





碧云天生物技术/Beyotime Biotechnology 订货热线: 400-1683301或800-8283301 订货e-mail: order@beyotime.com 技术咨询: info@beyotime.com

网址: http://www.beyotime.com

# Rat Adiponectin ELISA Kit

产品编号	产品名称	包装
PA005	Rat Adiponectin ELISA Kit	96 次

## 产品简介:

- ▶ 碧云天的Rat Adiponectin ELISA Kit (Rat Adiponectin Enzyme-Linked ImmunoSorbent Assay Kit),即大鼠脂联素酶联免疫吸附检测试剂盒,是一种用于特异性地高灵敏地定量检测大鼠血清、血浆或细胞培养上清液中的Adiponectin的ELISA试剂盒。
- ▶ 本产品检测灵敏度高,特异性强,重复性好。多次重复检测结果表明,最小检出量为86.6pg/ml,与大鼠TNF-α、TWEAK等没有交叉反应,与人和小鼠Adiponectin无交叉反应,板内、板间变异系数均小于10%。
- ➤ 脂联素(Adiponectin),又称Acrp30 (Adipocyte Complement-Related Protein),adipoQ、apM1 (Adipose Most Abundant Gene Transcript 1)或GBP28 (Gelatin-Binding Protein),是脂肪细胞特有的一种分泌蛋白,主要参与维持体内葡萄糖-脂质平衡。体内游离的脂联素水平较高,通常占总体血浆蛋白的0.01%。脂联素结构中N端含有胶原蛋白样结构域,C端具有球状结构域,其中包含一段与补体因子C1q极为相似的序列和结构。脂联素的C1q-like区域和TNF家族成员虽然在氨基酸序列上几乎没有相似性,但是他们之间却具有相似的三级结构和一些保守的氨基酸残基,这表明二者之间可能存在某种进化连接。脂联素会形成分子量不同的三聚体、六聚体和高阶低聚体复合物,复合物类型的不同将会影响到脂联素的生物活性。在脂肪细胞分化或受到胰岛素刺激时细胞会产生并分泌脂联素,脂联素受体分AdipoR1和AdipoR2两种,AdipoR1主要表达在骨骼肌上,而AdipoR2则主要表达在肝脏组织。
- ➤ 脂联素通过调控葡萄糖和脂肪酸代谢增强胰岛素敏感性,它能够减少血浆中葡萄糖和甘油三酯浓度,升高胰高血糖素,但并不改变胰岛素浓度。在肝脏中,脂联素能够增强胰岛素对糖异生的抑制作用。在骨骼肌中,脂联素能够促进脂肪酸吸收并氧化,促进葡萄糖吸收和乳酸盐产生。脂联素的不同变体能够特异性的激活肝脏和肌肉中的AMPK和NFκB通路。在成人体内,总脂联素水平与代谢综合征成负相关,HMW脂联素水平的减少与肥胖、胰岛素抵抗、脂肪酸氧化减少、血脂异常、冠状动脉疾病和动脉粥样硬化形成相关。在接受胰岛素增敏剂噻唑烷二酮类药物治疗时,血浆中HMW脂联素水平会出现升高。
- ➤ 脂联素与受体结合后可以通过激活LKB1、CaMKKβ或SIRT1参与调控AMPK的活化,活化的AMPK可以使胰岛素受体底物 (Insulin Recptor Substrate1, IRS1)的酪氨酸残基磷酸化,磷酸化的IRS1募集并激活PI3K/AKT通路,导致脂肪酸氧化,增加葡萄糖摄取。
- ➤ 成熟的大鼠脂联素由66个氨基酸构成的胶原样结构的N末端和137个氨基酸构成的C1q样球蛋白结构的C末端组成。在体内, 脂联素有三种低聚形式的复合体,包括高分子量的复合体(HMW),中等分子量的复合物(MMW,也叫六聚体复合物)和低分 子量的复合物(LMW,也叫剪切体)。不同形式的脂联素复合物通过不同的信号传导途径,起不同的作用。
- ➤ 本试剂盒采用双抗体夹心ELISA法(Sandwich ELISA)检测样品中大鼠Adiponectin的浓度,其原理见图1。大鼠Adiponectin特异的单克隆捕获抗体已预包被于酶标板上,当加入标准品或样品时,其中的大鼠Adiponectin会与捕获抗体结合。当加入生物素化的抗大鼠Adiponectin抗体后,生物素化抗大鼠Adiponectin抗体与大鼠Adiponectin结合,形成夹心的免疫复合物。随后加入辣根过氧化物酶标记Streptavidin (HRP-Streptavidin),由于生物素与链霉亲和素(Streptavidin)可以特异性地结合,因此链霉亲和素连接的HRP就会与夹心的免疫复合物连接起来而被固相捕获。最后加入显色剂TMB溶液,固相捕获的辣根过氧化物酶就会催化无色的显色剂氧化成蓝色物质,在加入终止液后呈黄色。通过酶标仪检测450nm处的吸光度值就能实现定量检测。大鼠Adiponectin浓度与A450值呈正比,通过绘制标准曲线,对照样品吸光度值,即可计算出样品中靶蛋白浓度。

