

达优

Human VEGF-A

Precoated ELISA Kit

Cat#: 1117342/1117343

ELISA 试剂盒 说明书

本试剂盒仅供科研使用，请勿用于诊断
使用前请仔细阅读说明书并检查试剂盒组分

Human VEGF-A

Precoated ELISA Kit

ELISA 试剂盒

Cat#:1117342

Cat#:1117343

检测原理

达优 ELISA 试剂盒采用双抗体夹心酶联免疫吸附检测技术。特异性的抗体包被到酶标板上,标准品或样本加入孔中,样本中含有的目标物质被固定化的抗体捕获,加入检测抗体,形成抗体-抗原-抗体的复合体,加入酶和底物,在酶的催化下底物发生反应,且反应的颜色与目标物质的含量成正比,加入终止液后,在酶标仪中测定反应的吸光值。

预期用途

定量检测血清、血浆、缓冲液或细胞培养液中的 VEGF-A 含量。

知识背景

血管内皮生长因子(VEGF)也被称为血管通透性因子(VPF),它对血管内皮细胞具有高度特异性,具有促进血管的通透性、促进内皮细胞的增殖、促进血管的生产等重要的生物学功能。VEGF 是一种通过二硫键相连的同源二聚体糖蛋白,分子量 34-45 kD,许多细胞可以分泌 VEGF。人 VEGF 有 5 种亚型异构体(A,B,C,D,E)存在,以 VEGF165 最常见。VEGF 与肿瘤转移、生殖调节方面,糖尿病的肾病、视网膜病变都有密切相关性。

保存条件

未开封试剂盒在 2°C~8°C 可稳定保存 12 个月。

开封后各组分保存条件见下：

Cat#:1117342

组分	规格	数量	保存条件
Cytokine Standard	48 T	2 瓶	复溶后-25℃~-15℃保存 15 天，分装保存，不可重复冻融。
Biotinylated Antibody	50 μL	2 管	原液 2℃~8℃可稳定保存 1 个月，稀释后不可保存。
Streptavidin-HRP	50 μL	2 管	原液 2℃~8℃可稳定保存 1 个月，稀释后不可保存。
Dilution Buffer R (1×)	10 mL	3 瓶	2℃~8℃可稳定保存 1 个月。
Washing Buffer (50×)	15 mL	1 瓶	原液 2℃~8℃可稳定保存 1 个月，稀释后不可保存。
TMB	10 mL	1 瓶	2℃~8℃可稳定保存 1 个月。
Stop Solution	10 mL	1 瓶	2℃~8℃可稳定保存 1 个月。
Precoated ELISA plate	96 T	1 块	2℃~8℃可稳定保存 1 个月，密封保存。
封板膜	/	4 张	/
说明书	/	1 份	/

Cat#:1117343

组分	规格	数量	保存条件
Cytokine Standard	48 T	10 瓶	复溶后-25℃~-15℃保存 15 天, 分装保存, 不可重复冻融。
Biotinylated Antibody	50 μL	10 管	原液 2℃~8℃可稳定保存 1 个月, 稀释后不可保存。
Streptavidin-HRP	500 μL	1 管	原液 2℃~8℃可稳定保存 1 个月, 稀释后不可保存。
Dilution Buffer R (10×)	18 mL	1 瓶	2℃~8℃可稳定保存 1 个月。
Washing Buffer (50×)	75 mL	1 瓶	原液 2℃~8℃可稳定保存 1 个月, 稀释后不可保存。
TMB	50 mL	1 瓶	2℃~8℃可稳定保存 1 个月。
Stop Solution	50 mL	1 瓶	2℃~8℃可稳定保存 1 个月。
Precoated ELISA plate	96 T	5 块	2℃~8℃可稳定保存 1 个月, 密封保存。
封板膜	/	20 张	/
说明书	/	1 份	/

