

Mouse EGF ELISA Kit

产品编号: EK0326

规格: 96T

检测范围: 7.8pg/ml→500pg/ml。

敏感性: < 1 pg/ml

特异性: 系统和其它细胞因子无交叉反应。

2-8℃ (频繁使用时);-20℃ (长时间不用时)。 保存:

有效期: 6 个月(4℃); 12 个月 (-20℃)。

用途: 用于体外定量分析小鼠血清、血浆、尿液、细胞裂解液或细胞培养上清。

工作原理

Epidermal growth factor, (EGF)。和 TGF a, Vaccinia growth factor, amphiregulin 属于同一家 族,并可结合至同一170KDa的受体。EGF初合成时是一个1217个氨基酸的前体,成熟蛋白质 仅 53 个氨基酸,分子量 6.2KDa。EGF 可以促进多种细胞和组织的生长和分化,如上皮的分 化,血管的再生,间质的生长等。本试剂盒所用标准品为重组小鼠 EGF,54 个氨基酸,分子量 6.2KDa。

博士德所提供的小鼠 EGF 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)。预先包被的抗体为单克隆抗体。检测相抗体为多克隆抗 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 EGF 呈正相关。

内容	规格	数量		
预包被抗小鼠 EGF 抗体的 96 孔板	96T	1 板		
重组小鼠 EGF 冻干标准品	10ng/管	2 管		
生物素标记抗小鼠 EGF(100X)	100ul	1 管		
亲和素-过氧化物酶复合物(ABC)	100ul	1 管		
(100X)	10001	1 ⊟		
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		

试剂盒中内容(96 孔)

武汉市洪山区光谷大道特1号 国际企业中心一期

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

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。
- 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。

洗板方法

手工洗板方法: 吸去(不可触及板壁)或甩掉酶标板内的液体; 在实验台上铺垫几层吸水纸, 酶标板朝下用力拍几次;将 1X 洗涤缓冲液至少 300ul 注入孔内,浸泡 1-2 分钟。根据需要,重 复此过程数次。

自动洗板:如果有自动洗板机,应在熟练使用后再用到正式实验过程中。

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。

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。

尿液——用无菌管收集,离心 20 分钟左右(2000-3000 转/分)。仔细收集上清。如有沉淀形 成,应再次离心。

血清——用干净试管收集血液,室温凝固 30 分钟,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——采用肝素或 EDTA 抗凝, 抽血后 30 分钟内在 2-8℃离心 2000×g 20 分钟。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 干

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 5-50ng/ml。按 1: 100 稀释。297ul 样品稀释液加 3ul 样品。

中——指待测因子在 500-5000pg/ml。按 1: 10 稀释。225ul 样品稀释液加 25ul 样品。

低——指待测因子在 7.8→500pg/ml。按 1: 2 稀释。100ul 样品稀释液加 100ul 样品。

特低——指待测因子≤7.8pg/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。

试剂的准备和保存

A. EGF 标准品的稀释和使用: 在使用前 2 小时内准备。

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。
- 1. 配制 500pg/ml 标准品: 取 0.05ml 10,000pg/ml 的标准品加入有 0.95ml 样品稀释液的 Eppendorf 管中,混匀,做上标记。
- 2. 配制 250pg/ml→7.8pg/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 250pg/ml,125pg/ml,62.5pg/ml,31.3pg/ml,15.6pg/ml,7.8pg/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. 生物素标记抗小鼠 EGF 抗体工作液: 在使用前 2 小时内准备。
- 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 生物素标记抗小鼠 EGF 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 lul 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

注意: 已稀释好的 ABC 应预先在 37℃中平衡至少 30 分钟后加入孔内。

操作程序

已稀释的 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。

- 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 500pg/ml, 250pg/ml, 125pg/ml, 62.5pg/ml, 31.3pg/ml, 15.6pg/ml, 7.8pg/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。对于小鼠血清、血浆、尿 液、细胞裂解液或细胞培养上清,直接加己用样品稀释液稀释的样品 100ul。
- 3. 酶标板加封板膜,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;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小鼠 EGF 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)。
- 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。
- 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	7.8pg/ml	15.6pg/ml	31.2pg/ml	62.5pg/ml	125pg/ml	250pg/ml	500pg/ml
O.D.	0.030	0.100	0.128	0.228	0.469	0.845	1.729	2.378

参考文献

武汉博士德生物工程有限公司



武汉市洪山区光谷大道特1号 国际企业中心一期

- 1. Nexo E, Jorgensen E, Hansen MR. Human epidermal growth factor-on molecular forms present in urine and blood.Regul Pept. 1992 Nov 20;42(1-2):75-84.
- 2. Anklesaria P, Teixido J, Laiho M, Pierce JH, Greenberger JS, Massague J.Cell-cell adhesion mediated by binding of membrane-anchored transforming growth factor alpha to epidermal growth factor receptors promotes cell proliferation. Proc Natl Acad Sci U S A. 1990 May;87(9):3289-93.
- 3. Shirakata Y, Tokumaru S, Yamasaki K, Sayama K, Hashimoto K. So-called biological dressing effects of cultured epidermal sheets are mediated by the production of EGF family, TGF-beta and VEGF. J Dermatol Sci. 2003 Sep;32(3):209-15.