Code No. 296-83201

Mature BDNF ELISA Kit Wako

[1. Introduction]

Brain-derived neurotrophic factor (BDNF) is a member of NGF family of neurotrophic factors. It is known that BDNF is involved in neurogenesis and synaptogenesis. Therefore BDNF is expected as biomarker for diseases of nervous system. BDNF also has relation to heart failure and heart disease. As above, BDNF is a subject of study in various researches.

BDNF has precursor termed proBDNF, which is converted to mature BDNF (mBDNF) through the proteolytic removal of the N-terminal fragment by specific protease. It is reported that there are different functions between mBDNF and proBDNF.

Mature BDNF ELISA Kit Wako can specifically detect mBDNF.

[2. Performance]

Principle of the assay	Sandwich method
Standard curve range	$4.1 \sim 1,000 \text{ pg/mL}$
Specificity*1	Mature BDNF
Sample	Serum, Plasma (Human)
Sample volume	10 μL
Assay time	4 hours
Detection method	Colorimetric method

^{*1} This kit has approximately 10% cross-reactivity to recombinant human proBDNF.

[3. Material supplied]

to nate and prical		
Components	State	Volume or quantity
(A) Antibody-coated Plate	Use after washing	1 plate 96 wells (8×12)
(B) Mature BDNF Standard	Use after reconstitution	1 vial
(C) Buffer	Ready-to-use	60 mL/1 vial
(D) Biotin-conjugated Antibody Solution	Concentrated Use after dilution	$100\mu\text{L}/1$ vial
(E) Peroxidase-conjugated Streptavidin Solution	Concentrated Use after dilution	100 μL/1 vial
(F) TMB Solution	Ready-to-use	6 mL/1 vial
(G) Stop Solution	Ready-to-use	6 mL/1 vial
(H) Wash Solution (10 ×)	Concentrated Use after dilution	100 mL/1 vial
(I) Plate Seal	Ready-to-use	4 sheets

[4. Measurement Principle]

The microplate is coated with anti mature BDNF monoclonal antibody. In each well, the standard solution or sample and biotin-conjugated anti BDNF polyclonal antibody are incubated to proceed with the antigen-antibody reaction. Furthermore, peroxidase-conjugated streptavidin is added to proceed with the biotin-streptavidin binding. Finally, peroxidase activity in each well is

measured to determine mature BDNF in the sample.
[5. Equipment or Materials Required but not Supplied] Purified water (distilled water)
☐ Test tube for dilution of a standard solution and samples ☐ Glass utensils for dilution of Wash Solution (e.g. graduated cylinders and beakers)
\square Pipettes with disposable tips (one capable of pipetting 50 μ L of liquid accurately and one capable of pipetting 100 to 1,000 μ L)
☐ Dispenser capable of dispensing ☐ Water-absorbable material such as paper towel (to remove liquid remaining on a plate after washing)
 Mixer (Vortex type) Shaker for 96-well plate (approximately 600 to 1,200 rpm) Automatic washer for 96-well plate (If available) or washing bottle Microplate reader capable of measuring at 450 ± 10 nm, with the correction wavelength set at 600-650 nm Software for data analysis
[6. Reagent Preparation] Bring the reagents to room temperature prior to use. Reagents described as "Use after dilution" and "Use after reconstitution" in [3. Material Supplied] shall be prepared as follows. Prepare only as much reagent as needed on the day of the experiment.
6.1 Standard Solution Reconstitute the standard with volume of purified water*2 described in a separate sheet (standard stock solution 10 ng/mL), and then mix with Buffer to prepare standard solutions as shown below.
*2 Because the volume of purified water to be added differs depending on the

lot, see the specified volume in the separate sheet.