| 需自备的材料设备

- + 能够检测 450 nm 和 630 nm 吸光度的酶标仪
- + 微量加液器及枪头、加样槽
- + 蒸馏水或去离子水
- + 旋涡振荡器或磁力搅拌器

| 注意事项

1. 试剂按标签和说明书储存，使用前平衡至室温。
2. 标准品按照标签溶解，充分混匀，按照一次使用量分装保存。
3. 预包被板条使用前平衡至室温；剩余板条及时密封保存。
4. Washing Buffer (50×)在 2℃~8℃保存可能有结晶析出，若有析出加热或平衡温度使其溶解后再使用。
5. 离心管试剂体积量较小，使用前高速短暂离心收集试剂到管底。
6. 实验操作中请使用一次性的吸头，避免交叉污染。
7. 使用前检查试剂盒内各种试剂；试剂稀释及加样时注意混匀试剂。
8. 实验板孔加入试剂的顺序应一致，以保证所有反应孔的孵育时间一致。
9. 使用干净的容器配制试剂。
10. 洗涤后孔中残留的洗涤液应在吸水纸上充分拍干，直至吸水纸上看不到水印。请勿直接将孔中的洗涤液吸干。
11. TMB 对光和金属敏感，避免长时间暴露于光下，避免与金属接触。未使用的 TMB 若变为蓝色，表明 TMB 已经污染，请丢弃。
12. 请严格按照说明书建议的反应时间和温度进行孵育。冬季室内温度偏低，建议使用恒温箱或培养箱孵育。
13. 请在保质期内使用试剂盒，且不同批号试剂不要混用。
14. 2000 pg/mL 以上的结果为非线性的，根据此标准曲线无法得到精确的

结果。大于 2000 pg/mL VEGF-A 的样本应稀释后重新测试。在结果分析时，结合考虑相应的稀释度。

15. 安全提示：使用本试剂盒时请做好合适的防护措施，如穿戴白大褂、乳胶手套、安全眼镜等；避免试剂接触皮肤和眼睛，如不慎接触，立即用大量清水清洗。

16. 废弃处置：终止液使用碱性溶液中和或稀释后，再用大量水冲入废水系统。其他成分按一般废弃物处理方法和当地相关法规的要求进行处理。

| 样本处理说明

新鲜标本尽早检测，对收集后当天就进行检测的标本，及时储存 2℃~8℃。如有特殊原因需要周期性收集标本，请在取材后，将标本及时分装并放在 -25℃~-15℃或更低温度条件下保存，避免反复冻融。

+ **血清*：**室温血液自然凝固 10~20 分钟后，离心 20 分钟（2000~3000 转/分），仔细收集上清。保存过程中如有沉淀形成，应再次离心取上清。

+ **血浆*：**应根据标本的要求选择 EDTA、柠檬酸钠或肝素作为抗凝剂，混合 10~20 分钟后，离心 20 分钟（2000~3000 转/分），仔细收集上清。保存过程中如有沉淀形成，应再次离心。

+ **细胞培养上清：**检测分泌性的成份时，请用无菌管收集细胞培养悬液，离心 20 分钟（2000~3000 转/分），仔细收集上清。检测细胞内的成份时，用 1×PBS (pH 7.2~7.4) 将细胞悬液稀释至 10^6 cell/mL 左右，反复冻融，以使细胞破碎释放细胞内成份，离心 20 分钟（2000~3000 转/分），仔细收集上清。细胞培养上清保存过程中如有沉淀形成，应再次离心。

*血浆血清样本检测之前需用 Dilution Buffer R (1×)至少稀释 2 倍后检测，以降低样本基质效应。具体稀释倍数需预实验确定。

I 试剂的配制

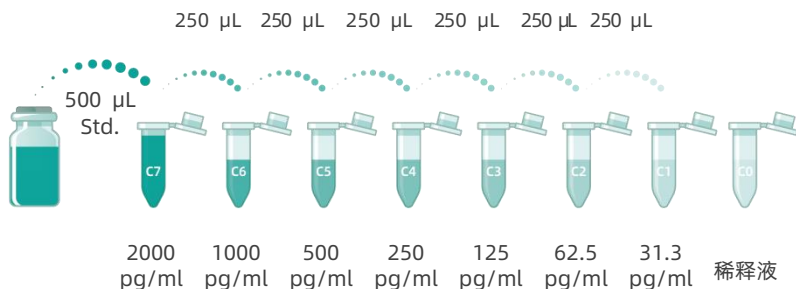
1. 提前 20 分钟将 Washing Buffer(50×)和即用溶液从试剂盒中取出，平衡至室温。

