



Biodragon

博奥龙生物

## Human PRLR ELISA Kit

This package insert must be read entirely before using this product. For proper performance, use the insert provided with each individual kit received.

**Catalog Number**

BDEL-0591 - 48 T

BDEL-0591 - 96 T

For the quantitative determination of human prolactin receptor (PRLR) concentration in cell culture supernates, serum and plasma.

**For research use only. Not for use in diagnostic procedures.**

# 目录

<b>产品介绍</b>	<b>3</b>
背景介绍	3
检测原理	3
试剂盒检测的局限	3
<b>基本信息</b>	<b>3</b>
试剂盒提供的材料	3
未提供的材料设备	3
贮存	4
注意事项	4
技术要点	5
<b>检测步骤</b>	<b>5</b>
样品的收集和贮存	5
试剂准备	5-6
检测步骤	6
<b>分析</b>	<b>7</b>
结果计算	7
典型数据	7
灵敏度	7
精密度	7
回收率	8
稀释线性	8
校准	8
样本值	8
特异性	8
检测步骤概要	9-10

## 背景介绍

催乳素受体 (PRLR)是细胞因子受体, 由位于染色体 5p13-14 上的基因编码, 可作为跨膜受体与催乳素相互作用。PRLR 包括一个可结合催乳素的胞外区、一个跨膜区和一个胞质区。PRLR 广泛在乳腺、胎盘、肾脏、肝脏和胰腺中表达, 除了催乳素外, 它还可被生长激素(GH)和人胎盘泌乳素(hPL)活化。研究表明 PRLR 的异常与某些肿瘤尤其是乳腺癌的发病及预后等密切相关。与 PRLR 特异性结合可刺激乳腺癌细胞生长, 一些可与 PRLR 结合、但不使之形成二聚体的拮抗剂可抑制乳腺癌细胞生长。PRLR 还存在几种异构体, 其中可溶性的 PRLR 不能转导催乳素信号。

## 检测原理

本试剂盒采用双抗体夹心酶联免疫吸附检测技术。特异性抗人 PRLR 抗体预包被在高亲和力的酶标板上。酶标板孔中加入标准品、检测样本和辣根过氧化物酶标记的检测抗体, 经过孵育, 样本中存在的 PRLR 与固相抗体结合和检测抗体结合。洗涤后, 加入显色底物 TMB, 避光显色。颜色反应的深浅与样本中 PRLR 的浓度成正比。加入终止液终止反应, 在 450 nm 波长(参考波长 570 - 630 nm)测定吸光度值。

## 试剂盒检测的局限

- 1) 请在本试剂盒标示的有效期内使用。
- 2) 试剂盒的试剂不能与其他批号的试剂或其他来源的试剂混合使用。
- 3) 任何标准品稀释、操作人员、移液技术、洗涤技术、孵育温度、试剂盒保存时间的改变, 都将影响结合反应。
- 4) 本试剂盒在设计上去除或降低了生物学样本中的一些内源性干扰因素, 并非所有可能的影响因素都已经去除。

## 试剂盒提供的材料

组分	BDEL-0591-48T	BDEL-0591-96T
预包被酶标板	48T	96T
标准品	1 vial	2 vials
辣根过氧化物酶 标记的检测抗体	1 vial	1 vial
标准品稀释液	5 ml	5 ml
10×检测缓冲液	5 ml	5 ml
显色底物 TMB	6 ml	11 ml
终止液	11 ml	11 ml
20×洗液	50 ml	50 ml
封板膜	6	6

## 未提供的材料设备

- 1) 能够检测 450 nm 吸光度的酶标仪, 参考波长 570 nm 或 630 nm
- 2) 移液器及枪头、加样槽
- 3) 准备试剂用的试管、离心管、量筒等
- 4) 蒸馏水或去离子水
- 5) 涡旋振荡器、微孔板振荡器

## 贮存

试剂盒保存于 2 - 8℃，有效期标注于标签上。只有恰当保存的试剂才是有保证的。如果试剂盒的组分需要再次使用，请确保上一次使用之后没有被污染。

未开封试剂盒		贮存于 2 - 8℃。请在有效期内使用。
打 开 的 试 剂 盒 或 重 组 试 剂	1×洗液 1×检测缓冲液 终止液 标准品稀释液 显色底物 TMB 检测抗体	在 2 - 8℃， 大约可以贮存 1 个月。
	标准品	在 -20℃，大约可贮存 1 个月。 使用后丢弃。
	预包被酶标板	未使用的板条请放回铝箔袋，封好封口。在 2 - 8℃，大约可贮存 1 个月。