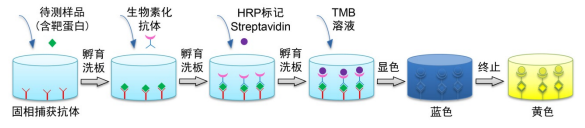


图 1. 双抗体夹心 ELISA 原理图。

▶ 一个包装的本试剂盒,包括标准品检测,可以进行96次检测。

## 包装清单:

产品编号	产品名称	包装
PA005-1	大鼠 Adiponectin 抗体预包被板	8 孔×12 条

PA005-2	标准品稀释液(5X)	20ml
PA005-3	大鼠 Adiponectin 标准品	2-4 瓶
PA005-4	大鼠 Adiponectin 生物素化抗体	10ml
PA005-5	辣根过氧化物酶标记 Streptavidin	10ml
PA005-6	洗涤液(20X)	30ml
PA005-7	TMB 溶液	10ml
PA005-8	终止液	5ml
PA005-9	封板膜(透明)	2 张
PA005-10	封板膜(白色)	2 张
_	说明书	1 份

### 保存条件:

标准品 4℃ 保存,1-2 周内有效,-20℃ 保存 6 个月内有效,试剂盒其它组分 4℃ 保存 6 个月内有效。除标准品外,试剂盒其它组分严禁冻存。

## 注意事项:

- ▶ 由于标准品一般是冻干粉,在制备后需要严格校准,所以标准品的瓶数及每瓶标准品所需加入的稀释液体积请以实际收到的试剂盒及标准品标签上的标注为准。
- ▶ 洗涤液(20X)在低温下可能有结晶,如果发现有结晶,请室温水浴加热使结晶完全溶解后再配制工作液。
- ▶ 为保证标准品的精确性,标准品配制使用后,如果有剩余请勿再次使用。
- ▶ TMB溶液请勿接触氧化剂和金属,否则容易失效。
- ▶ 加样时,请注意每个样品或标准品必须更换枪头,一方面避免交叉污染,另一方面也避免吸取体积的误差。
- ▶ 由于本试剂盒均经过独立测试,所以请勿混用不同货号和不同批次的试剂盒组分,即使是同种试剂盒不同批次的试剂盒组分也不能混用。多个试剂盒同时检测时,请独立使用各个试剂盒中的试剂,请勿使用不同试剂盒中相同名称的组分。
- ➤ 充分混匀对保证反应结果的精准性很重要,在加液后请轻轻晃动整个96孔板,以保证混匀。
- ▶ 本试剂盒很多操作在室温进行,要求严格控制室温在25-28℃。温度低于25℃会导致最终检测到的吸光度显著下降。
- ▶ 洗涤过程非常重要,洗涤不充分会使精确度下降并导致结果误差较大。
- ▶ 检测标准品和样品时建议设置重复孔,以确保检测结果的可信度。
- ▶ 加样过程中须避免气泡的产生。
- ▶ 本产品仅限于专业人员的科学研究用,不得用于临床诊断或治疗,不得用于食品或药品,不得存放于普通住宅内。
- ▶ 为了您的安全和健康,请穿实验服并戴一次性手套操作。

