

# 人CD117/c-Kit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: KE00642

规格: 96T

灵敏度: 0.04 ng/mL

检测范围: 0.313-20 ng/mL

用途: 此试剂盒用于定量检测血清、血浆以及细胞上清中的人CD117/c-Kit浓度

本产品仅用于科学研究,不适用于临床诊断

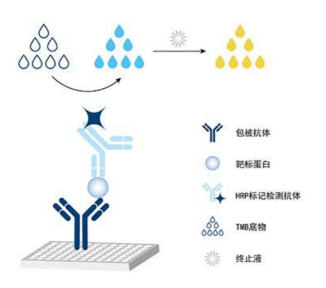
# 目录

—:	背景信息 ••••••	3
=:	检测原理 ••••••	3
Ξ:	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
	9.7 特异性	8
+:	参考文献 ••••••	8

## 一: 背景信息

CD117又称c-Kit,是一种III型受体酪氨酸激酶,在细胞信号传导中起重要作用。它与配体干细胞因子(SCF)结合后被激活,发生磷酸化级联,从而激活不同类型细胞中的各种转录因子。c-Kit对肥大细胞、造血干细胞、生殖细胞、黑色素细胞和Cajal间质细胞等多种细胞类型的发育和功能至关重要。它还参与造血、配子生成、黑色素生成和胃肠道蠕动等过程。

# 二: 检测原理



#### ◀双抗夹心模式图 (检测抗体直标HRP)

按操作顺序形成抗体夹心结构后,加入TMB 底物,板孔液体由无色变成蓝色,再加入终止 液液体变为黄色后进行吸光度值测定。

# 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 *	40 ng/瓶	2 瓶
Detection antibody, HRP- conjugated (100×)	HRP标记检测抗体浓缩液(100×)**	120 μL/支	1支
Sample Diluent PT 4B1	样本稀释液 PT 4B1	30 mL/瓶	2 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℃条件下存放6个月或者在-20℃条件下存放1年
- 2: 已开启试剂盒可在2-8℃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

# 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℃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)。
- 6.3 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℃存放,避免反复冻融。

<sup>\*\*</sup> 开盖前请离心

## 七: 试剂准备

#### 7.1 洗涤液 (1×):

如果洗涤液( $20\times$ )有晶体析出, $37^{\circ}$ 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( $20\times$ ),加入570 mL 超纯水或去离子水,得到洗涤液( $1\times$ )。

#### 7.2 HRP标记检测抗体(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  $\mu$ L/孔),实际配制时应多配制0.1-0.2 mL。如10  $\mu$ L HRP标记检测抗体浓缩液(100×)加 990  $\mu$ L **抗体稀释液**进行配制,轻轻混匀。

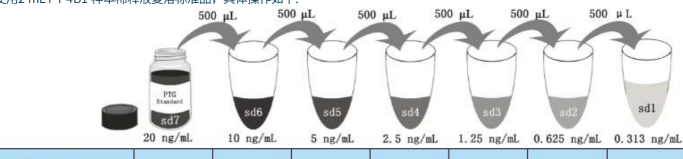
#### 7.3 待检测样本:

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1:100或1:200稀释;细胞上清样本1:2稀释;样品采集、处理和储存的差异可能导致测值的改变。

#### 7.4 梯度稀释的标准品:

使用2 mL PT 4B1 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	-T	500 μL					
# μL of Sample Diluent PT 4B1	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20-30min(HRP标记检测抗体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 $100~\mu$ L,余孔分别加梯度稀释的标准品或待测样本 $100~\mu$ L/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

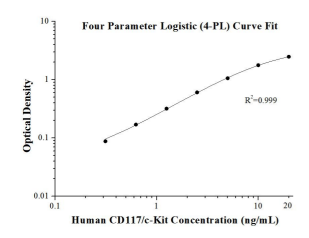
- 1) 揭开封板膜(动作轻柔,避免动作过大导致液体溢出串孔),弃液体,拍干;
- 2) 洗涤液(1×)洗涤板条,每孔350-400 μL,洗涤后,甩掉液体拍干板条,重复此步骤4次,避免异物进入板孔以及板条干燥;
- 8.5 每孔加100 µL HRP标记检测抗体(1×)(参照试剂准备部分7.2),盖上封板膜,37℃孵育40 min;
- 8.6 重复步骤8.4;
- 8.7 显色:每孔加TMB显色液100 μL,37°C避光显色 15-20 min(如果颜色偏浅,可适当延长显色时间,不超过30 min;保持显色底物始终处于避光状态,显色底物在加样前应是无色透明,如有变色,请勿使用);
- 8.8 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)
- 8.9 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;
- 8.10 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℃孵育
2	HRP标记检测抗体(1×)	100 μL	40 分钟	4 次	覆膜后37℃孵育
3	显色 TMB	100 μL	15-20 分钟	不需要洗涤	覆膜后37℃孵育,避光
4	终止液	100 μL	0 分钟	不需要洗涤	-
5	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)	0.D	Average	Corrected
0	0.0258 0.0371	0.03145	-
0.313	0.1167 0.1221	0.1194	0.08795
0.625	0.2009 0.2025	0.2017	0.17025
1.25	0.3566 0.3451	0.35085	0.3194
2.5	0.6529 0.6213	0.6371	0.60565
5	1.1287 1.0546	1.09165	1.0602
10	1.8805 1.733	1.80675	1.7753
20	2.5109 2.514	2.51245	2.481

# 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 8 次; 板间精密度: 3个不同浓度的样本在板间重复测定 16 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	8	10.01	0.48	4.75			
2	8	2.50	0.06	2.42			
3	8	1.23	0.02	1.81			

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	16	10.31	0.63	6.14			
2	16	2.47	0.08	3.06			
3	16	1.24	0.03	2.32			

# 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CD117/c-Kit的加标回收率实验,结果如下:

样本类型	稀释倍数	平均值 (%)	范围 (%)
人血清	1:400	106	99-110
八皿/月	1:800	107	102-111
细胞上清	1:2	98	94-103
细胞上/f  	1:4	101	97-109

## 9.4 样本值

人血清 - 应用本试剂盒, 检测人血清样本中人CD117/c-Kit的浓度。

样本类型	平均值 (ng/mL)	范围 (ng/mL)
人血清 (n=16)	502.89	360.16-806.36

**细胞上清** - Hel 92.1.7在添加10%胎牛血清、50 μM β-巯基乙醇、2 mM l -谷氨酰胺、100 U/mL青霉素和100 μg/mL硫酸链霉素的 RPMI -1640培养基中培养。取等量细胞培养上清,检测人CD117/c-Kit水平,测定值为1.85 ng/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,此试剂盒中人CD117/c-Kit的灵敏度为 0.04 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50倍。)

		人血清	细胞上清
1:2	均值 (%)	100	100
1.2	范围 (%)	-	-
1:4	均值 (%)	104	96
1.4	范围 (%)	101-110	95-97
1:8	均值 (%)	108	91
1.0	范围 (%)	105-115	82-99
1:16	均值 (%)	109	-
1.10	范围 (%)	100-126	-

### 9.7 特异性

本试剂盒特异性识别天然和重组人CD117/c-Kit。

# 十:参考文献

- 1. Miettinen, Markku, and Jerzy Lasota. Applied immunohistochemistry & molecular morphology: AIMM vol. 13,3 (2005): 205-220.
- 2. Ashman, L K. The international journal of biochemistry & cell biology vol. 31,10 (1999): 1037-1051.
- 3. Lennartsson, Johan, and Lars Rönnstrand. Physiological reviews vol. 92,4 (2012): 1619-1649.