2. 需稀释配制成工作液的试剂现配现用。

3. **Cytokine Standard**: 先按标签说明将冻干粉溶解，溶解后的浓度为 2000 pg/mL，再用 1×Dilution Buffer R (1×)进行倍比稀释。稀释前将标准品轻轻振荡 5 分钟。

+ **推荐标准品浓度梯度为**: 2000 pg/mL、1000 pg/mL、500 pg/mL、250 pg/mL、125 pg/mL、62.5 pg/mL、31.3 pg/mL，为确保标准品稀释的准确性，建议在实验孔外进行标准品的倍比稀释。

+ **稀释步骤**: 校准品按瓶标签进行溶解后移入 EP 管中，标记为 C7。再取 6 个 EP 管，分别标记为 C6/C5/C4/C3/C2/C1，每个管中加 250 μ L 稀释液，从 C7 中取出 250 μ L 高浓度校准品至 C6 管中进行 2 倍倍比稀释，以同样方式稀释 C5/C4/C3/C2/C1 管中，以稀释液作为 C0。



4. **Biotinylated Antibody**: 1:100 用 Dilution Buffer R (1×) 稀释, 混匀制成 Biotinylated Antibody 工作液。

5. **Streptavidin-HRP**: 1:100 用 Dilution Buffer R (1×) 稀释, 混匀制成 Streptavidin-HRP 工作液。

6. **Washing Buffer (50×)**: 1:50 用蒸馏水稀释。

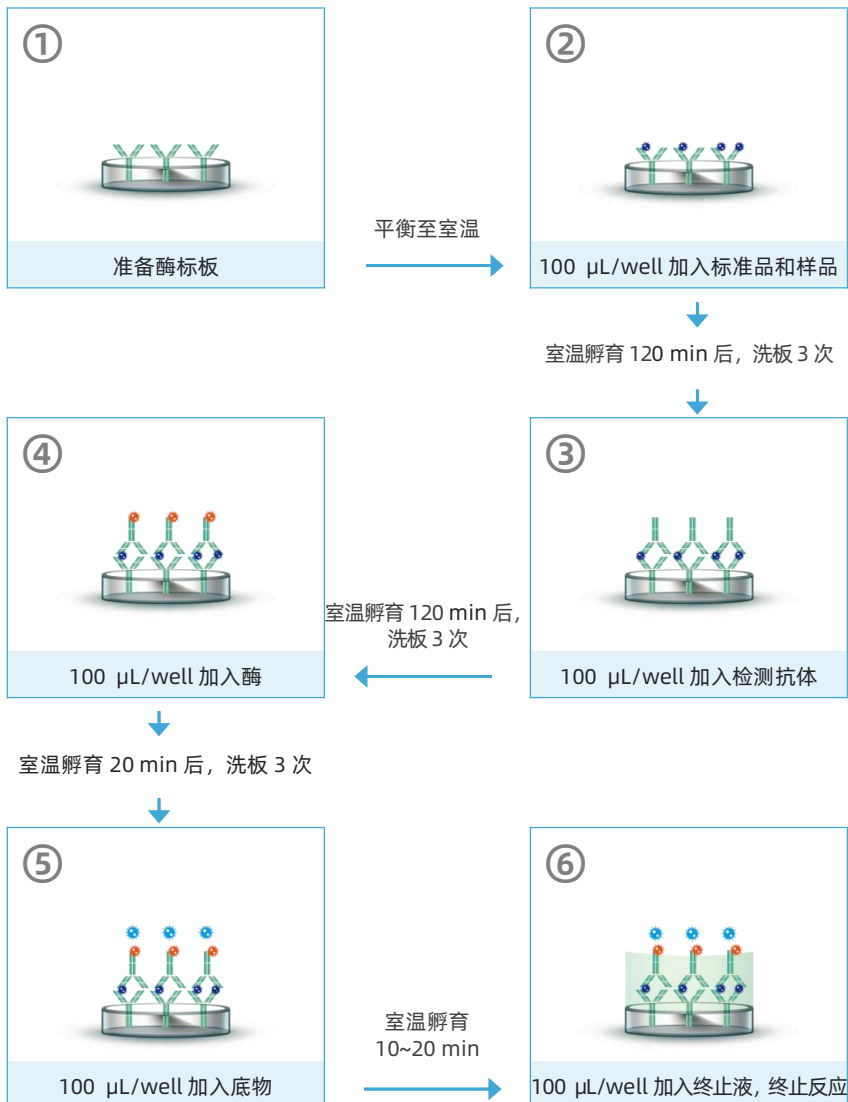
7. ***Dilution Buffer R (10×)**: 1:9 用 1×PBS (pH=7.2~7.4) 配制成 1×Dilution Buffer R 工作液, 只用于稀释 Cytokine Standard、Biotinylated Antibody、Streptavidin-HRP 和样品