## 注意事项

- 1) 所有的化学试剂理应被认为具有潜在危害。
- 2) 推荐只有经过良好实验室培训的工作人员方可操作本试剂盒。操作时请佩戴合适的防护设施，例如白大衣、乳胶手套、安全眼镜等。
- 3) 请避免试剂接触皮肤和眼睛。如不慎接触，请立即用大量清水清洗。
- 4) 试剂盒中的终止液为酸性溶液，在使用终止液时，请佩戴防护服，及防护眼睛、手及面部的设施。
- 5) 本试剂盒用于科学研究，不能用于诊断治疗。
- 6) 请不要使用其他批号或其他来源的试剂替代本试剂盒中的试剂。
- 7) 请不要使用过期的试剂。
- 8) 在试剂盒的贮存或孵育过程请避免强光照射。
- 9) 在操作试剂盒或处理样本的区域请不要饮食。
- 10) 不要让试剂或样本接触皮肤和粘膜。
- 11) 在操作试剂盒或处理样本时请佩戴乳胶或一次性手套。
- 12) 显色底物避免与氧化试剂和金属接触。
- 13) 避免气溶胶的产生。
- 14) 为了避免微生物的污染，以及试剂与样本间的交叉污染，请使用一次性枪头。
- 15) 使用干净的容器配制试剂。
- 16) 暴露于酸性环境会抑制结合。
- 17) 试剂的准备必须使用蒸馏水或去离子水。
- 18) 显色底物在使用之前必须平衡至室温。
- 19) 样本可能含有传染性病原体，处理样本和可能的污染材料的首选方法是 121.5℃，最少 1 小时。
- 20) 液体废弃物的处理。不含酸的液体废弃物，加入 1.0 % 的次氯酸钠，浸泡 30 分钟。含酸的液体废弃物，请先中和，再加入次氯酸钠。
- 21) 有时标准品稀释液中可观察到蛋白沉淀，该沉淀不影响使用，可以忽略。或者可通过 6,000 × g 离心 5 分钟去除沉淀。

## 技术要点

- 1) 重溶或者混合蛋白的时候，始终避免气泡产生。
- 2) 避免交叉污染，在进行标准品加样、样本加样，以及不同试剂加样的时候，请更换枪头。不同的试剂，使用不同的加样槽。
- 3) 在应用自动洗板机时，加入洗液之后，设置 30 秒的浸泡程序，或者在不同的洗涤步骤将微孔板掉转 180 度，这样可以提高分析的准确度。
- 4) 为保证结果的精确性，孵育时封好封板膜。
- 5) 显色底物在添加之前应是无色的。保持显色底物始终处于避光态。
- 6) 终止液的添加顺序应与显色底物的添加顺序相同。
- 7) 添加终止液之后，底物的颜色应由蓝色转变为黄色。如果底物呈现绿色，说明终止液与显色底物没有充分混匀。
- 8) 推荐所有的检测样本和标准品在检测中设复孔。
- 9) 在任何情况下，避免接触微孔板的内表面。

