





武汉市东湖高新区光谷生物医药加速器C21栋3,4层

Phone:027-67845390

Email:boster@boster.com

Web:www.boster.com

Rat EPO ELISA Kit

大鼠促红细胞生成素 ELISA 试剂盒

产品编号: EK1351

规格: 96T

检测范围: 46.9pg/ml→3000pg/ml。

敏感性: <15pg/ml

特异性: 系统和其它细胞因子无交叉反应。

保存: 2-8℃ (频繁使用时);-20℃ (长时间不用时)。

有效期: 6 个月(4℃); 12 个月 (-20℃)。

用途: 用于体外定量分析大鼠血清、血浆、细胞裂解液或细胞培养上清。

工作原理

Erythropoietin, EPO。由肾组织合成,是刺激髓红干细胞生长和分化的基本因子。大鼠的 EPO 合成时有 192 个氨基酸,切除 26 个氨基酸的引导肽后成为成熟蛋白质。

博士德所提供的 EPO ELISA Kit 是典型的夹心法酶联免疫吸附测定试剂盒(Enzyme Linked-Immuno-Sorbent Assay, ELISA)。预先包被的抗体和检测相抗体都是多克隆抗体。检测相抗体经生物素(biotin)标记。样品和生物素标记抗体先后加入酶标板孔反应后,PBS或 TBS 洗涤。随后加入过氧化物酶标记的亲和素反应;经过 PBS 或 TBS 的彻底洗涤后用底物 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 EPO 呈正相关。

试剂盒中内容(96 孔)

内容	规格	数量
预包被抗大鼠 EPO 抗体的 96 孔板	96T	1 板
重组大鼠 EPO 冻干标准品	10ng/管	2 管
生物素标记抗大鼠 EPO(100X)	100ul	1 管
亲和素-过氧化物酶复合物(ABC)(100X)	100ul	1 管
样品稀释液	30ml	1 瓶
抗体稀释液	12ml	1 瓶
ABC 稀释液	12ml	1 瓶
TMB 显色液	10ml	1 瓶
终止液	10ml	1 瓶
洗涤缓冲液(25X)	20ml	1 瓶
封板膜		4 张

注意: 使用前请检查试剂盒中试剂的标签和数量与表格是否一致







武汉市东湖高新区光谷生物医药加速器C21栋3,4层

Phone:027-67845390

Email:boster@boster.com

Web:www.boster.com

需要而未提供的试剂和器材

- 1. 标准规格酶标仪。
- 2. 自动洗板机。
- 3. 恒温箱
- 4. 系列可调节移液器及吸头,一次检测样品较多时,最好用多通道移液器。
- 5. 干净的试管和 Eppendof 管。
- 6. 用去离子水将 25X 洗涤缓冲液稀释 25 倍,成 1X 洗涤缓冲液。

注意事项

- 1. 使用前 TMB 显色液应为无色透明溶液,若发现颜色异常,请及时与厂家联系。
- 2. 用户在初次使用试剂盒时,应将各种试剂管离心数分钟,以便试剂集中到管底。
- 3 要严格避免操作过程中酶标板干燥。干燥会使酶标板上生物成份迅速失活。
- 4. 为免交叉污染,要避免重复使用手中的吸头和试管。
- 5. 禁止混用不同批次试剂盒内的试剂。
- 6. 本公司提供的 96 孔酶标板是单条可拆型酶标板,用户可按需求使用;剩余的酶标板请按保存条件贮存。
- 7. 揭封板膜和覆盖封板膜时应避免用力过大导致液体溅出。

样品的准备和保存

样品如果不立即分析,应分装后冷冻保存,且避免反复冻融。

血清——用干净试管收集血液,室温凝固 2 小时或 4℃过夜,离心 2000×g 20 分钟,收集血清。立即分析或分装后-20℃冷冻保存。

血浆——用干净试管收集肝素抗凝血液,30分钟内离心,2000×g30分钟,收集血浆。立即分析或分装后-20℃冷冻保存。

细胞培养上清——离心去除沉淀,立即分析或分装后-20℃冷冻保存。

细胞裂解液——对于贴壁细胞,去除培养液,用 PBS、生理盐水或无血清培养液洗一遍。加入适量裂解液,用枪吹打数下,使裂解液和细胞充分接触。通常 10 秒后,细胞就会被裂解。对于悬浮细胞,离心收集细胞,用 PBS、生理盐水或无血清培养液洗一遍。加入适量裂解液,用枪吹打把细胞吹散,用手指轻弹以充分裂解细胞。充分裂解后,10000—14000g 离心 3-5 分钟,取上清。立即分析或分装后-20℃冷冻保存。

