



## 大鼠VEGF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： KE20014

规 格： 96T

灵敏度： 6.7 pg/mL

检测范围： 15.6-1000 pg/mL

用 途： 此试剂盒用于定量检测细胞上清中大鼠VEGF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

血管内皮生长因子(VEGF)，是细胞产生的一种信号蛋白，刺激血管生成。它是系统的一部分，当血液循环不足时，例如在缺氧的情况下，恢复组织的氧气供应。支气管哮喘和糖尿病患者血清VEGF浓度较高。VEGF的活动并不局限于血管系统；VEGF在骨形成、造血、伤口愈合和发育等正常生理功能中发挥作用。该基因的破坏导致小鼠胚胎血管形成异常。VEGF在许多已知的肿瘤中表达上调，其表达与肿瘤的分期和进展有关。

## 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 *            | 2000 pg/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 细胞上清: 收集细胞培养液，500×g 离心5 min取上清，立即使用或分装后-20°C存放，避免反复冻融。

## 七：试剂准备

### 7.1 洗涤液 (1×) :

如果洗涤液 (20x) 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 (20x)，加入570 mL 超纯水或去离子水，得到1×洗涤液。

### 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 (100x) 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 (100x) 加 990 μL 抗体稀释液进行配制，轻轻混匀。

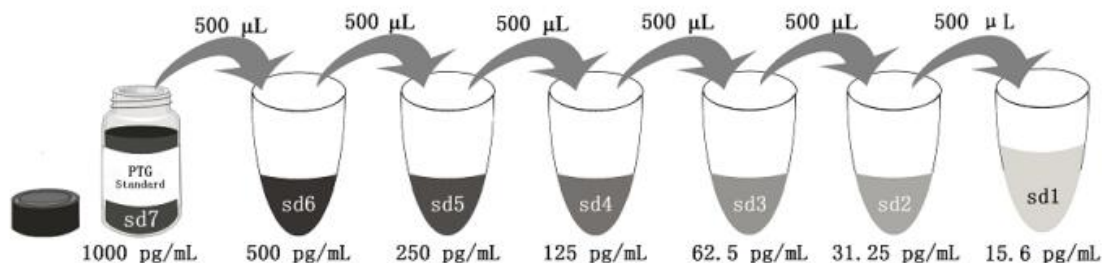
### 7.4 待检测样本：

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：细胞上清1:4或1:8稀释；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；

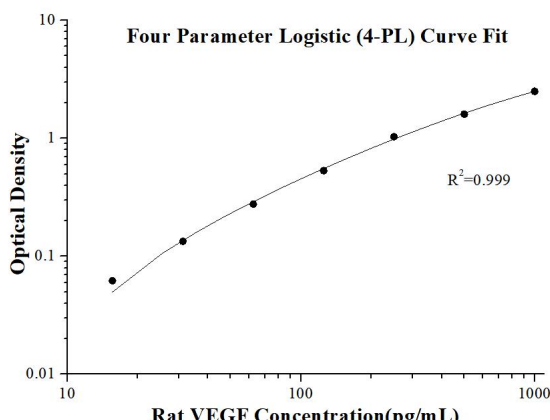
8.12 数据分析: 每个标准品和样本的OD值需减去零孔的OD值，设置复孔，取其平均值。以标准品的浓度为横坐标, OD 值为纵坐标，使用专业软件（如Origin、ELISACalc等）进行四参数拟合 (4-PL) ，根据样本的OD值由标准曲线推算出拟合浓度，乘以稀释倍数得到样本的实测浓度。

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



| (pg/mL) | O.D            | Average | Corrected |
|---------|----------------|---------|-----------|
| 0       | 0.024<br>0.028 | 0.026   | -         |
| 15.6    | 0.088<br>0.088 | 0.088   | 0.062     |
| 31.25   | 0.154<br>0.166 | 0.160   | 0.134     |
| 62.5    | 0.301<br>0.304 | 0.303   | 0.2765    |
| 125     | 0.557<br>0.559 | 0.558   | 0.532     |
| 250     | 1.029<br>1.086 | 1.058   | 1.0315    |
| 500     | 1.551<br>1.704 | 1.628   | 1.6015    |
| 1000    | 2.51<br>2.544  | 2.527   | 2.501     |

### 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 (pg/mL) | 标准差  | 变异系数CV% |
| 1           | 20 | 433.7       | 15.5 | 3.6     |
| 2           | 20 | 86.5        | 7.1  | 8.2     |
| 3           | 20 | 20.6        | 0.8  | 4.0     |

| 板间精密度 (CV 间) |    |             |      |         |
|--------------|----|-------------|------|---------|
| 样本           | 数量 | 平均值 (pg/mL) | 标准差  | 变异系数CV% |
| 1            | 24 | 364.5       | 38.3 | 10.5    |
| 2            | 24 | 83.7        | 8.6  | 10.2    |
| 3            | 24 | 51.0        | 5.4  | 10.5    |

### 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，进行大鼠VEGF的加标回收率实验，结果如下：

| 样本类型 | 稀释倍数 | 均值(%) | 范围(%)  |
|------|------|-------|--------|
| 细胞上清 | 1:15 | 89    | 74-128 |
|      | 1:30 | 117   | 84-132 |

## 9.4 样本值

### 细胞上清：

大鼠肺切成1~2mm的小块，在添加10%胎牛血清的 25-30 mL的 RPMI培养基中，用 2.5 ng/mL脂多糖LPS刺激下培养4 天。收集细胞上清，检测大鼠VEGF的浓度为884.0 pg/mL。

大鼠脾脏切成1~2mm的小块，在添加10%胎牛血清的 25-30 mL的 RPMI培养基中，用10  $\mu$ g/mL ConA刺激下培养3-4天。收集细胞上清，检测大鼠VEGF的浓度为584.7 pg/mL。

## 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，此试剂盒中大鼠VEGF的灵敏度为 6.7 pg/mL。

## 9.6 线性

细胞上清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：

(细胞上清样本预先稀释2倍)

| 稀释倍数 | 细胞上清          |
|------|---------------|
| 1:2  | 均值 (%) 100    |
|      | 范围 (%) -      |
| 1:4  | 均值 (%) 87     |
|      | 范围 (%) 84-92  |
| 1:8  | 均值 (%) 97     |
|      | 范围 (%) 88-108 |
| 1:16 | 均值 (%) 96     |
|      | 范围 (%) 87-107 |

## 十：参考文献

1. Senger DR. et al. (1983). Science. 219: 983-5.
2. Ferrara N. et al. (1992). Endocr Rev. 13: 18-32.
3. Boocock CA. et al. (1995). J Natl Cancer Inst. 87: 506-516.
4. Sunderkotter C. et al. (1994). Int J Cancer. 55: 410-422.