## 样本采集与贮存

### 细胞培养上清

300 × g 离心 10 分钟去除沉淀物，即刻检测，或者分装，-20℃ 以下贮存。

### 血清样本

离心管收集血清。血样凝集 30 分钟后，1,000 × g 离心 10 分钟。吸取血清样本之后即刻检测，或者分装，-20℃ 以下贮存。

### 血浆样本

EDTA、枸橼酸钠或肝素抗凝收集血浆样本。1,000 × g 离心 30 分钟收集样本。即刻检测，或者分装，-20℃ 以下贮存。

本试剂盒可能适用于其它生物学样本。细胞培养上清、血清和血浆已经过验证。

**注意：检测前，样本中可见的沉淀必须去除。不要使用严重溶血或高血脂的样本。样本应分装并贮存于-20℃，以避免人 PRLR 活性的丢失。如果在 24 小时内检测。样本可以存放在 2 - 8℃。**

300 × g 离心 10 分钟去除沉淀物，即刻检测，或者分装，-20℃ 以下贮存。

### 血清样本

离心管收集血清。血样凝集 30 分钟后，1,000 × g 离心 10 分钟。吸取血清样本之后即刻检测，或者分装，-20℃ 以下贮存。

### 血浆样本

EDTA、枸橼酸钠或肝素抗凝收集血浆样本。1,000 × g 离心 30 分钟收集样本。即刻检测，或者分装，-20℃ 以下贮存。

本试剂盒可能适用于其它生物学样本。细胞培养上清、血清和血浆已经过验证。

**注意：检测前，样本中可见的沉淀必须去除。不要使用严重溶血或高血脂的样本。样本应分装并贮存于-20℃，以避免人 EGF 活性的丢失。如果在 24 小时内检测。样本可以存放在 2 - 8℃。**

**避免样本的反复冻融。在检测前，冷冻样本应缓慢地恢复至室温，轻柔地混匀。**

## 试剂准备

检测前请将所有的试剂、样本恢复至室温。

如果浓缩的试剂出现结晶，37℃ 温浴，直至结晶全部溶解。

### 1×洗液

吸取 20×浓缩洗液 50 ml 至 1 L 的量筒，加蒸馏水至 1,000 ml，轻轻混匀，避免泡沫。转移至干净瓶内。2 - 25℃ 贮存，1×洗液可稳定保存 30 天。

### 1×检测缓冲液

吸取 10×浓缩检测缓冲液 5 ml 至 100 ml 量筒，加蒸馏水至 50 ml，轻轻混匀，避免泡沫。2 - 8℃ 贮存，1×检测缓冲液可稳定保存 30 天。

### 检测抗体

稀释前充分混匀。根据标准品和待检样本的数量，用 1×检测缓冲液按 1 : 100 稀释浓缩的检测抗体。

**注意：请在 30 分钟内使用稀释后的检测抗体。**

### 辣根过氧化物酶标记的链霉亲和素

稀释前充分混匀。根据标准品和待检样本的数量，用 1×检测缓冲液按 1 : 100 稀释浓缩的辣根过氧化物酶标记的链霉亲和素。

**注意：请在 30 分钟内使用稀释后的辣根过氧化物酶标记的链霉亲和素。**

### 样本稀释

如果样本需要稀释，请用试剂盒提供的 1×检测缓冲液稀释血清/血浆样本，用细胞培养基稀释细胞培养上清。

## 人 PRLR 标准品

开盖前短暂离心，用蒸馏水重溶人 PRLR 标准品，重溶体积标注于人 PRLR 标准品的标签上。轻柔地涡旋震荡，确保充分混匀，重溶后标准品的浓度为 2,000 pg/ml。重溶后静置 10 - 30 分钟。稀释前充分混匀。

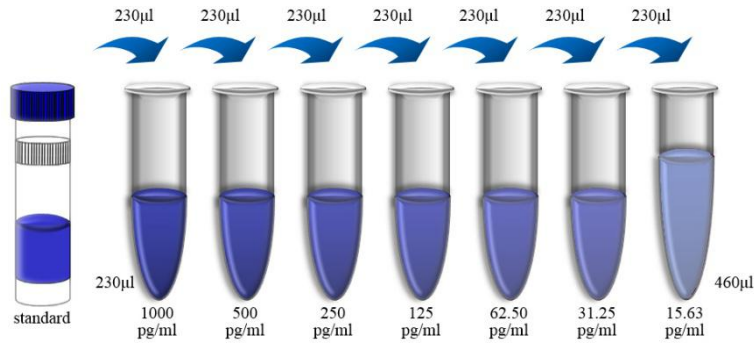
请使用聚丙烯管进行标准品稀释。

### 血清/血浆样本标准曲线的制备：

取 230  $\mu$ l 浓缩的人 PRLR 标准品，加入 230  $\mu$ l 标准品稀释液，作为标准曲线的最高浓度 (1,000 pg/ml)。在每一个试管中加入 230  $\mu$ l 标准品稀释液。使用高浓度标准品做 1 : 1 系列稀释。每次移液时，请确保充分混匀。以标准品稀释液作为标准曲线的零浓度。