样品稀释的一般原则

用户须估计样品待测因子的含量,决定适当的稀释倍数,以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。根据待测因子含量高、中、低的不同,分别采取不同的稀释方案:

高——指待测因子在 3-30ng/ml。一般按 1: 100 稀释。297ul 样品稀释液加 3ul 样品。

中——指待测因子在 0.3-3ng/ml。一般按 1: 10 稀释。225ul 样品稀释液加 25ul 样品。

低——指待测因子在 46.9-3000pg/ml。按 1: 2 稀释。120ul 样品稀释液加 120ul 样品。

特低——指待测因子≤46.9pg/ml。样品一般不做稀释,或按1:2稀释。

以上方案仅供参考,样品的稀释应有详细记录。







武汉市东湖高新区光谷生物医药加速器C21栋3,4层

Phone:027-67845390

Email:boster@boster.com

Web:www.boster.com

试剂的准备和保存

A. EPO 标准品的稀释和使用。

试剂盒提供2管标准品,每管10ng,每次使用1管。

- 1. 配制 10,000pg/ml 标准品:取 1ml 样品稀释液加入标准品管内,盖好后静置 10 分钟以上, 然后反复颠倒/搓动以助溶解。
- 2. 配制 3000pg/ml 标准品: 取 0.3ml 10,000pg/ml 的标准品加入有 0.7ml 样品稀释液的 Eppendorf 管中,混匀,做上标记。
- 3. 配制 1500pg/ml→46.8pg/ml 标准品: 准备 6 只 Eppendorf 管,每管加 0.3ml 样品稀释液,分别标记上 1500pg/ml,750pg/ml,375pg/ml,187.5pg/ml,93.8pg/ml,46.9pg/ml。取 0.3ml 500pg/ml 的标准品加入标记 250pg/ml 的管中,混匀后同样取出 0.3ml,加入下一只管中。余同此类推,直到最后一只样品管。

注意: 已经稀释的标准品 (10,000pg/ml), 应在 12 小时内使用。-20℃冷冻保存条件下, 2 天内可以使用.但不得反复冻融。

- B. 生物素标记抗大鼠 EPO 抗体工作液: 在使用前 2 小时内准备。
- 1. 根据每孔需要 100ul 计算总的用量(实际配制时应多配制 100-200ul)。
- 2. 按 1ul 生物素标记抗大鼠 EPO 加抗体稀释液 99ul 的比例配制工作液。轻轻混匀。
- C. 亲和素-过氧化物酶复合物(ABC)工作液的准备: 在使用前1小时内准备。
- 1. 根据每孔需要 100ul 计算总的用量 (实配时应多配制 100-200ul)。
- 2. 按 1ul 亲和素-过氧化物酶复合物(ABC)加 ABC 稀释液 99ul 的比例配制工作液。轻轻混匀。

操作程序

已稀释好的 ABC 和 TMB 显色液在加入酶标板孔前都应预先在 37℃中平衡至少 30 分钟。试剂或样品稀释时,**切不可忘记混匀**。每次检测都应该做标准曲线。用户须估计样品待测因子的含量,决定适当的稀释倍数。

