

(仅供科研使用，不得用于临床诊断!)

马 D-二聚体(D2D)定量检测试剂盒 (ELISA)

使用说明书

规格: 48T/96T

货号: YPJ1487

使用前请仔细阅读说明书。如果有任何问题，请通过以下方式联系我们：

官方热线: 400-999-8863

技术电话: 18358180525

邮箱: UpingBio@163.com

公司网址: www.upingbio.com

具体保质期请见试剂盒外包装标签。请在保质期内使用试剂盒。

联系时请提供产品货号、生产日期（见盒签），以便我们更高效为您服务。

UpingBio technology Co.,Ltd

试剂盒性能

物理性能：各液体组分澄清透明、无沉淀或者絮状物。微孔板铝箔袋应真空包装，无破损漏气。

标准曲线线性：校准品剂量反应曲线相关系数 r 值，大于等于 0.9900。

精密度：批内变异系数 CV%小于 10%；批间变异系数 CV%小于 15%。

灵敏度：最低检出剂量小于 39.062 ng/ml。

回收率：回收率在 85%-115%之间。

敏感性：本试剂盒识别天然和重组马 D-二聚体(D2D)，与结构类似物无交叉。

稳定性：2°C-8°C保存，有效期 6 个月。

检测范围：312.5 ng/ml-5000 ng/ml。

用途：用于检测血清、血浆、细胞培养上清液等样本中马 D-二聚体(D2D)的浓度。

实验原理

试剂盒采用酶联免疫分析方法。采用生物素标记马 D-二聚体(D2D)，纯化的抗马 D-二聚体(D2D)抗体包被微孔板，在竞争抑制反应中，一定量的固相抗体与生物素标记马 D-二聚体(D2D)及非标记抗原（校准品或标本）进行抑制竞争反应，抗体与生物素标记的马 D-二聚体(D2D)结合量受非标记抗原量所抑制，非标记抗原量多，抗体与生物素标记的马 D-二聚体(D2D)结合就少，反之结合就多；反应平衡后，形成固相抗体-生物素化马 D-二聚体(D2D)，再加入酶标记的亲合素，形成固相抗体-生物素化马 D-二聚体(D2D)-酶标-亲合素复合物。经加底物显色后，用酶标仪在 450nm 波长下测定吸光度（OD 值）。随着马 D-二聚体(D2D)浓度的升高，OD 值逐渐下降呈良好的线性关系。本试剂盒具有灵敏度高、特异性强、重复性好、操作简单、快速等特点，对样本中马 D-二聚体(D2D)的减少或升高有可靠的检出性能。

UpingBio technology Co.,Ltd

网址：www.upingbio.com

官方热线：400-999-8863

监督电话：13297213222

试剂盒组分与保存

未开封的试剂盒保存在 2-8 度，不得使用过期试剂盒。

组分	数量	主要成分
校准品	0.5ml/管*6 管	抗原配制的 6 个浓度标准品
包被微孔板	96T/48T	预包被固相抗体
HRP 标记抗体	6mL	HRP 标记的检测抗体
生物素化抗原	6mL	检测抗原
样本稀释液	6mL	磷酸盐缓冲液
底物液 A	6mL	过氧化氢工作液
底物液 B	6mL	TMB 工作液
终止液	6mL	酸性溶液
20×浓缩洗涤液	30mL	含 0.15%Tween20 的 PBS
说明书	1 份	--
自封袋	1 个	--
不干胶	2 片	--

校准品浓度依次为：5000、2500、1250、625、312.5、0 ng/ml。

注意：

- 1：使用前请检查试剂盒中试剂的标签和数量与表格是否一致。
- 2：如果试剂盒的组份需要再次使用，请确保上一次使用之后没有被污染。
- 3：酶标板单次未使用完，要谨记密封放到 2-8℃保存。

UpingBio technology Co.,Ltd

网址：www.upingbio.com

官方热线：400-999-8863

监督电话：13297213222

试验所需自备试验器材 (不提供, 但可协助购买)