### 细胞培养上清样本标准曲线的制备：

取 230  $\mu$ l 浓缩的人 PRLR 标准品，加入 230  $\mu$ l 细胞培养基，作为标准曲线的最高浓度(1,000 pg/ml)。在每一个试管中加入 230  $\mu$ l 细胞培养基。使用高浓度标准品做 1 : 1 系列稀释。每次移液时，确保充分混匀。以细胞培养基作为标准曲线的零浓度。



## 检测步骤

检测之前请将所有的试剂、样本平衡至室温。

- 1) 准备好所有需要的试剂及工作浓度标准品。
- 2) 将不需要的板条拆卸下来，放回装有干燥剂的铝箔袋，重新封好封口。
- 3) **浸泡酶标板：**加入 300  $\mu$ l 1 $\times$ 洗液静置浸泡 30 秒。为了获得理想的实验结果浸泡是必须的。弃掉洗液之后，在吸水纸上将微孔板拍干。洗板完成之后，请立即使用微孔板，不要让微孔板干燥。
- 4) **加标准品：**标准品孔加入 100  $\mu$ l 2 倍比稀释的标准品。  
空白孔加入 100  $\mu$ l 标准品稀释液(血清/血浆样本)或培养基(细胞培养上清样本)。
- 5) **加样本：**血清/血浆：样本孔加入 50  $\mu$ l 1 $\times$ 检测缓冲液和 50  $\mu$ l 样本。细胞培养上清：样本孔加入 100  $\mu$ l 细胞培养上清。
- 6) **加检测抗体：**每孔加入 50  $\mu$ l 稀释的检测抗体(1:100 稀释)。保证步骤 4、5、6 连续加样，不要间断。加样过程在 15 分钟内完成。
- 7) **孵育：**使用封板膜封板。300 转/分钟振荡，室温孵育 3 小时。
- 8) **洗涤：**弃掉液体，每孔加入 300  $\mu$ l 洗液洗板，洗涤 6 次。每次洗板，在吸水纸上拍干。为获得理想的实验性能，必须彻底移除残留液体。
- 9) **加底物显色：**每孔加入 100  $\mu$ l 显色底物 TMB，避光，室温孵育 5 - 30 分钟。
- 10) **加终止液：**每孔加入 100  $\mu$ l 终止液。颜色由蓝色变为黄色。如果颜色呈现绿色或者颜色的变化明显不均匀，请轻轻叩击板框，充分混匀。
- 11) **检测读数：**在 30 分钟之内，使用酶标仪进行双波长检测，测定 450 nm 最大吸收波长和 570 nm 或 630 nm 参考波长下的 OD 值。校准后的 OD 值为 450 nm 的测定值减去 570 nm 或 630 nm 的测定值。仅使用 450 nm 测定会导致 OD 值偏高，并且准确度降低。

## 结果计算

计算标准品和样本的平均 OD 值，然后减去零浓度标准品的 OD 值。

以标准品浓度为横坐标，OD 值为纵坐标，用计算机软件进行回归拟合生成标准曲线。回归分析确定最佳拟合曲线。通过对浓度值和 OD 值取对数拟合，可以对标准曲线进行线性化。此过程可能可以得到更多样本的浓度，但数据的准确度会降低一些。

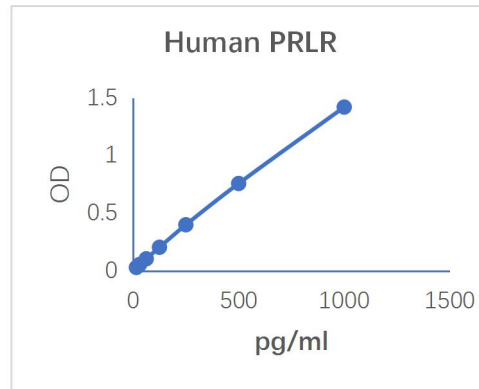
**注意：**标准曲线最高浓度点的终浓度为 1,000 pg/ml。

如果血清/血浆样本按照说明书进行稀释，最终的稀释倍数为 2。如果样本进行了其它方式的稀释，计算样本浓度时请乘以相应的稀释倍数。

## 典型数据

每次检测，每块酶标板都必须设立标准曲线。下面的标准曲线仅作为示例参考。

pg/ml	O.D.	Average	Corrected
0.00	0.019	0.017	0.018
15.63	0.046	0.048	0.029
31.25	0.071	0.075	0.055
62.50	0.119	0.124	0.104
125.00	0.221	0.223	0.204
250.00	0.413	0.420	0.399
500.00	0.768	0.781	0.757
1000.00	1.440	1.436	1.420