*此步骤适用于 Cat#:1117343 试剂盒, Cat#:1117342 中本试剂为 1×工作液, 无需稀释。

| 即用型试剂

- + **Dilution Buffer R (1×)**: 用于稀释 Cytokine Standard、样本、Biotinylated Antibody 和 Streptavidin-HRP。
- + **TMB**
- + **Stop Solution**

操作过程简图



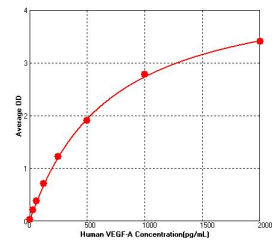
操作过程

1. 使用前，将所有试剂充分混匀，避免产生泡沫。
2. 根据实验孔（空白和标准品）数量，确定所需的板条数目。样本（含标准品）和空白都应做复孔。
3. **加样：**100 $\mu\text{L}/\text{well}$ 加入稀释后的 Cytokine Standard 至标准品孔，100 $\mu\text{L}/\text{well}$ 加入样本至样本孔，100 $\mu\text{L}/\text{well}$ 加入 Dilution Buffer R (1 $\times$)至空白对照孔，室温（18 $^{\circ}\text{C}$ ~25 $^{\circ}\text{C}$ ）孵育 120 分钟。
4. **洗板：**扣去孔内液体，300 $\mu\text{L}/\text{well}$ 加入 1 $\times$ Washing Buffer 工作液；停留 1 分钟后弃去孔内液体。重复 3 次，每一次在滤纸上扣干。
5. **加检测抗体：**100 $\mu\text{L}/\text{well}$ 加入 Biotinylated Antibody 工作液。混匀后盖上封板膜，室温（18 $^{\circ}\text{C}$ ~25 $^{\circ}\text{C}$ ）孵育 120 分钟。
6. **洗板：**重复步骤 4。
7. **加酶：**100 $\mu\text{L}/\text{well}$ 加入 Streptavidin-HRP 工作液。盖上封板膜，室温（18 $^{\circ}\text{C}$ ~25 $^{\circ}\text{C}$ ）孵育 20 分钟。
8. **洗板：**重复步骤 4。
9. **显色：**100 $\mu\text{L}/\text{well}$ 加入 TMB，室温（18 $^{\circ}\text{C}$ ~25 $^{\circ}\text{C}$ ）避光孵育 10~20 分钟。可根据孔内颜色的深浅判断，校准曲线最高值孔为深蓝色，空白孔无明显蓝色时即可终止反应。
10. **终止反应：**100 $\mu\text{L}/\text{well}$ 迅速加入 Stop Solution 终止反应。
11. **读板：**终止反应 10 分钟内在酶标仪进行双波长读板，设置检测波长 450 nm 和参考波长 610 nm~630 nm；校正后的 OD 值为检测波长的测定值减去参考波长的测定值。

| 结果分析

1. 推荐拟合曲线坐标对数或自然数，拟合方程常见为直线、二次方程及四参数方程，通过各种应用软件拟合选取最佳标准曲线，根据样本 OD 值查找相应浓度。
2. 稀释的样本计算浓度时应乘以稀释倍数；若样品浓度高于最高线性值，需稀释样本并重新测定。