Concentration of the standard solution (pg/mL)	Volume of the preceding standard solution	Buffer
1000	Stock Solution (10 ng/mL) : 30 µL	270 μL
400	Standard Solution at 1000 pg/mL : 100 μL	$150\mu\mathrm{L}$
160	Standard Solution at 400 pg/mL : 100μ L	$150\mu\mathrm{L}$
64	Standard Solution at 160 pg/mL : 100 μL	$150\mu\mathrm{L}$
25.6	Standard Solution at 64.0 pg/mL : 100 μL	$150\mu\mathrm{L}$
10.2	Standard Solution at 25.6 pg/mL : 100 μL	$150\mu\mathrm{L}$
4.1	Standard Solution at 10.2 pg/mL : 100 μL	$150\mu\mathrm{L}$
0	_	150 μL

6.2 Biotin-conjugated Antibody Solution
Biotin-conjugated Antibody Solution is diluted 100-fold with Buffer.

6.3 Peroxidase-conjugated Streptavidin Solution

Peroxidase-conjugated Streptavidin Solution is diluted 100-fold with Buffer.

 $\frac{6.4 \; Wash \; Solution \; (1 \times)}{Wash \; Solution \; (10 \times) \; is \; diluted \; 10 \text{-fold with purified water} \; (distilled \; water)}.$ (e.g.) When solution for 96-well reaction is prepared

Add 100mL of Wash Solution $(10\times)$ to 900 mL of purified water (distilled water) to prepare 1,000 mL of Wash Solution $(1\times)$.

[7. Stability and Storage Method of Each Reagent]

(A) Antibody-coated Plate

Unused antibody-immobilized strips (kept refrigerated and sealed) should be returned into the zip-seal bag provided in the kit and stored at 2-10°C. These are stable until the expiration date.

(B) Mature BDNF Standard

Reconstituted standard solution, which is standard stock solution $10~\rm ng/mL$ should be stored at $2\text{-}10^\circ\mathrm{C}$ and should be used up within 2 weeks. Discard the remaining diluted standard solution after use.

(C) Buffer

If a part of Buffer is used, transfer the volume slightly greater than needed to another container, immediately close cap lid tightly without bringing the remaining Buffer to room temperature, and store at 2-10°C. It is stable until the expiration date.

(D) Biotin-conjugated Antibody Solution

If the kit is divided for multiple assays, prepare these solutions by dilution just after taking out of the refrigerator, immediately close the cap tightly without bringing the remained stock solution to room temperature, and store at 2-10°C. It is stable until the expiration date. Discard the remaining diluted standard solution after use.

(E) Peroxidase-conjugated Streptavidin Solution

If the kit is divided for multiple assays, prepare these solutions by dilution just after taking out of the refrigerator, immediately close the cap tightly without bringing the remained stock solution to room temperature, and store at 2-10°C. It is stable until the expiration date. Discard the remaining diluted standard solution after use.

(F) TMB Solution

If a part of TMB solution is used, transfer the volume slightly greater than needed to another container, immediately close the lid tightly without bringing the remaining TMB solution to room temperature, and store at $2\text{-}10^\circ\text{C}$. It is stable until the expiration date.

(G) Stop Solution

Just after get the Stop Solution out of the refrigerator, dispense the required volume of the solution. The remained solution should be stored at 2-10°C with the cap tightened. It is stable until the expiration date.

(H) Wash Solution (10×)

Store the Wash Solution $(10\times)$ with the cap tightly closed at 2-10°C if applicable. It is stable until the expiration date. Discard the remaining diluted washing solution.

[8. Sample Preparation]

Serum: Dilute 20 to 100-fold with Buffer.

Plasma (EDTA): Dilute 10 to 50 fold with Buffer.

[9. Assay Procedure]

- Discard the solution filled the Antibody-coated Plate with. Then wash 4 times with Wash Solution (1×). Invert the plate and gently blot it against clean paper towels.
- 2. Add $50\,\mu\text{L}$ of diluted standard solution to each well.
- 3. Add $50 \,\mu\text{L}$ of diluted sample to each well.
- 4. Agitate the plate on a microplate shaker.
- 5. Cover with a Plate Seal. Incubate for 2 hours at room temperature (20-25°C).
- 6. Discard the solution and wash 4 times with Wash Solution $(1 \times)$. Invert the plate and gently blot it against clean paper towels.
- 7. Add $50\,\mu\text{L}$ of Biotin-conjugated Antibody Solution to each well.
- 8. Cover with a new Plate Seal. Incubate for 1 hour at room temperature (20-25°C).
- 9. Repeat the wash as in step 6.
- 10. Add 50 μ L of Peroxidase-conjugated Streptavidin Solution to each well. Then shake using microplate shaker.
- 11. Cover with a new Plate Seal. Incubate for 30 minutes at room temperature (20-25 $\!\!\!\!\!^{\, \rm C}\!\!\!\!\!^{\, \rm C}$) .
- 12. Repeat the wash as in step 6.
- 13. Add 50 μ L of TMB Solution to each well. Then shake using microplate shaker.
- 14. Cover with a new Plate Seal. Incubate for 30 minutes at room temperature (20-25℃).
- 15. Add 50 μL of Stop Solution to each well.
- 16. Measure the absorbance at 450 nm and 620 nm as reference wavelength (600-650 nm)*3 using a microplate reader after stirring microplate with microplate shaker.
- *3 The range of 600-650 nm can be used as reference wavelength.

