

人促红细胞生成素酶联免疫吸附测定试剂盒

产品编号：MA0919 规格：96 次

产品内容

产品组成	体积/数量
人 EPO 预包被板	8 孔条×12 个
样品稀释液	30 mL
重组人 EPO 标准品(冻干)	2 支(1000 mIU/支)
生物素标记人 EPO 抗体	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

产品简介

本试剂盒采用双抗体夹心 ELISA 法，用于检测样品中人 EPO 的浓度。人 EPO 捕获抗体已经预包被于酶标板上，当加入样品或标准品时，其中的人 EPO 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人 EPO 抗体后，抗人 EPO 抗体与人 EPO 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，若样品中存在人 EPO，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，人 EPO 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，即可计算出样品中人 EPO 的浓度。

促红细胞生成素 (Erythropoietin, 简称 EPO)，即促红细胞生成素，是一种重要的内源性糖蛋白激素，主要在肾脏合成，但在肝脏、肾脏、脑、生殖系统、骨髓巨噬细胞、乳腺都有自主分泌 EPO 的能力。

EPO 的主要功能是刺激红细胞的增殖和存活，促进造血。它通过与红系祖细胞的表面受体结合，促进骨髓内红系定向干细胞分化为红系母细胞、有核红细胞的血红蛋白合成以及骨髓内网织红细胞和红细胞的释放。除了促进造血，EPO 还具有促进血管生成、脑保护、肾脏保护、心脏保护、调节代谢、调节呼吸、保护消化系统和生殖系统等作用。



产品参数：

检测范围	0.78 mIU/mL~50 mIU/mL
敏感性	1.5 mIU/mL
特异性	系统和其它因子无交叉反应
样本类型	人血清、血浆、体液、组织匀浆或细胞培养上清

使用方法

(一) 样品制备

1. 根据样品种类选择相应的处理方法：

- (1) 细胞上清：将细胞培养上清液100~500×g离心5min，去除悬浮物后即可。
- (2) 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℃，1,000~2,000×g，10min)，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；
- (3) 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℃，1,000~2,000×g，10min)，注意请勿吸取沉淀，制备好的血浆需置于冰上待用；
- (4) 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℃，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 500~5,000 mIU/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 50~500 mIU/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 0.78~50 mIU/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≤0.78 mIU/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。

(二) 检测准备工作

3. 试剂盒自4℃冰箱取出后，请置于室温平衡20min；如从-20℃取出，各组分需彻底融化后再平衡20min；检测完成后，剩余试剂请及时置于4℃或-20℃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. 重组人 EPO 标准品的稀释和使用(在使用前2h内准备, 室温操作, 请严格控制在25~28°C)

(1) 配制 1,000 mIU/mL 标准品: 取 1 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) 配制 50 mIU/mL 标准品: 取 50 μL 1,000 mIU/mL 的标准品加入有 950 μL 样品稀释液的 EP 管中, 混匀, 做上标记;

(3) 按下表将 50 mIU/mL 标准品用样品稀释液进行倍比梯度稀释。(最高浓度为 50 mIU/mL, 将标准品稀释液作为浓度 0 mIU/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(mIU/mL)
A	0	1000	50
B	300	300(从A管取出)	25
C	300	300(从B管取出)	12.5
D	300	300(从C管取出)	6.25
E	300	300(从D管取出)	3.12
F	300	300(从E管取出)	1.56
G	300	300(从F管取出)	0.78
H	300	0	0

注意: 标准品复溶加样后, 剩余部分请丢弃。

6. 准备生物素标记人 EPO 抗体工作液 (需在使用前 1 h 内准备)

(1) 按每孔需添加100μL抗体工作液, 计算其总用量(为弥补操作中的损耗, 需多配制100~200μL);

(2) 按1μL生物素标记人 EPO 抗体添加99μL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。

(三) 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(100μL/孔)分别加入相应孔中, 用封板胶纸封住反应孔, 37°C孵育90min。

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10min, 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人 EPO 抗体工作液(100 μ L/孔), 用封板胶纸封住反应孔, 37°C孵育60min。

12.洗板5次, 每孔1×洗涤液用量为300 μ L, 注入与吸出间隔15~30s, 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 μ L/ 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 μ L/ 孔), 用封板胶纸封住反应孔, 37°C避光孵育30min。

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 μ L/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。

(四) 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:

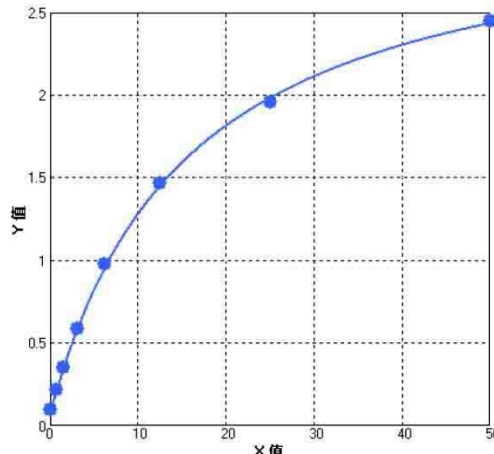
①复孔OD值在20%的差异范围内结果才有效, 复孔OD值取平均后可作为测量值;

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

人 EPO 参考标准曲线

标准品浓度	O.D.
0 mIU/mL	0.099
0.78 mIU/mL	0.218
1.56 mIU/mL	0.349
3.12 mIU/mL	0.584
6.25 mIU/mL	0.979
12.5 mIU/mL	1.468
25 mIU/mL	1.957
50 mIU/mL	2.447



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。

保存条件

2~8°C保存, 自生产之日起6个月有效; 长期储存请置于-20°C, 自生产之日起12个月有效。



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。

S250302

大连美仑生物技术有限公司

官网:<https://www.meilunbio.com/>

电话/邮箱:0411-62910999 sales@meilune.com

本产品仅供科研使用

