

(本试剂盒仅供体外研究使用,不用于临床诊断!)

货号: EH10168

人生长分化因子 15(GDF15)ELISA 试剂盒 说明书

Human GDF15 (Growth Differentiation Factor 15) ELISA Kit

若您在使用过程中遇到任何疑问或需要进一步的帮助,欢迎您通过以下方式联系我们:

☑邮箱(销售) order@enkilife.cn☑邮箱(技术支持) tech@enkilife.cn公司电话 027-87002838网址 www.enkilife.cn



订阅微信公众号 获取更多技术信息 及前沿动态

保质期:请见试剂盒外包装标签。

技术支持: 为了更好地给您提供服务, 联系时请告知产品外包装标签上批号。

用途

该试剂盒用于体外定量检测血清、血浆或其他相关生物液体中Human GDF15浓度。

灵敏度、检测范围、特异性和重复性

●灵敏度: 14.07pg/mL。

●检测范围: 23.44-1500pg/mL。

●特异性:可检测样本中的 Human GDF15,且与其它类似物无明显交叉反应。

●重复性: 板内, 板间变异系数均<10%。

检测原理

本试剂盒采用双抗体夹心 ELISA 法。用抗 Human GDF15 抗体包被于酶标板上,实验时样品(或标准品)中的 Human GDF15 会与包被抗体结合。后依次加入生物素化的抗 Human GDF15 抗体和 HRP 酶标记的亲和素,抗 Human GDF15 抗体与结合在包被抗体上的 Human GDF15 结合,生物素与亲和素特异性结合而形成免疫复合物,游离的成分被洗去。加入显色底物(TMB),TMB 在 HRP 酶的催化下呈现蓝色,加终止液后变成黄色。用酶标仪在 450 nm 波长处测 OD 值,Human GDF15 浓度与 OD450 OD 值之间呈正比,通过绘制标准曲线计算出样品中 Human GDF15 的浓度。

□试剂盒组成及保存

未开封试剂盒应保存在 2-8℃。收到货后请参照下表中保存条件进行存储。

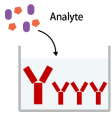
组分名称	规格	保存条件及注意事项		
酶标板	96T: 8 孔×12 条	未拆封: -20℃, 12 个月	未用完: 应放回铝箔袋中密封好,-	
Micro Plate	48T: 8 孔×6 条	20 0, 12 175	20℃保存	
标准品	96T: 2 支	未溶解:	每次实验请使用新溶解的标准	
Reference Standard	48T: 1 支	-20℃, 12 个月	品,溶解后未用完标准品弃用	
浓缩生物素化抗体(100×)	96T:120µL×1支	2005 42 4 5	未用完 :浓缩液请密封好后放	
Biotinylated Detection Ab Concentrate (100×)	48T: 60μL×1支	-20℃, 12 个月	回-20℃,工作液请丢弃	
浓缩 HRP 酶结合物(100×)	96T:120µL×1支	-20℃(避光),	未用完:浓缩液请密封好后放	
HRP Conjugate Concentrate (100×)	48T: 60µL×1 支	12 个月	回-20℃,工作液请丢弃	
标准品&样品稀释液 Reference Standard & Sample Diluent	20mL×1瓶			
生物素化抗体稀释液 Biotinylated Detection Ab Diluent	14mL×1瓶	2-8℃, 12 个月	}	
HRP 酶稀释液 HRP Conjugate Diluent	14mL×1瓶			
浓缩洗涤液(25×)	30mL×1 瓶			

Wash Buffer Concentrate (25×)			
底物溶液 TMB	10ml v 1 #F	2.0%(公顷以) 12.45日	
Substrate Reagent(TMB)	10mL×1瓶	2-8℃(避光), 12 个月	
终止液	7ml v 1 #F	2.0%(光泪	
Stop Solution	7mL×1瓶	2-8℃/常温	
封板覆膜	5 张		
产品说明书	1 份		
质检报告	1 份		

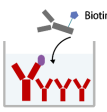
说明:

保存时请确保所有试剂瓶的瓶盖都旋紧,以防止试剂蒸发和避免微生物污染。试剂在分装时会比标签上标明的体积稍多一些,请在使用时量取而非直接倒出。

□操作概要图



1.向孔中加100µL标准品或样品, 37℃孵育 90 min。



2.弃掉废液,每孔添加100μL生物素化抗体工作液, 37℃孵育 60 min。



3.弃掉板孔中液体,洗板 3 次。



4.加入100μL HRP 结合物工作液,37℃孵育 30 分钟。 洗板 5 次



5.加入90µL底物(TMB)。37℃ 孵育 15 分钟。



6.加入50μL终止液(Stop Solution)。



7.立即在450nm波长下测量OD值,分析结果。

回实验操作方法

①检测前注意事项

- 试验中请穿戴好防护装备,接触血液样本或其它生物样本时,请参照国家生物实验室安全防护条例做好生物安全防护工作。
- 2. 不同批号的试剂盒组份不能混用(Stop Solution除外)。
- 3. 试验中所用的EP管和吸头均为一次性使用,请勿混用。
- 4. 刚开封的酶标板孔中可能会有少许水样物质,此为正常现象,不会对实验结果造成影响。暂时不用的板条应放入备用铝箔袋,按照组分表中保存条件进行存放。
- 5. 已稀释过的标准品及生物素化抗体工作液、酶结合物工作液请勿重复使用。
- 6. 未用完的浓缩生物素化抗体(100×)、浓缩HRP酶结合物(100×)及其它原液请按照组分表中的保存条件进行存放。
- 7. 酶标仪需要安装能检测450±10nm波长的滤光片,检测范围在0-3.5之间。

? 检测前自备物品

- 1. 酶标仪 (450nm波长滤光片) 、37℃恒温孵育箱。
- 2. 1.5mL EP管、吸水纸。
- 3. 移液器及一次性吸头: 0.5-10μL, 2-20μL, 20-200μL, 200-1000μL。
- 4. 双蒸水或去离子水。

回样本处理

①样品收集方法参考

不同样本处理时会有一定差异,在选择样本制备前,应充分了解样本自身特性,并尽可能规避样本处理过程中所使用试剂对后续实验的影响。同时避免样本在不合理的温度及时间下停留。以下处理方法仅供参考,更多样本处理及注意事项请见官网《ELISA样本制备指南》。

样本处理方法建议:

血清与血浆因凝血过程导致成份上有一定差异,在选择制备之前应充分了解并考虑待测蛋白在血清 血浆中含量差异。可参考Enkilife官网《ELISA样本制备指南》。

- 1.**血清:** 使用血清分离管 (SST), 让样本在室温下凝血30分钟, 然后以1000 x g的离心力离心15分钟。取出血清, 立即进行检测或分装储存在≤-20°C。避免反复冻融。避免使用高血脂样品。
- 2.**血浆**:使用EDTA或肝素作为抗凝剂(建议使用带抗凝剂的采血管),样品采集后轻轻使其与抗凝剂充分混合,30分钟内于1000×g离心15分钟,取上清即可检测。短期保存可置于2-8°C。制备过程应轻拿轻放,使用无菌器具,以避免溶血。同时应避免使用高血脂样品。

3. 组织匀浆:

- 3.1将目标组织置于冰上,剪碎后,用预冷的PBS (0.01M, pH=7.4)冲洗组织,去除残留血液,称重备用。
- 3.2将剪碎的组织与预冷的PBS按一定质量体积比(1g组织样品加入9mL的PBS,具体比例可根据实验需要适当调整。推荐在PBS中加入蛋白酶抑制剂,例如PMSF,以抑制匀浆过程释放的蛋白酶活性,避免目标蛋白被酶解)加入玻璃匀浆器中,在冰上充分研磨。
- 3.3为了进一步裂解组织细胞,可对匀浆液进行超声破碎(注意使用冰浴降温,并控制好超声功率及时间,避免蛋白变性及过多自由基产生)。最后将匀浆液5000×g离心5-10分钟,取上清检测。注意:

A.一些组织样本(如肝脏、肾脏、胰腺)含有较高浓度的内源性过氧化物酶,其会与TMB底物反应导致假阳性。在这种情况下,可尝试将组织剪碎后,使用3%H2O2完全浸泡组织10-15分钟,用预冷PBS将残留H2O2冲洗干净,正常进行匀浆后检测。

B.也可尝试使用温和的裂解液促进组织裂解及胞内蛋白的释放。但应尽量避免使用含Triton X-100、NP-40或SDS等表面活性剂的裂解液,在没有蛋白酶抑制剂情况下,它们会促进溶酶体破裂进而导致蛋白酶被更多释放进组织匀浆液中,降解目标蛋白,影响检测准确度。同时其过高含量还会严重干扰试剂盒反应。在物理裂解效果不好情况下,可尝试使用EnkiLife新一代裂解液,RC0005 Cell/Tissue Lysis Buffer进行裂解。

