

Mouse Vitamin D BP ELISA 试剂盒

产品编号# CME0101 (48/96 孔)

适用于小鼠血清、血浆或细胞培养上清液等样本

仅供研究，不用于临床诊断。



客服热线: 400-7060-959 * 技术支持邮箱: tech@4abio.com
公司官网: www.4abio.net

目录

简介	- 3 -
检测原理	- 3 -
试剂盒组分	- 4 -
储存条件	- 5 -
其他实验材料 (不提供, 但可协助购买) :	- 5 -
注意事项	- 5 -
样本收集处理及保存方法	- 6 -
试剂准备	- 6 -
操作步骤	- 8 -
操作流程图	- 8 -
操作要点提示	- 9 -
结果判断	- 9 -
结果重复性	- 10 -
灵敏度	- 10 -
特异性	- 10 -
参考文献	- 10 -

➡ 该产品由[北京四正柏生物科技有限公司](#)研制。

➡ 请根据试剂盒中所附说明书指引进行实验。

简介

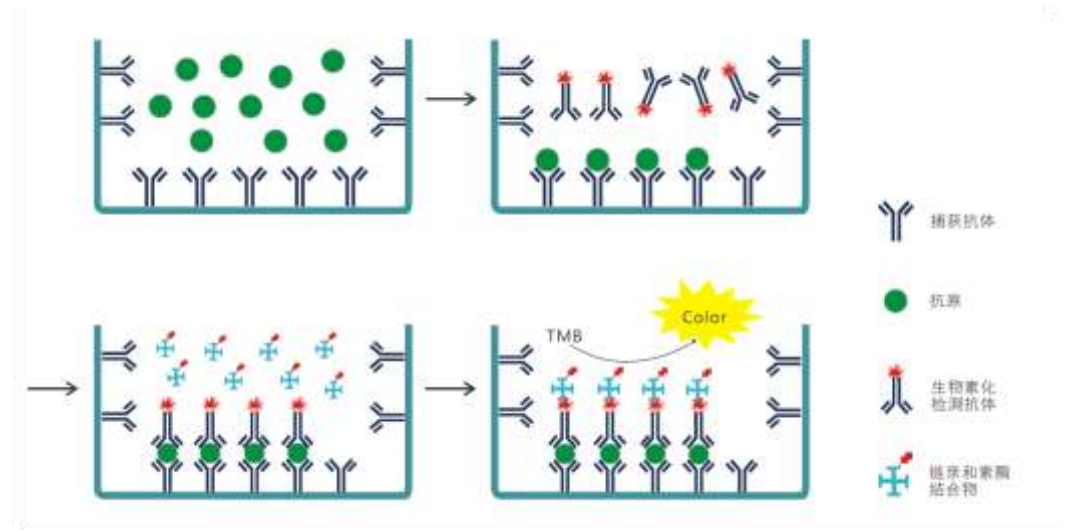
维生素 D 结合蛋白（维生素 D BP），也称为 DBP 和 Gc-球蛋白，是一种 58 kDa 的糖蛋白，在血清中以高浓度循环，并作为维生素 D 的载体蛋白。维生素 D 的运输 BP 对于多种组织的功能是重要的，并且维生素 D BP 活性的改变有助于许多疾病的发展。维生素 D BP 结合维生素 D 的 25 (OH) 和激素活性 1,25 (OH) 2 形式。维生素 D BP 在结构上与主要血清蛋白白蛋白和α-胎蛋白相关。这些蛋白质共享内部二硫键模式，其将分子分成三个结构域。成熟的小鼠维生素 D BP 分别与人和大鼠维生素 D BP 分别为 76% 和 90% 氨基酸序列同源性。维生素 D BP 主要在肝细胞中表达，较小程度在肾脏中表达。它通过 Megalin 介导的胞吞作用将维生素 D 递送到细胞中。有一种选择性去糖基化形式的维生素 D BP 被称为巨噬细胞活化因子 (MAF)，它是依次通过 B 细胞的β-半乳糖苷酶和 T 细胞唾液酸酶去除碳水化合物而产生。除了促进巨噬细胞活化和分化，MAF 还阻断 CDGF 依赖性过程中 FGF basic, VEGF 和血管生成素 2 对血管内皮细胞的血管生成作用。在小鼠异种移植模型中的 MAF 施用会导致新生血管形成和肿瘤消退减少。维生素 D BP 的完全去糖基化破坏其抗血管生成作用。