### 使用说明:

## 1. 样品准备

- a. 样品的准备请按下列流程进行操作:
  - (a) 细胞上清样品离心取上清即可(如100-500×g,5分钟)。
  - (b) 对于血清样品,将全血在室温下放置30分钟至2小时,不要剧烈摇晃以免溶血,待全血自然凝固并析出血清后,4℃约1000-2000×g离心10分钟,取黄色上清即得血清,注意不要吸取白色或淡黄色沉淀。制备好的血清需置于冰上待用。
  - (c) 对于血浆样品,采集的全血建议使用EDTA进行抗凝处理,混匀后置冰上,4℃约1000-2000×g离心10分钟,取黄色或淡黄色上清即得血浆,注意不要吸取白色沉淀。制备好的血浆需置于冰上待用。
  - (d) 若待测样品不能及时检测,样品制备后请分装,冻存于-20℃或-80℃,并注意避免反复冻融。
- b. 血清样品不应添加任何防腐剂或抗凝剂。
- c. 样品应清澈透明, 检测前样品中如有悬浮物应通过离心去除。
- d. 请勿使用溶血、高血脂或污染的样品检测,否则结果将不准确。
- 注: 血清或血浆样品可能需要用 1X 标准品稀释液稀释后再检测。

## 2. 检测前准备工作

- a. 试剂盒从冰箱中取出后应置室温(25-28°C)平衡20分钟;每次检测后剩余试剂请及时置于4°C保存。
- b. 配制适当量的标准品稀释液:将标准品稀释液(5X)用双蒸水或去离子水稀释至1X,例如10ml标准品稀释液(5X)加40ml水混匀后即为1X的标准品稀释液。
- c. 配制适当量的洗涤液:将洗涤液(20X)用双蒸水或去离子水稀释至1X,例如10ml洗涤液(20X)加190ml水混匀后即为1X的洗涤液。
- d. 按标准品标签上标注的体积加入标准品稀释液至1瓶标准品中,室温孵育15分钟(为确保标准曲线的准确性,切勿缩短孵育时间)。随后轻轻混匀并用移液枪吹打几次使标准品彻底溶解,使标准品终浓度达到10ng/ml。通常每个浓度的标准品需要检测2个孔,每个孔的标准品用量为100μl,共需200μl,同时稀释时还需要使用250μl,因此如果1瓶标准品配制后的体积不足0.45ml,请使用更多瓶数的标准品,并在合并混匀后使用。
- e. 取5个洁净的1.5毫升离心管,每管预先加入250μl的标准品稀释液,并参考图2进行标准品的倍比稀释,最终得到10、5、2.5、1.25、0.625、0.3125ng/ml共六个标准品浓度,最后将稀释好的标准品依次加入预包被板孔中,标准品稀释液直接加

入作为0ng/ml浓度, 共七个标准品浓度。

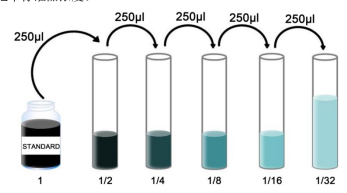


图2. 标准品倍比稀释示意图。按标准品(STANDARD)标签上标注体积加入标准品稀释液溶解并混匀后的浓度为标准品的起始浓度。其它的倍比稀释后的浓度依次为起始浓度的1/2、1/4、1/8、1/16和1/32。