- 1. 确定本次检测所需的已包被抗体的酶标板孔数目,并增加1孔作为TMB空白显色孔。 总数=样品数+9;做双份检测时×2。其余重包装好放入冰箱中。
- 2. 将 3000pg/ml, 1500pg/ml, 750pg/ml, 375pg/ml, 187.5pg/ml, 93.8pg/ml, 46.9pg/ml 的 标准品各 100ul 依次加入一排 7 孔中, 1 孔只加样品稀释液的作为零孔。对于大鼠血清、血浆、细胞裂解液或细胞培养上清,直接加已用样品稀释液稀释的样品 100ul。
- 3. 酶标板加上封板膜,37℃反应90分钟。
- 4. 反应后用自动洗板机吸去酶标板内的液体(将自动洗板机的洗涤次数设为零再开始即可);或甩去酶标板内液体,再对着吸水纸拍几下。**不洗**。
- 5. 将准备好的生物素抗大鼠 EPO 抗体工作液按每孔 100ul 依次加入(TMB 空白显色孔除外)。酶标板加上封板膜,37℃反应 60 分钟。
- 6. 1X 洗涤缓冲液洗涤 3 次,每次浸泡 1 分钟左右 (每孔洗液至少 300ul)。
- 7. 将准备好的 ABC 工作液按每孔 100ul 依次加入(TMB 空白显色孔除外)。酶标板加上







武汉市东湖高新区光谷生物医药加速器C21栋3,4层

Phone:027-67845390

Email:boster@boster.com

Web:www.boster.com

封板膜,37℃反应30分钟。

- 8. 1X 洗涤缓冲液洗涤 5 次,每次浸泡 1-2 分钟左右 (每孔洗液至少 300ul)。
- 9. 按每孔 90ul 依次加入 TMB 显色液,37℃避光反应 15-20 分钟

(**注意:** 显色时间供参考,因用户实验室条件差异,最佳显色时间会有所不同。此时肉眼可见标准品的前 3-4 孔有明显的梯度蓝色,后 3-4 孔差别不明显)。

- 10. 按每孔 100ul 依次加入终止液,此时蓝色立转黄色。
- 11. 用酶标仪在 450nm 测定 O.D.值。 有两种设定空白对照的方案:
- (1)将 TMB 空白显色孔(**只加 TMB 显色液和终止液**)设为对照。所有的标准品和样品的吸光值减去 TMB 空白显色孔的吸光值后,在坐标纸上画出曲线,以吸光值作为纵坐标,以浓度作为横坐标。
- (2) 将零孔设为对照。所有的标准品和样品的吸光值减去零孔的吸光值后,得到的数据可以直接在坐标纸上画出曲线。
- 12. 根据样品的吸光值在坐标上找出对应的浓度。用户也可以使用各种应用软件来计算。 应记住由于样品稀释了N倍,其实际浓度应该×N。

操作程序总结:

- 1. 加样品和标准品,37℃反应90分钟。不洗。
- 2. 加生物素标记抗体, 37℃反应 60 分钟。1X 洗涤缓冲液洗涤 3 次。
- 3. 加 ABC, 37℃反应 30 分钟。1X 洗涤缓冲液洗涤 5 次。
- 4. TMB37℃反应 15-20 分钟。
- 5. 加入终止液,读数。

典型数据

TMB37℃反应 15 分钟。

(数据供参考,不同用户最佳显色时间会有所不同)

浓度	0.0pg/ml	46.9pg/ml	93.8pg/ml	187.5pg/ml	375pg/ml	750pg/ml	1500pg/ml	3000pg/ml
O.D.	0.011	0.036	0.063	0.177	0.500	1.231	1.896	2.475

参考文献

- 1. Jacobs, K., Shoemaker, C., Rudersdorf, R., Neill, S.D., Kaufman, R.J., Mufson, A., Seehra, J., Jones, S.S., Hewick, R., Fritsch, E.F. et al. Isolation and characterization of genomic and cDNA clones of human Erythropoietin. Nature 1985;313 (6005), 806-810.
- 2. Brines, M.L., Ghezzi, P., Keenan, S., Agnello, D., de Lanerolle, N.C., Cerami, C., Itri, L.M. and Cerami, A. Erythropoietin crosses the blood-brain barrier to protect against experimental brain injury. Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 2000;97 (19), 10526-10531.
- 3. Mohyeldin, A., Lu, H., Dalgard, C., Lai, S.Y., Cohen, N., Acs, G. and Verma, A. Erythropoietin signaling promotes invasiveness of human head and neck squamous cell carcinoma. Neoplasia 2005;7 (5), 537-543.