL	0.435
5 ng/mL	0.730
10 ng/mL	1.133
20 ng/mL	1.726
40 ng/mL	2.360



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

- 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;
- 严禁混用不同批号试剂盒的组分;
- 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;
- 说明书中提到的室温条件, 请严格控制在25~28°C;
- 为了您的安全和健康, 请穿实验服并戴一次性手套操作;
- 本产品仅限科研使用。