



## 人ENPP-2/Autotaxin双抗夹心ELISA检测试剂盒

请在实验前仔细阅读本说明书

产品货号： KE00179

规 格： 96T

灵敏度： 0.01 ng/mL

检测范围： 0.625 - 40 ng/mL

用 途： 此试剂盒用于定量检测血清和血浆样本中人ENPP-2/Autotaxin浓度

本产品仅用于科学研究，不适用于临床诊断

## 目录

一：背景信息 .....	3
二：检测原理 .....	3
三：需自备的实验器材 .....	3
四：试剂盒组分及储存 .....	4
五：实验注意事项 .....	4
六：样本准备 .....	4
七：试剂准备 .....	5
八：实验步骤 .....	6
九：实验参数 .....	7
9.1 参考标曲图 .....	7
9.2 精密度 .....	7
9.3 加标回收率 .....	7
9.4 样本值 .....	8
9.5 灵敏度 .....	8
9.6 线性 .....	8
十：参考文献 .....	8

## 一：背景信息

ENPP2，自分泌运动因子或胞外溶血磷脂酶 D，是一有863 个氨基酸的分泌蛋白，可在血浆中检测到（蛋白质水平）（PubMed: 12176993, PubMed: 26371182）。ENPP2 主要在脑、胎盘、卵巢和小肠中表达。ENPP2 在多种癌症中表达，例如肝细胞癌和前列腺癌、神经母细胞瘤和非小细胞肺癌。相比于对照组，胆道闭锁患者的血清自分泌运动因子更多，肝脏硬度更高。与没有黄疸的胆道闭锁患者相比，有黄疸的胆道闭锁患者的血清自分泌运动因子和肝脏硬度显著升高。此外，血清自分泌运动因子与胆道闭锁的肝脏硬度和生化参数相关。该试剂盒用于检测血清中的 ENPP2 水平。

## 二：检测原理



## 三：需自备的实验器材

- 3.1 酶标仪 (可读取450 nm和630 nm双波长);
- 3.2 高精度移液器及一次性移液器枪头;
- 3.3 洗板机 (亦可手动洗板);
- 3.4 EP管 (用于稀释标准品及样本);
- 3.5 吸水毛巾或滤纸 (用于拍干);
- 3.6 烧杯和量筒;
- 3.7 用于ELISA实验的数据分析的统计拟合软件 (推荐四参数拟合方法)，如：Origin, ELISA Calc等。

#### 四：试剂盒组分及储存

英文名称	中文名称	规格	数量
Microplate	预包被酶标板 - 96孔板	8孔 × 12条	1 块
Protein standard	标准品 - 冻干粉状 *	80 ng/瓶	2 瓶
Detection antibody, biotinylated (100×)	生物素标记检测抗体浓缩液 (100×) **	120 μL/支	1 支
Streptavidin-horseradish peroxidase (HRP) (100×)	HRP标记链霉亲和素浓缩液 (100×) **	120 μL/支	1 支
Sample Diluent PT 1-ef	样本稀释液 PT 1-ef	30 mL/瓶	1 瓶
Detection Diluent	抗体稀释液	30 mL/瓶	1 瓶
Wash Buffer Concentrate (20×)	浓缩洗涤液 (20×)	30 mL/瓶	1 瓶
Tetramethylbenzidine Substrate (TMB)	显色底物 TMB	12 mL/瓶	1 瓶
Stop Solution	终止液	12 mL/瓶	1 瓶
Plate Cover Seals	封板膜		4 张

##### 储存条件：

- 1: 未开启试剂盒可在2-8°C条件下存放6个月或者在-20°C条件下存放1年
- 2: 已开启试剂盒可在2-8°C存放7天
- 3: 每次实验均使用新的标准品, 使用后丢弃

\* 使用对应的样本稀释液对标准品进行复溶，复溶过程避免产生气泡

\*\* 开盖前请离心

#### 五：实验注意事项

- 5.1 避免皮肤接触终止液以及TMB 显色液；
- 5.2 在实验过程中，注意穿戴个人防护装备，如实验服，手套，口罩和护目镜；
- 5.3 请勿将不同批次的试剂进行混用，过期产品请勿使用；
- 5.4 在使用自动洗板机时，板孔加入洗涤液之后，设置30秒的浸泡程序，以提高分析的精确度。

#### 六：样本准备

- 6.1 血清：全血标本室温凝固 30 min后1000×g 离心15 min，取上清立即使用或分装后-20°C存放，避免反复冻融。
- 6.2 血浆: 可用EDTA、肝素或柠檬酸盐作为抗凝剂, 标本采集后1000×g 离心15 min, 立即使用或分装后-20°C存放, 避免反复冻融  
(注意：标本溶血会影响检测结果，因此溶血标本不宜进行检测)。