维生素 D BP 增强单核细胞和嗜中性粒细胞对活化的补体成分 C5a 或 C5a des Arg (C 末端加工形式的 C5a) 的趋化性。它不增强朝向单核细胞趋化因子 f-Met-Leu-Phe 的运动或作为独立的趋化因子起作用。维生素 D BP 结合 C5a des Arg 允许更多数量的 C5a 分子结合中性粒细胞。中性粒细胞活化导致维生素 D BP 和嗜中性粒细胞趋化性的结合位点的显著增加。维生素 D BP 另外与中性粒细胞和单核细胞上 CD44 的硫酸软骨素部分有相互作用。CD44 以及膜联蛋白 A2 是维生素 D BP 增强趋化性所必需的。在凝血期间通过血小板释放并通过 CD36 作用的血小板反应蛋白-1 需要维生素 D BP 形成完全的趋化辅因子功能。维生素 D BP 的趋化辅因子性质通过与 1,25 (OH) 2 维生素 D 结合而消除，但是其不通过与 25 (OH) 维生素 D 或肌动蛋白的结合而改变性质。维生素 D BP 结合从坏死细胞释放的单体 G-肌动蛋白并将其从循环中清除。

由于快速的清除，维生素 D BP 的循环水平在肝衰竭，肝病和囊性纤维化中降低。各种癌症的患者具有升高的α-N-乙酰半乳糖胺酶的血清水平，该酶可用来去除维生素 D BP 上 N-连接的碳水化合物。该作用不改变维生素 D BP 蛋白的水平，但阻止 MAF 的形成，其作用是抗血管生成。

检测原理

本实验采用双抗体夹心 ELISA。用抗小鼠 Vitamin D BP 单克隆抗体预包被酶标板，加入适度稀释的样本和标准品，其中的 Vitamin D BP 会与其单抗结合，洗去游离成分；加入生物素化的抗小鼠 Vitamin D BP 抗体，抗小鼠 Vitamin D BP 抗体与结合在单抗上的小鼠 Vitamin D BP 结合而形成免疫复合物，洗去游离的成分；加入辣根过氧化物酶标记的亲合素，生物素与亲合素特异性结合，洗去未结合的酶结合物；加入显色剂，若反应孔中有 Vitamin D BP，辣根过氧化物酶会使无色的显色剂现蓝色；加终止液变黄。在 450nm 下测 OD 值，Vitamin D BP 浓度与 OD450 值之间呈正比，可通过绘制标准曲线计算出标本中 Vitamin D BP 浓度。



检测原理示意图

试剂盒组分

试剂盒组分	96 孔	48 孔	配制
1a 标准品	2 支	1 支	按说明书进行稀释
1b 标准品和标本稀释液	2 瓶	1 瓶	即用型
2a 浓缩生物素化抗体	2 支	1 支	按瓶签标识进行稀释
2b 生物素化抗体稀释液	1 瓶	1 瓶	即用型
3a 浓缩酶结合物（避光）	2 支	1 支	按瓶签标识进行稀释
3b 酶结合物稀释液	1 瓶	1 瓶	即用型
4 浓缩洗涤液 20×	1 瓶	1 瓶	按瓶签标识进行稀释
显色剂（避光）	1 瓶	1 瓶	即用型
终止液	1 瓶	1 瓶	即用型
抗体包被板条	8×12	8×6	即用型
封板胶纸	4 张	2 张	即用型
说明书	1 份	1 份	

如果您收到试剂盒后发现上表中有任何组分破损或缺失,请及时联系我司客服 400-7060-959 或 tech@4abio.com。我们将及时为您解决相关问题。

储存条件

未启封的试剂盒	4℃保存, 请于保质期内使用。
已启封或重新溶解的试剂	1b 标准品和标本稀释液
	2a 浓缩生物素化抗体 (100×)
	2b 生物素化抗体稀释液
	3a 浓缩酶结合物 (避光 100×)
	3b 酶结合物稀释液
	4 浓缩洗涤液 20×
	显色剂 (避光)
	终止液
	标准品
抗体包被板条	实验中不用的板条应立即放回包装袋中, 密封干燥 4℃保存。

以上储存条件均要求在试剂盒保质期内。

其他实验材料 (不提供, 但可协助购买) :

1. 酶标仪(450nm)
2. 高精度可调移液器及吸头: 0.5-10, 2-20, 20-200, 200-1000μl; 一次检测样品较多时, 最好用多通道移液器。
3. 自动洗板机或洗瓶
4. 37℃温箱
5. 双蒸水或去离子水
6. 坐标纸
7. 量筒