Human VEGF-A Concentration (pg/mL)	OD		Average OD
2000	3.394	3.405	3.400
1000	2.779	2.777	2.778
500	1.926	1.874	1.900
250	1.238	1.212	1.225
125	0.697	0.728	0.713
63	0.388	0.366	0.377
31.25	0.215	0.203	0.209
0	0.03	0.024	0.027



3. 示例数据仅供参考，每次实验必须制备当次实验的标准曲线。

| 性能数据

1. **灵敏度**：15.6 pg/mL，10 个空白样本的对应浓度平均值加上三倍标准偏差。
2. **精密度**：板内精密度：3 个已知浓度的样本板内重复测定 10 次，计算得到板内变异系数；板间精密度：3 个已知浓度的样本板间分别重复测定 3 次，计算得到板间变异系数

	板内精密度			板间精密度		
样本	1	2	3	1	2	3
测试次数	10	10	10	9	9	9
标准差	2.04	14.26	44.61	4.46	16.96	97.04
平均值(pg/mL)	61.87	259.61	1165.81	63.93	266.13	1196.08
变异系数 CV (%)	3.30	5.49	3.83	6.97	6.37	8.11

3. **校准**：试剂盒校准品为达优校准的高纯度重组 VEGF-A。

| 参考文献

[1] HaoRan Du, Bang Li, Rui Yu, Xiaoxuan Lu, ChengLin Li, HuiHui Zhang, Fan Yang, RongQuan Zhao, WeiMin Bao, Xuan Yin, YuanYin Wang, Jian Zhou, Jianguang Xu,ETV2 regulating PHD2-HIF-1 α axis controls metabolism reprogramming promotes vascularized bone regeneration[J].Bioactive Materials,Volume 37,2024,Pages 222-238,ISSN 2452-199X.

| ELISA 测定中可能出现的问题及解决方法

问题	可能的原因	解决方法
非常弱的结果	温育的时间或温度不够； 显色反应时间太短； 试剂配制不准确，浓度低； 酶标仪滤光片不正确； 不正确的试剂储存方式； 试剂盒没有充分平衡； 移液枪吸量不准确。	√ 校正孵育温度； √ 严格按照反应时间孵育； √ 按照说明书保存试剂盒、控制孵育时间、准确配制工作液及平衡试剂； √ 校正移液枪。
标准曲线和复孔重复性差	加样本及试剂量不准；孔间不一致； 加样过快，孔间发生污染； 加错样本； 不同批号试剂盒中组分混用； 试剂/样本没有混匀； 生物样本异常。	√ 复孔加样的加样时间尽量保持一致； √ 重复测定样本，操作条件、人员等应尽可能与上次保持一致； √ 样本稀释前应充分混匀； √ 生物样本保持新鲜，无异常。
阳性对照不显色	洗液配制异常，如量筒不干净等； 添加的试剂错误或者漏加； 使用试剂过期。	√ 请按说明书配制试剂； √ 注意不要漏加试剂； √ 加液前核对标签，保证试剂无误。
高背景	洗板不干净； 试剂配制不准确； 蒸馏水受酶等污染； 孵育温度异常或反应时间过长。 不同批号试剂盒中组分混用； 使用过期试剂	√ 充分洗涤，彻底拍干； √ 拍板的滤纸避免反复使用； √ 使用新鲜蒸馏水； √ 不同批号试剂勿混用； √ 请按说明书配制试剂； √ 控制适当的显色反应时间。





至臻品质 · 至善服务

北京行健雅生物技术有限公司（该产品由深圳市达科为生物工程有限公司监制）

网址：www.dakewe.com

电话：010-57794997

邮箱：xing_jianya@dakewe.net

地址：北京市大兴区中关村科技园区大兴生物医药产业基地华佗路 50 号院 1 号楼 301