- 1.标准规格酶标仪。
- 2.自动洗板机。
- 3.振荡器。
- 4.系列可调节移液器及吸头, 一次检测样品较多时, 最好用多通道移液器。

试剂盒限制性

仅供科研使用, 不得用于临床诊断。

在试剂盒标示的有效期内使用, 过期产品不得使用。

跟其他厂家的试剂盒或者组分不能混用。

使用试剂盒配套的样品稀释液。

如果样本值高于最高标准品浓度值, 请将样本适当稀释后, 再重新测定。

待测样本中存在的人抗鼠等异嗜抗体会干扰检测结果, 检测前, 请排出该因素。

通过其他方法得到的检测结果, 与本试剂盒测定结果不具有直接的可比性。

注意事项

- 1)本试剂盒仅供体外研究使用, 不用于临床诊断。
- 2)试验中请穿着实验服并戴乳胶手套做好防护工作。特别是检测血液或者其他体液样品时, 请按国家生物试验室安全防护条例执行。
- 3)严格按照规定的时间和温度进行温育以保证准确结果。所有试剂都必须在使用前达到室温20-25℃。使用后立即冷藏保存试剂。

UpingBio technology Co.,Ltd

网址: www.upingbio.com

官方热线: 400-999-8863

监督电话: 13297213222

-
- 4)洗板不正确可以导致不准确的结果。在加入底物前确保尽量吸干孔内液体。温育过程中不要让微孔干燥掉。
 - 5)消除板底残留的液体和手指印，否则影响 OD 值。
 - 6)底物显色液应呈无色或很浅的颜色。
 - 7)避免试剂和标本的交叉污染以免造成错误结果。
 - 8)在储存和温育时避免强光直接照射。
 - 9)平衡至室温后再打开密封袋以防水滴凝聚在冷板条上。
 - 10)任何反应试剂不能接触漂白溶剂或漂白溶剂所散发的强烈气体。任何漂白成分都会破坏试剂盒中反应试剂的生物活性。
 - 11)检测使用的酶标仪需要安装能检测 $450\pm 10\text{nm}$ 波长的滤光片，光密度范围在 0-3.5 之间。建议使用时提前 15 分钟预热。
 - 12)请勿使用其他批号或其他来源的试剂混合或替代本试剂盒中的试剂。
 - 13)试验中所用的 EP 管和吸头均为一次性使用，严禁混用。
 - 14)请勿使用过期的试剂。

UpingBio technology Co.,Ltd

网址: www.upingbio.com

官方热线: 400-999-8863

监督电话: 13297213222

样品的准备和保存

以下只是列出样品采集和保存的一般指南。所有样本采集保存过程中，不得使用叠氮钠做防腐剂。样品如果不立即分析，应分装后冷冻保存，且避免反复冻融。

细胞培养上清——离心去除沉淀，立即分析或分装后-20℃冷冻保存。

血清——用干净试管收集血液，室温凝固 30 分钟，离心 2000×g 20 分钟，收集血清。立即分析或分装后-20℃冷冻保存。

血浆——采用肝素、柠檬酸盐或 EDTA 抗凝，抽血后 30 分钟内在 2-8℃离心 2000×g 20 分钟。为消除血小板的影响，建议在 2-8℃进一步离心 10000×g 10 分钟。立即分析或分装后-20℃冷冻保存。

细胞裂解液——对于贴壁细胞，去除培养液，用 PBS、生理盐水或无血清培养液洗一遍。加入适量裂解液，用枪吹打数下，使裂解液和细胞充分接触。通常 10 秒后，细胞就会被裂解。对于悬浮细胞，离心收集细胞，用 PBS、生理盐水或无血清培养液洗一遍。加入适量裂解液，用枪吹打把细胞吹散，用手指轻弹以充分裂解细胞。充分裂解后，10000—14000×g 离心 3-5 分钟，取上清。立即分析或分装后-20℃冷冻保存。