注意事项

1. 试剂盒保存在2-8℃, 除复溶后的标准品, 其它成分不可冷冻。
2. 浓缩生物素化抗体(2a)、浓缩酶结合物(3a)装量极少, 运输中颠簸和可能的倒置会使液体沾到管壁或瓶盖。使用前请离心处理以使附着于管壁或瓶盖的液体沉积到管底。
3. 为避免交叉污染请使用一次性吸头。
4. 终止液和显色剂具腐蚀性, 避免皮肤及粘膜直接接触, 一旦接触到这些液体, 请尽快用大量水冲洗。
5. 使用干净的塑料容器配制洗涤液, 使用前充分混匀试剂盒里的各种成份及样品。
6. 洗涤酶标板时应充分拍干, 不要将吸水纸直接放入酶标反应孔中吸水。

7. 不要用其它来源的试剂混合或替代该产品的组分，不同批号的试剂盒组份不能混用，请在有效日期内使用本产品。
8. 在试验中标准品和样本检测时建议作双复孔或三复孔，加入试剂的顺序应一致，以保证所有反应孔孵育的时间一样。
9. 充分混匀对反应结果尤为重要，最好使用微量振荡器(使用最低频率进行振荡)。
10. 避免操作过程中酶标板干燥，干燥会使酶标板上生物成分迅速失活，影响实验结果。
11. 适当的稀释样品，使样品值落在标准曲线范围内，根据待测因子含量高、中、低的不同，建议采用1:100, 1:10, 1:2稀释样品。如果样品OD值高于最高标准，适当增加稀释度并重复检测。
12. 标准品稀释液、操作人、移液方式、洗涤方法、孵育时间及温度、试剂盒批次的不同均可能会导致结果的差异。
13. 此法可有效的消除可溶性受体、结合蛋白以及生物样品中的其他因素的干扰。

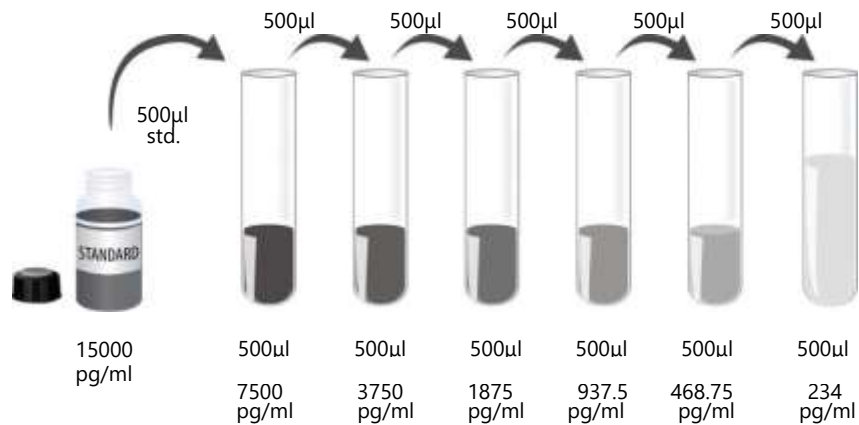
样本收集处理及保存方法

1. **血清**：使用不含热原和内毒素的试管，收集血液后，室温凝血30min， $1000\times g$ 离心10min，小心分离血清。
2. **血浆**：用EDTA、柠檬酸盐、肝素作为抗凝剂收集血浆，收集后30min内以 $1000\times g$ 离心15min去除颗粒。
3. **细胞上清液**： $1000\times g$ 离心10min去除颗粒和聚合物。
4. **保存**：若样品不立即检测，请将其按一次用量分装，-20°C-70°C保存，避免反复冻融。尽量避免使用溶血或高血脂样本。如果血清中含有大量颗粒，检测前先离心或过滤去除；室温下解冻，请勿于37°C或更高的温度加热解冻。
5. **稀释**：可根据实际情况，将标本做适当倍数稀释(建议做预实验，以确定稀释倍数)。
注：正常小鼠血清或血浆样本建议做**1:2稀释**。

试剂准备

1. 提前30min从冰箱中取出试剂盒，平衡至室温。
2. **洗涤缓冲液**：从冰箱中取出的浓缩洗涤液可能有结晶，这属于正常现象，加热并轻轻摇晃使结晶完全溶解后再配制。将浓缩洗涤液用双蒸水稀释(1:20)。未用完的放回4°C。
3. **标准品**：加入标准品/标本稀释液(1b)1.0ml至冻干标准品(1a)中，待彻底溶解后，静置15分钟混匀(浓度为15000pg/ml)，然后根据需要进行稀释，见下图(建议标准曲线使用以下浓度：15000、7500、3750、1875、937.5、468.75、234、0 pg/ml)。稀释的标准品不得重复使用，未用完的标准品应按照一次用量分装后，将其放在-20~-70°C贮存，一次性使用，避免反复冻融。