4. 细胞提取液:

细胞收集:

贴壁细胞收集: 用预冷的PBS沿培养皿壁轻轻清洗两次, 去除培养基。然后使用胰蛋白酶 (推荐使用EnkiLife RC0001 胰酶细胞消化液) 对贴壁细胞进行消化, 使其从培养皿表面脱落, 1000×g离小5分钟, 收集细胞。

悬浮细胞收集: 1000×g离心5分钟收集细胞。

半悬浮半贴壁细胞:取上清按悬浮细胞收集方法收集悬浮液细胞。然后按贴壁细胞收集方法收集贴壁细胞,将两者收集细胞使用PBS重悬,混匀后,1000×g离心5分钟即可完成收集。

细胞破碎:

将收集的细胞用预冷的PBS洗涤3次。每10⁶个细胞中加入150-200µL PBS重悬并通过超声(参考设置:冰浴,3-5mm探头,150-300W,每次工作1-2秒,间隔30秒,3-5次循环)使细胞破碎(若蛋白含量很低可减少PBS的体积)。将提取液于1500×g离心10分钟,取上清检测。

5. **细胞培养上清或其他生物体液**:收集液体后1000×g离心20分钟,除去杂质及细胞碎片。取上清检测。

①样品注意事项

1.样品收集后保存说明:

1周内检测: 2-8℃, 保存。

1个月内检测:请分装成单次使用量,并保存于-20℃。 3个月内检测:请分装成单次使用量,并保存于-80℃。

所有样本应避免反复冻融。

- 2.请留意,您样本的浓度范围可能超过试剂盒的检测范围。如遇此情况,建议先进行预实验,以确定 合适的稀释比例,确保结果的准确性。(建议查阅文献后先做预实验,以确定稀释倍数)
- 3. 若所检样本不在说明书所列样本之中,建议做预实验验证其检测有效性。
- 4. 若使用化学裂解液制备组织匀浆或细胞提取液,由此引入的某些化学物质可能会导致测值结果出现偏差。
- 5.请知悉, 部分重组蛋白可能与试剂盒中的捕获或检测抗体不匹配, 导致无法检测。

? 检测前准备工作

- 1.平衡至室温:将试剂盒提前20分钟取出冰箱,使其平衡至室温。
- 2. **酶标仪预热**: 检测时,请至少提前15分钟打开酶标仪,使酶标仪光源稳定。
- 3. **洗涤液制备:** 将**浓缩洗涤液**用双蒸水稀释(1:24)。

提示:从冰箱中取出的浓缩洗涤液可能有结晶,属于正常现象,可用40℃水浴微加热使结晶完全溶解后再配制洗涤液。当日使用。

4.标准品工作液制备:

- 4.1 将标准品于10000×g离心1分钟。
- 4.2 向冻干标准品中加入1.0 mL标准品及样品稀释液。旋紧管盖后,静置10分钟。期间上下颠倒管子数次,以助于标准品的溶解。
- 4.3 待标准品完全溶解后,用移液枪轻轻混匀,制备成1500pg/mL的标准品工作液。
- 4.4 根据实验需求,对标准品进行倍比稀释,建议配制的浓度梯度为: 1500、750、375、187.5、93.75、46.88、23.44、0 pg/mL。
- 4.5 倍比稀释方法:

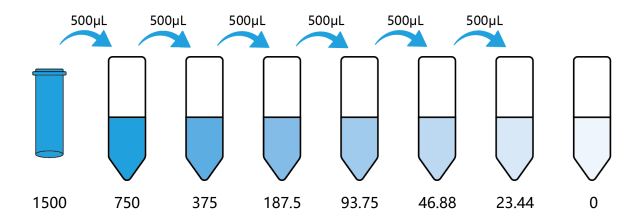
准备7支EP管,每管加入500µL的标准品&样品稀释液。

从1500pg/mL的标准品工作液中取500μL,加入到第一支EP管中,移液枪混匀,制备成750 pg/mL的标准品工作液。

接着,从750 pg/mL的EP管中取500µL,加入到第二支EP管中,移液枪混匀,制备成375 pg/mL的标准品工作液,以此类推,得到倍比稀释的标准品工作液。

注意: 最后一管作为空白对照。加入标准品&样品稀释液即可。

下图为制备示意图:



5.生物素化抗体工作液制备:

计算用量:以100µL/孔的试剂需求量进行计算,并额外增加100-200µL,以备不时之需。

抗体稀释:

在实验前15分钟,使用生物素化抗体稀释液将**浓缩生物素化抗体(100×)**稀释并混匀至1×工作浓度。稀释后的抗体应于当日使用,以保证实验效果。

6. 酶结合物工作液:

计算用量:以100µL/孔的试剂需求量进行计算,并额外增加100-200µL,以备不时之需。

抗体稀释:在实验前15分钟,使用HRP酶稀释液将浓缩HRP酶结合物(100×)稀释并混匀至1×工

作浓度。稀释后的抗体应于当日使用,以保证实验效果。

②实验操作过程

1. 加标准品&样品:

将不同浓度**标准品工作液**按从上到下顺序加入到前两列酶标板孔中,每个浓度两孔,每孔100μL; 待测样品加入其余孔,每孔100μL。高浓度样品需先稀释。

操作时,从酶标板底部加样,避免接触孔壁,轻轻晃动混匀,避免产生气泡,加样操作控制在10分钟内完成。

2. 覆板&孵育:

撕开封板覆膜,将板孔覆盖紧密。37℃孵育90min。

3. 加生物素化抗体:

撕开覆膜,清除并甩干板孔内液体,无需洗涤。

按100µL/孔向所有孔加入稀释好的**生物素化抗体工作液。**轻轻晃动混匀,覆盖**酶标板覆膜。**37℃ 孵育60min。

4. 洗板1:

手动洗板方法:

清除并甩干板孔内液体,按350μL/孔,加入稀释好的**洗涤液**,浸泡1-2min,清除并甩干板孔内

液体,在厚吸水纸上拍干板孔,完成一次洗涤。

总计洗板3次。甩干板孔液体供下一步使用。

洗板机参数建议: 350µL/孔,振板3-5S,两点吸液。

5. 加酶结合物工作液:

按100µL/孔向所有孔加入稀释好的**酶结合物工作液。**轻轻晃动混匀,覆盖**酶标板覆膜。**37℃孵育30min。

6. 洗板2:

洗板5次,步骤同第4步**洗板1**操作。

7. 加底物溶液(TMB):

按90µL/孔向所有孔加入**底物溶液(TMB)。**覆盖**酶标板覆膜。**37℃,避光孵育15min左右。

提示:根据显色情况调整孵育时间,但不要超过30分钟。一旦标准孔显示出清晰的梯度,即可停止孵育。

8. 终止反应:

按50µL/孔,向所有孔加入**终止液**,终止反应。

提示: 终止液的加入顺序应尽量与底物溶液的加入顺序相同。

9. 测量OD值:

立即用酶标仪在450nm波长测量酶标板各孔的OD值(光密度)。

♡检测结果计算

1. 计算平均OD值并绘制标准曲线:

计算每组标准品复孔的平均OD值。

从每个标准品的平均OD值中减去空白孔的OD值,得到标准品矫正OD值。

以浓度为横坐标, OD值为纵坐标, 使用Logistic函数绘制标准曲线。绘制时排除空白组的OD值。

2. 样本浓度计算:

将样本测得的OD值带入曲线中即可求出样本OD值对应浓度。样本若有稀释倍数,在所得浓度上乘以稀释倍数即可得到样本原液浓度。

3. 高OD值样品处理:

如果样品的OD值超过了标准曲线的上限,应适当稀释样品后重新测量。

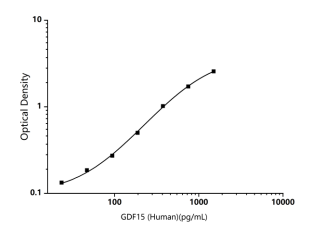
回技术数据

典型数据

以下数据仅供参考,实验者需根据自己的实验建立标准曲线。

浓度: pg/mL	1500	750	375	187.5	93.75	46.88	23.44	0
OD	2.513	1.648	0.982	0.546	0.248	0.178	0.127	0.073

拉工 00	2.44	1 575	0.000	0.472	0.175	0.105	0.054	
校正 OD	2.44	1.575	0.909	0.473	0.175	0.105	0.054	-