## 灵敏度

人 PRLR 的最低可检测浓度为 1.41 pg/ml (6 次独立实验的平均值)。

10 个零标准品浓度 OD 的平均值加上两倍 SD，计算最低可检测浓度。

## 精密度

### 酶标板内精密度

3 个已知浓度的样本酶标板内重复测定 20 次，评估酶标板内的精密度。

### 酶标板间精密度

3 个已知浓度的样本酶标板间重复检测 6 次，评估酶标板间的精密度。

样本	酶标板内精密度			酶标板间精密度		
	1	2	3	1	2	3
	20	20	20	6	6	6
平均值 (pg/ml)	77.7	193.7	546.5	50.9	165.9	508.9
标准差	2.2	4.0	12.1	1.7	2.6	13.5
变异系数 (%)	2.8	2.0	2.2	3.4	1.6	2.7

## 回收率

5 份健康人血清中加入 3 个不同浓度水平的人 PRLR，未加入 PRLR 的血清作为本底，计算回收率。回收率的范围从 82 %至 112 %，平均回收率为 102 %。

## 稀释线性

5 份健康人血清中加入高浓度的人 PRLR，并在标准曲线的动力学范围内进行系列稀释，评估检测的线性。

	平均值 (%)	范围 (%)
<b>1:2</b>	104	90 - 120
<b>1:4</b>	102	89 - 118
<b>1:8</b>	96	86 - 109
<b>1:16</b>	89	82 - 101

## 校准

本试剂盒的标准品为联科生物校准的高纯度重组人 PRLR。

## 样本值

应用本试剂盒，检测 30 份健康志愿者的血清样本，志愿者的用药史不详。

样本类型	检测样本数量	浓度范围 (pg/ml)	可测百分率 (%)	可测样本平均浓度 (pg/ml)
血清	30	33.1 - 1917.8	100	353.8

注意：此样本值范围非生理值范围。健康人样本的浓度范围因种属、样本制备以及检测人员、设备的不同而有所不同。以上数据仅供参考。

## 特异性

本试剂盒识别天然和重组人 PRLR。下述因子进行了特异性的评估，没有观察到明显的交叉反应和干扰影响。

人		小鼠	大鼠
IFN- $\gamma$	IL-17A	GM-CSF	IFN- $\gamma$
IL-1 $\beta$	IL-18	IFN- $\gamma$	IL-1 $\beta$
IL-2	IL-21	IL-1 $\beta$	IL-4
IL-4	IL-22	IL-2	IL-6
IL-5	IL-23	IL-4	IL-10
IL-6	MCP-1	IL-6	TNF- $\alpha$
IL-8	TGF- $\beta$ 1	IL-10	
IL-10	TNF- $\alpha$	IL-17A	
IL-12	VEGF	TNF- $\alpha$	



## 检测步骤概要

1. 准备所有的试剂和梯度稀释的标准品。板条加入 300  $\mu$ l 1 $\times$ 洗液静置浸泡 30 秒。
2. 标准品孔加入 100  $\mu$ l 2 倍比稀释的标准品。空白孔加入 100  $\mu$ l 标准品稀释液或培养基。
3. 血清/血浆：样本孔加入 50  $\mu$ l 1 $\times$ 检测缓冲液和 50  $\mu$ l 样本。细胞培养上清：样本孔加入 100  $\mu$ l 细胞培养上清。
4. 每孔加入 50  $\mu$ l 1:100 稀释的检测抗体。步骤 2、3、4 在 15 分钟内完成。
5. 封膜，室温孵育 3 小时。
6. 洗涤 6 次。
7. 每孔加入 100  $\mu$ l 显色底物，避光，室温孵育 5 - 30 分钟。
8. 每孔加入 100  $\mu$ l 终止液。
9. 30 分钟内，在 450 nm 波长检测 OD 值，参考波长 570 nm 或 630 nm。

## PLATE LAYOUT