标准品稀释方法：



4. **生物素化抗体工作液：**根据每孔需要100μL来计算总的用量，多配制100-200μL。以生物素化抗体稀释液(2b)稀释浓缩生物素化抗体(2a)(1:100)。最好现用现配。(稀释方法参照下表)

所用板条数	浓缩生物素化抗体	生物素化抗体稀释液
12	110μL	+ 10890μL
10	90μL	+ 8910μL
8	70μL	+ 6930μL
6	50μL	+ 4950μL
4	33μL	+ 3267μL
2	17μL	+ 1683μL
1	9μL	+ 891μL

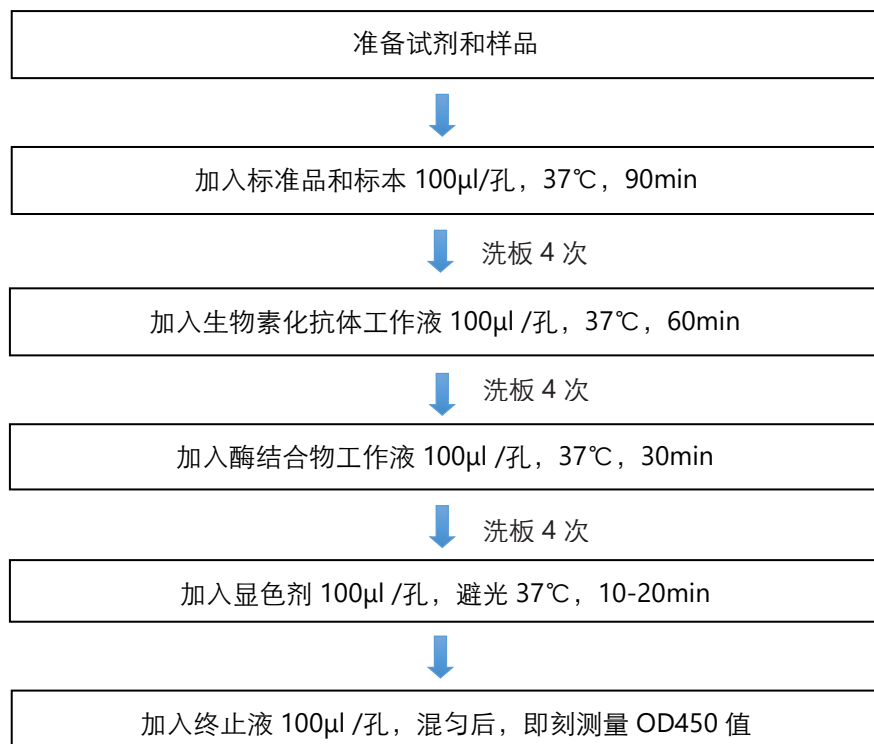
5. **酶结合物工作液：**以酶结合物稀释液(3b)稀释浓缩酶结合物(3a)(1:100)。最好现用现配。
(稀释方法参照下表)

所用板条数	浓缩酶结合物	酶结合物稀释液
12	110μL	+ 10890μL
10	90μL	+ 8910μL
8	70μL	+ 6930μL
6	50μL	+ 4950μL
4	33μL	+ 3267μL
2	17μL	+ 1683μL
1	9μL	+ 891μL

操作步骤

1. 按照上述准备工作配制好各种溶液。
2. 根据待测样品数量和标准品的数量决定所需的板条数，并增加1孔作为空白对照孔。分别将标本和不同浓度标准品(100 μ l /孔)加入相应孔中（零孔只加标准品/样本稀释液），用封板胶纸封住反应孔，37℃孵箱孵育90分钟（空白对照孔除外）。
3. 洗板4次：(1)自动洗板机：要求注入的洗涤液为350 μ l，注入与吸出间隔15-30秒。(2)手工洗板：甩尽孔内液体，每孔加洗涤液350 μ l，静置30秒后甩尽液体，在厚迭吸水纸上拍干。
4. 加入生物素化抗体工作液(100 μ l /孔)。用封板胶纸封住反应孔，37℃孵箱孵育60分钟(空白对照孔除外)。
5. 洗板4次。
6. 加入酶结合物工作液(100 μ l /孔)。用封板胶纸封住反应孔，37℃孵箱孵育30分钟（空白对照孔除外）。
7. 洗板4次。
8. 加入显色剂100 μ l /孔，避光，37℃孵箱孵育10-20分钟。
9. 加入终止液100 μ l /孔，混匀后即刻测量OD450值(5分钟内)。

