

# Rat RANKL ELISA Kit

产品编号: EK1559

规格: 96T

检测范围: 15.6pg/ml→1000pg/ml。

特异性: 系统与其他细胞因子无交叉反应

敏感性: <5pg/ml

保存: 2-8℃ (频繁使用时); -20℃ (较长时间不用时)。

6 个月(4℃); 12 个月(-20℃)。 有效期:

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

TRANCE(TNF-related activation-induced cytokine) 肿瘤坏死因子相关激活诱导因子,又被称 为破骨细胞分化因子(osterclast differentiation factor,ODF)、受体激活的核因子 κ B(NF-κ B) 配体(receptor activator of nuclearfactor κ Bligand,RANK-L)和破骨细胞生成阻遏因子配体 (osteoprotegerin ligand,OPG-L),它是肿瘤坏死因子家族的一个新成员,其表达的蛋白是免疫系 统和骨发生和保持平衡的重要调节因子。

博士德所提供的大鼠 RANKL 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 RANKL 呈正相关。

## 试剂盒中内容(96 孔)

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

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。
- 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。

血清——用干净试管收集血液,室温凝固 30 分钟,离心 1000×g 15 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 分钟内离心 1000×g 15 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 10-100ng/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 1-10ng/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 15.6→1000pg/ml。按 1: 2 稀释。100ul 样品稀释液加 100ul 样品。 特低——指待测因子≤15.6pg/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. RANKL 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 10ng/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 1000pg/ml 标准品: 取 100ul 10,000pg/ml 的标准品加入有 0.9ml 样品稀释液的 Eppendorf 管中,混匀,做上标记。
- 3. 配制 500pg/ml→15.6pg/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 500pg/ml,250pg/ml,125pg/ml,62.5pg/ml,31.3pg/ml,15.6pg/ml。 取 0.3ml 1000pg/ml 的标准品加入标记 500pg/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 RANKL 抗体工作液的准备: 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 RANKL 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 1000pg/ml , 500pg/ml, 250pg/ml, 125pg/ml, 62.5pg/ml, 31.3pg/ml, 15.6pg/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、细胞培养上清,直接加已用样品稀释液稀释的样品 100山。



- 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;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 RANKL 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。
- 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 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。
- 9. 按每孔 90ul 依次加入已在 37℃平衡 30 分钟的 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	15.6pg/ml	31.3pg/ml	62.5pg/ml	125pg/ml	250pg/ml	500pg/ml	1000pg/ml
O.D.	0.066	0.144	0.206	0.332	0.582	1.027	1.619	2.261