精密度

板内精密度: 在一块板子上分别对低、中、高浓度的样本各进行20次检测。

板间精密度: 在三块不同的实验板上,对低、中、高浓度样本各进行20次检测。

	批内变异系数			批间变异系数		
样本	1	2	3	1	2	3
数量	20	20	20	20	20	20
平均值(pg/mL)	79.51	130.77	587.81	87.26	143.61	531.2
标准差	4.62	7.53	20.69	5.5	7.45	21.41
变异系数 (%)	5.81	5.76	3.52	5.5	5.19	4.03

回收率

向5个不同样本中分别添加已知浓度的目标蛋白,进行回收实验,以确定回收率的范围和计算平均回收率

样本类型	回收率范围 (%)	平均回收率 (%)
血清 (n=5)	90-105	97
血浆 (n=5)	94-106	100
细胞培养基 (n=5)	94-105	99

线性

首先,向5个样本中分别添加已知浓度的目标蛋白,并进行回收实验,以测定回收率的范围和平均回收率。随后,将这5个样本分别稀释至2倍、4倍、8倍和16倍的浓度,再次进行回收实验,以评估不同稀释倍数下的回收率范围和平均回收率。

血清	血浆	细胞上清
(n=5)	(EDTA)(n=5)	(n=5)

1.2	回收率范围(%)	100-116	91-106	96-112
1:2	平均回收率(%)	106	97	103
1.4	回收率范围(%)	100-115	88-103	98-113
1:4	平均回收率(%)	107	95	104
1.0	回收率范围(%)	102-118	89-102	97-112
1:8	平均回收率(%)	108	95	104
1.10	回收率范围(%)	97-112	94-106	92-108
1:16	平均回收率(%)	102	100	99

①问题分析

如果实验结果不理想,请立即拍摄显色结果的照片,保存所有实验数据,并保留使用过的板条以及未用尽的试剂。之后,请联系我们的技术支持团队,以便我们协助您解决问题。同时,您也可以查阅以下资料以获取更多帮助。

问题描述	可能原因	相应对策		
	吸液或加液不准	检查并校准移液枪及吸头		
标准曲线梯度差	标准品稀释不正确	溶解标准品时轻轻旋转瓶身,确保粉末完全溶解		
	洗涤不完全	确保洗涤时间和次数,以及每孔的加液量		
	孵育时间太短	保证充足的孵育时间		
	实验温度不正确	使用推荐的实验温度		
显色很弱或无色	试剂体积不够或漏加	检查吸液及加液过程,确保按顺序足量添加		
	稀释不正确	重新检查稀释步骤		
	酶标记物失活或底物失效	混合酶结合物和底物,通过显色结果判断		
\+\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\		检查酶标仪的波长及滤光片设置,确保是450nm		
读数数值低	酶标仪设置不正确 	提前打开酶标仪预热15min及以上		
变异系数大	加液不正确	检查加液情况,确保准确性		
	检测抗体的工作浓度过高	使用推荐的稀释倍数		
背景值高	酶标板洗涤不完全	保证每步清洗完全;如果用自动洗板机,请检查所有的出口是否有堵塞;是否使用试剂盒配备的洗涤液		
	洗液有污染	使用新鲜的洗液		
灵敏度低	ELISA 试剂盒保存不当	按说明书要求保存试剂		

OD 读数前向所有孔加入终止液

产品使用声明:

- 1. **质量技术风险提示:** 受限于当前科学技术水平和条件限制,尚无法对所有原料进行全面的鉴定分析。本产品可能存在一定的质量技术风险。
- 1. **实验结果影响因素**: 实验结果受试剂有效性、操作者技能和实验环境等多种因素影响。为确保结果准确性,请准备充足的待测样品。
- 2. **试剂使用指南:** 为获得最佳实验效果,建议仅使用本试剂盒内提供的试剂,并严格按照说明书操作。避免与其他制造商的产品混用。
- 3. 操作注意事项: 不正确的试剂配制或酶标仪参数设置可能导致实验结果异常。请在实验前仔细阅读说明书,并正确调整仪器参数。
- 4. **结果重现性**:即使是同一操作者,在两次独立实验中也可能得到不同结果。为确保结果的重现性,请严格控制实验过程中的每一步操作。
- 5. **质量保证与差异说明:** 尽管试剂盒在发货前经过严格质检,但由于运输条件、实验设备差异等因素,用户检测结果可能与出厂数据存在差异。不同批次试剂盒间的差异也可能源于上述原因。
- 6. 该试剂盒仅用于科研,不得用于临床诊断!

① 我们始终致力于提供高质量的产品,并感谢您的理解与支持。如有任何问题,欢迎随时联系我们的技术支持团队。