操作流程图



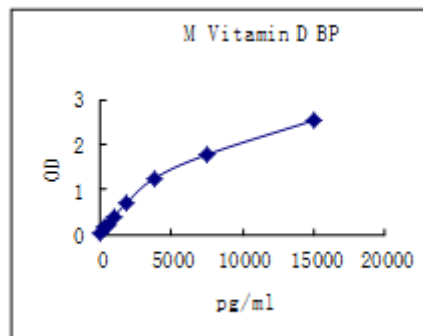
操作要点提示

1. 配制各种试剂时要充分混匀，但要避免产生大量泡沫，以免加样时加入大量的气泡，产生加样误差。
2. 为避免交叉污染，在加入不同浓度的标准品、不同样品、不同试剂时谨记及时更换吸头。
3. 为了确保准确的结果，在每次孵育前均需使用新封板胶纸封住反应孔。
4. 显色剂在添加之前，应保持无色，请勿使用已变为蓝色的显色溶液。最佳显色时间对标准曲线很重要，肉眼可见前3-4孔有梯度蓝色，后3-4孔差别不明显，零孔无蓝色出现即可终止。
5. 每次检测均要做标准曲线，根据样品待测因子的含量，适当稀释或浓缩样本，最好做预实验。

结果判断

1. 每个标准品和标本的OD值应减去空白孔的OD值，如果做复孔，求其平均值。
2. 使用计算机软件以吸光度OD值为纵坐标(Y)，相应的Vitamin D BP标准品浓度为横坐标(X)，生成相应的标准曲线，样品的Vitamin D BP含量可根据其OD值由标准曲线换算出相应的浓度。
3. 若标本 OD 值高于标准曲线上限，应适当稀释后重测，计算浓度时应乘以稀释倍数算标本含量。
4. 参考数据：

标准品浓度(pg/ml)	OD值1	OD值2	平均值	矫正值
0	0.019	0.032	0.026	—
234	0.104	0.110	0.107	0.081
468.75	0.168	0.162	0.165	0.139
937.5	0.307	0.305	0.306	0.280
1875	0.568	0.570	0.569	0.543
3750	1.022	1.012	1.017	0.991
7500	1.777	1.769	1.773	1.747
15000	2.415	2.410	2.412	2.386



本图仅供参考，应以同次试验标准品所绘标准曲线为准

结果重复性

板间，板内变异系数均<10%。

灵敏度

最低检测小鼠 Vitamin D BP 剂量小于 117pg/ml。 最低检出量测定方法：20 个零标准的平均 OD 值增加两个标准差，再计算相应的浓度。

特异性

此试剂盒可检测天然和重组的小鼠Vitamin D BP，以50ng/ml平行做特异性试验，均不与下列细胞因子及蛋白反应。

重组小鼠细胞因子	重组人细胞因子
AFP	Vitamin D BP
	Serum Albumin

参考文献

1. Bikle, D.D. (2014) Chem. Biol. 21:319.
2. Chun, R.F. (2012) Cell Biochem. Funct. 30:445.
3. Meier, U. et al. (2006) Clin. Chem. 52:7.
4. Yang, F. et al. (1985) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 82:7994.
5. Cooke, N.E. (1985) J. Clin. Invest. 76:2420.
6. McLeod, J.F. and N.E. Cooke (1989) J. Biol. Chem. 264:21760.
7. Esteban, C. et al. (1992) J. Biol. Chem. 267:10177.
8. Gressner, O.A. et al. (2008) Clin. Chim. Acta 390:28.
9. Yamamoto, N. and S. Homma (1991) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 88:8539.
10. Kanda, S. et al. (2002) J. Natl. Cancer Inst. 94:1311.
11. Kalkunte, S. et al. (2005) Angiogenesis 8:349.
12. Benis, K.A. and G.B. Schneider (1996) Blood 88:2898.
13. Kisker, O. et al. (2003) Neoplasia 5:32.
14. Piquette, C.A. et al. (1994) J. Leukoc. Biol. 55:349.
15. Trujillo, G. and R.R. Kew (2004) J. Immunol. 173:4130.