尿液——用无菌管收集，离心 2000×g 20 分钟。仔细收集上清。如有沉淀形成，应再次离心。

试剂准备

使用前，所有的组分都要至少复温 120min，确保充分复温到室温。

浓缩洗涤液：从冰箱取出的浓缩洗涤液，会有结晶产生，这属于正常现象，水浴加热使结晶完全溶解。浓缩洗涤液与蒸馏水，按 1:20 稀释，即 1 份的浓缩洗涤液，添加 19 份的蒸馏水。

底物：底物液 A 和 B，在使用前，按 1:1 体积充分混合，混合后 15 分钟内使用。

操作程序

UpingBio technology Co.,Ltd

网址：www.upingbio.com

官方热线：400-999-8863

监督电话：13297213222

-
- 1.将各种试剂移至室温平衡半小时，取浓缩洗涤液，根据当批检测数量，用蒸馏水 1：20 稀释，混匀后备用。
 - 2.将预包被板从密封袋中取出，设一个空白对照孔，不加任何液体；每个校准品设 2 孔，每孔加入对应校准品 50 μ l；其余每个检测孔直接加待测血清或质控品 50 μ l。
 - 3.除空白孔外所有孔加入生物素化抗原 50 μ l，混匀，贴上封板膜，置 37 $^{\circ}$ C 温育 60 分钟。
 - 4.手工洗板：弃去孔内液体，洗涤液注满各孔，静置 10 秒甩干，重复 3 次后拍干。洗板机洗板：选择洗涤 3 次程序洗板后拍干。
 - 5.每孔加入酶标亲合素 50 μ l（空白对照孔除外），混匀，贴上封板膜，置 37 $^{\circ}$ C 温育 30 分钟。
 - 6.手工洗板：弃去孔内液体，洗涤液注满各孔，静置 10 秒甩干，重复 3 次后拍干。洗板机洗板：选择洗涤 3 次程序洗板后拍干。
 - 7.每孔加显色剂 A 50 μ l，显色剂 B 50 μ l，振荡混匀后，置 37 $^{\circ}$ C 避光显色 15 分钟，每孔加终止液 50 μ l。
 - 8.用酶标仪读数，取波长 450nm，先用空白对照孔调零点，然后测定各孔光密度值（OD 值）。

UpingBio technology Co.,Ltd

结果计算

9、以标准品浓度做为横坐标，对应的吸光度（OD 值）作为纵坐标，利用计算机软件，采用四参数 Logistic 曲线拟合（4-pl），创建标准曲线方程，通过样本的吸光度（OD 值），利用方程计算样品的浓度值。【用 ELISA Calc 软件计算】

10、如果样品被稀释，通过上述方法测的的浓度值，要乘以稀释倍数，才是样品的最终浓度。



(示意图，仅供参考)

UpingBio technology Co.,Ltd

[问题分析]

若实验效果不好，请及时对显色结果拍照，保存实验数据，保留所用板条及未使用试剂，然后联系我公司技术支持为您解决问题。同时您也可以参考以下资料：

[问题解答]

问题描述	可能原因	相应对策相应对策
标准曲线梯度差	吸液或加液不准	检查移液器及吸头
	平衡时间太短	保证充足的平衡时间
	洗涤不完全	保证洗涤时间和洗涤次数及每孔的加液量
显色很弱或无色	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
	试剂体积不够或漏加 稀释不正确	检查吸液及加液过程，保证所有试剂按顺序足量添加
	酶标记物失活或底物失效	混合酶结合物和底物，通过迅速显色来检查判断
读数数值低	酶标仪设置不正确	在酶标仪上检查波长及滤光片设置
		提前打开酶标仪预热
变异系数大	加液不正确	检查加液情况
背景值高	检测抗体的工作浓度过高	使用推荐的稀释倍数
	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	配制新鲜的洗液
灵敏度低	ELISA 试剂盒保存不当	按说明书要求保存相关试剂
	读数前未终止	OD 读数前应在每孔中加入终止液

UpingBio technology Co.,Ltd