## 七：试剂准备

### 7.1 洗涤液 (1×) :

如果洗涤液 (20×) 有晶体析出，37°C加热至晶体全部溶解。按1:20稀释倍数进行稀释：如取30 mL 浓缩洗涤液 (20×)，加入570 mL 超纯水或去离子水，得到洗涤液 (1×)。

### 7.2 检测抗体 (1×) :

开盖前瞬时离心，按1:100比例进行稀释，稀释前根据预先计算实验所需的总量配制 (100 μL/孔)，实际配制时应多配制0.1-0.2 mL。如10 μL 检测抗体浓缩液 (100×) 加 990 μL 抗体稀释液进行配制，轻轻混匀。

### 7.3 HRP标记链霉亲和素 (1×) :

开盖前瞬时离心，按1:100比例进行稀释，稀释前根据预先计算实验所需的总量配制 (100 μL/孔)，实际配制时应多配制0.1-0.2 mL。如10 μL HRP标记的链霉亲和素浓缩液 (100×) 加 990 μL 抗体稀释液进行配制，轻轻混匀。

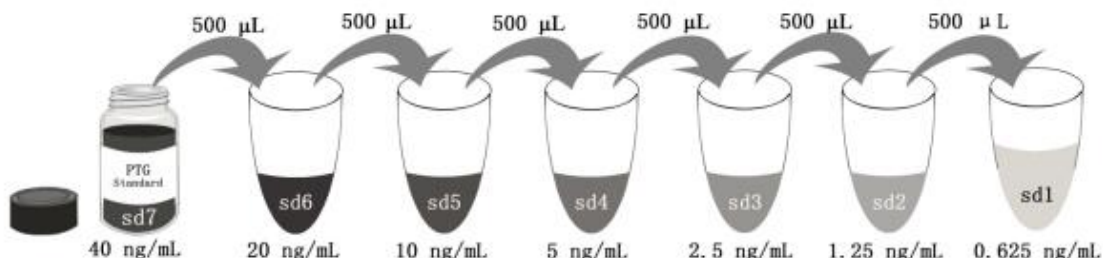
### 7.4 待检测样本:

不同的样本使用相应的样本稀释液进行稀释，如果样本检测值超过标曲最高范围，可将样本进行一定的稀释后再进行实验，使样本的检测值处于标曲范围内，不同样本的稀释倍数需自行优化。

稀释比推荐如下：人血清和血浆样本1:50或1:100稀释；样品采集、处理和储存的差异可能导致测值的改变。

### 7.5 梯度稀释的标准品：

使用2 mL PT 1-ef 样本稀释液复溶标准品；具体操作如下：



Add # μL of Standard diluted in the previous step	—	500 μL					
# μL of Sample Diluent PT 1-ef	2000 μL	500 μL					
	"sd7"	"sd6"	"sd5"	"sd4"	"sd3"	"sd2"	"sd1"

## 八：实验步骤

实验前，需要将所需试剂在室温平衡20-30 min(检测抗体浓缩液、HRP标记链霉亲和素浓缩液不需要平衡室温，即用即取)；在进行标准品、样本以及不同试剂加样时，更换枪头，避免接触微孔板的内表面，不同的试剂，使用不同的加样槽。

8.1 根据实验用量，取出需要用到的酶标板条，剩余板条加入干燥剂放入铝箔袋密封后存放于4°C，并于一周之内用完；

8.2 加样，分别设零孔、标准孔、待测样本孔。零孔加样本稀释液100 μL，余孔分别加梯度稀释的标准品或待测样本100 μL/孔，注意不要产生气泡(建议标准品和样本都做复孔，尽量避免实验误差，确保上样不间断，5-10 min完成加样)；

8.3 酶标板盖上覆膜，37°C孵育2 h；

8.4 洗涤

1) 揭开封板膜(动作轻柔，避免动作过大导致液体溢出串孔)，弃液体，拍干；

2) 洗涤液(1×)洗涤板条，每孔350-400 μL，洗涤后，甩掉液体拍干板条，重复此步骤4次，避免异物进入板孔以及板条干燥；

8.5 每孔加100 μL 检测抗体(1×)(参照试剂准备部分7.2)，盖上封板膜，37°C孵育1 h；

8.6 重复步骤8.4；

8.7 每孔加 100 μL HRP标记链霉亲和素(1×)(参照试剂准备部分7.3)，盖上封板膜，37°C孵育40 min；

8.8 重复步骤8.4；

8.9 显色:每孔加TMB显色液100 μL, 37°C避光显色 15-20 min (如果颜色偏浅，可适当延长显色时间，不超过30 min;保持显色底物始终处于避光状态，显色底物在加样前应是无色透明，如有变色，请勿使用)；

8.10 终止: 每孔加终止液100 μL，蓝色变黄色。终止液与TMB显色液的加样顺序一致；(注意：眼睛和皮肤避免接触终止液)