#### 3. 洗涤方法

自动洗板机或手工洗板:每孔洗涤液为300μl,注入与吸出间隔15-30秒。洗板5次。最后一次洗板完成后将板倒扣在厚吸水纸上适当用力拍干。

## 4. 实验过程需自备的材料和仪器

- a. 不同规格的移液枪及相应的吸头
- b. 酶标仪
- c. 自动洗板机(如果没有也可以手工洗板)
- d. 去离子水或双蒸水

#### 5. 操作步骤

- a. 计算并确定一次实验所需的预包被板条数,取出所需板条放置在96孔框架内,暂时用不到板条请放回铝箔袋密封,保存于4℃。
- b. 每次实验都需配制标准品并绘制出标准曲线,同时建议设置本底较正孔,即空白孔,设置方法为该孔只加TMB溶液和终止液。
- c. 分别将样品或不同浓度标准品按照100µl/孔加入相应孔中,用封板膜(透明)封住反应孔,室温孵育120分钟。细胞上清液样本无需稀释。对于血清或血浆样品的Adiponectin的检测,不同样品稀释比例有所区别,一般范围在200-1000倍,如无明确范围,建议从200倍开始稀释,如果样品浓度过高,超出检测范围,请加大稀释倍数后重新稀释检测。请注意记录好样品的稀释倍数。

**注:** 请先查阅相关文献确定样品中待检测蛋白的大致浓度,如果该浓度大于或者小于本试剂盒的最高或者最低标准品浓度,请适当稀释或浓缩后再进行检测。

- d. 洗板5次,且最后一次置于厚吸水纸上拍干。
- e. 加入生物素化抗体100μl/孔(**注:** 此生物素化抗体已经预先配制好,可以直接使用,不必再进行稀释)。用封板膜(透明)封住反应孔,室温孵育60分钟。
- f. 洗板5次,且最后一次置于厚吸水纸上拍干。
- g. 加入辣根过氧化物酶标记Streptavidin 100μl/孔(**注:** 此辣根过氧化物酶标记Streptavidin已经预先配制好,可以直接使用, 不必再进行稀释)。用封板膜(白色)封住反应孔,室温避光孵育20分钟。室温偏低时(低于25℃),需要适当延长孵育时间。
- h. 洗板5次,且最后一次置于厚吸水纸上拍干。
- i. 加入显色剂TMB溶液100μl/孔,用封板膜(白色)封住反应孔,室温避光孵育15-20分钟。室温偏低时需要适当延长孵育时间,此时可以孵育至标准品和样品出现非常显著的颜色变化。
- j. 加入终止液50μl/孔,混匀后立即测量A450值。

## 6. 结果分析

- a. 复孔的值通常在20%的差异范围内结果才有效,复孔平均值可作为测量值。
- b. 每个标准品或样品的吸光度值应减去本底校正孔的吸光度值(如果没有做校正孔,则不需要减去)。
- c. 绘制标准曲线。以标准品浓度为横坐标,A450值为纵坐标,以平滑线连接各标准品的坐标点。通过样品的吸光度值和标准曲线计算出样品的相应浓度。

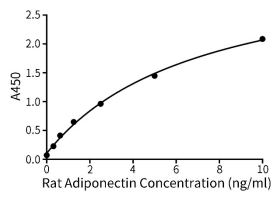


图 3. Rat Adiponectin ELISA Kit 的标准曲线。实测数据会因实验条件、检测仪器等的不同而存在差异,图中数据仅供参考。

d. 若样品OD值高于标准曲线上限,应适当稀释后重新测定,计算浓度时需注意乘以样品的稀释倍数。

# 相关产品:

-	* ** · · · ·					
	产品编号	产品名称	包装			
	PA002	Mouse Adiponectin ELISA Kit	96 次			
	PA005	Rat Adiponectin ELISA Kit	96 次			
	PA008	Human Adiponectin ELISA Kit	96 次			

Version 2021.07.13