8.11 读数:以630 nm为校正波长，用酶标仪在450 nm波长测量各孔的光密度(OD值)。加入终止液后5 min内进行读数，若无630 nm 波长，也可直接使用450 nm 波长读数；

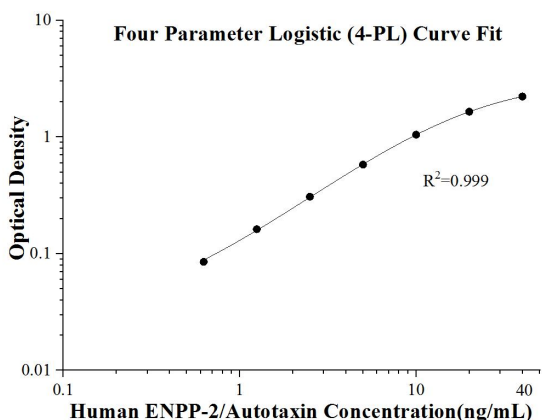
8.12 数据分析: 每个标准品和样本的OD值需减去零孔的OD值，设置复孔，取其平均值。以标准品的浓度为横坐标，OD 值为纵坐标，使用专业软件(如Origin、ELISACalc等)进行四参数拟合(4-PL)，根据样本的OD值由标准曲线推算出拟合浓度，乘以稀释倍数得到样本的实测浓度。

## 操作流程如下：

步骤	试剂	体积	孵育时间	洗涤次数	孵育温度
1	标准品或样本	100 μL	120 分钟	4 次	覆膜后37°C孵育
2	检测抗体 (1×)	100 μL	60 分钟	4 次	覆膜后37°C孵育
3	HRP标记链霉亲和素 (1×)	100 μL	40 分钟	4 次	覆膜后37°C孵育
4	显色 TMB	100 μL	15-20 分钟	不需要洗涤	覆膜后37°C孵育，避光
5	终止液	100 μL	0 分钟	不需要洗涤	-
6	加入终止液后以630 nm为校正波长，在450 nm处测量OD值，此过程建议不超过5分钟				

## 九：实验参数

### 9.1 参考标曲图



(ng/mL)	O.D	Average	Corrected
0	0.062 0.062	0.062	-
0.625	0.144 0.149	0.147	0.085
1.25	0.222 0.225	0.224	0.162
2.5	0.371 0.368	0.370	0.308
5	0.642 0.642	0.642	0.58
10	1.091 1.127	1.109	1.047
20	1.707 1.711	1.709	1.647
40	2.287 2.285	2.286	2.224

### 9.2 精密度

板内精密度：3个不同浓度的样本在板内重复测定 20次；

板间精密度：3个不同浓度的样本在板间重复测定 24次。

板内精密度 (CV内)				
样本	数量	平均值 (ng/mL)	标准差	变异系数CV%
1	20	2.53	0.09	3.5
2	20	5.95	0.19	3.1
3	20	19.19	0.30	1.6

板间精密度 (CV 间)				
样本	数量	平均值 (ng/mL)	标准差	变异系数CV%
1	24	2.35	0.11	4.6
2	24	5.66	0.17	3.0
3	24	18.53	0.48	2.6

### 9.3 加标回收率

样本稀释后，在标曲范围内选择高、中、低3个浓度，进行人ENPP-2/Autotaxin的加标回收率实验，结果如下：

样本类型	稀释倍数	均值 (%)	范围 (%)
人血清	1:200	93	70-110
	1:400	93	75-103

## 9.4 样本值

应用本试剂盒，检测来自健康人的血清和血浆样本中的人ENPP-2/Autotaxin的浓度。

样本类型	均值 (ng/mL)	范围 (ng/mL)
人血清 (n=40)	395.72	53.10-1162.63

## 9.5 灵敏度

用20个重复的零孔平均OD值加上两倍标准差得到的OD值带入标准曲线拟合出对应的浓度值，此试剂盒中人ENPP-2/Autotaxin的灵敏度为0.01 ng/mL。

## 9.6 线性

用对应样本稀释液稀释样本，使稀释后的检测值处于标曲范围内，线性数据如下：

(人血清样本预先稀释25倍)

稀释倍数		人血清
1:2	均值 (%)	100
	范围 (%)	-
1:4	均值 (%)	91
	范围 (%)	88-94
1:8	均值 (%)	81
	范围 (%)	79-83
1:16	均值 (%)	78
	范围 (%)	71-82

## 十：参考文献

1. Tokumura A. et. al. (2002) J Biol Chem.18;277(42):39436-42.
2. Stein AJ et. al. (2015) Mol Pharmacol;88(6):982-92.
3. Udomsinprasert W et. al. (2015) Biomarkers. ;20(1):89-94.