[10. Calculation of Results]

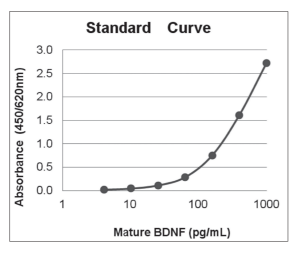
Prepare a standard curve by plotting the absorbance readings (Y-axis) against values of standard concentration (X-axis). Determine the unknown sample concentration from the Standard Curve*4 and multiply the value by the dilution factor

*4 The use of a 3rd order regression curve for log-log plot or 4 or 5 parameters method for log normal plot in computer calculation is recommended.

Sample values obtained with this kit could be converted to the NIBSC/WHO BDNF; WHO Reference Reagent Brain-derived neurotrophic factor (BDNF) code 96/534 Units, use multiplier coefficient*5 described in the separate sheet.

*5 Multiplier coefficient differs depending on the lot, see the specified value in the separate sheet.

[11. Typical Data]



*If absorbance of highest standard concentration (1,000 pg/mL) is more than 3.0, the standard curves should be created except for the absorbance.

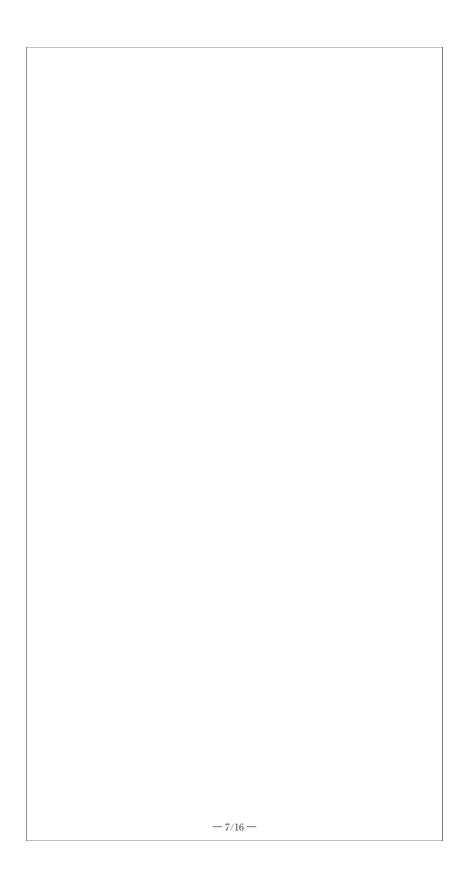
[12. Precautions]

- $\boldsymbol{\cdot}$ Wear protective gloves, clothing, eye, and face protection.
- · Avoid contact of skin and mucous membranes with kit reagents or specimens. If any reagents come in contact with eyes, skin, or mucous membranes, wash with copious amounts of water and contact a physician.
- · Do not drink, eat, or smoke in a place where this kit is used.
- Handle the sample with proper care, being aware that the sample may have an infection risk. This kit contains animal-derived ingredients.
- · Do not use reagents with different lot numbers together.
- · TMB Solution is slightly yellow and clear liquid. Protect from light.
- It is recommended to store the sample frozen at -35°C or lower if long-term storage is intended. Avoid repeated freezing and thawing. Thaw the frozen sample just before assay and thoroughly agitate. Prepare the sample before use.
- · Do not use a sample with hemolysis or containing high lipid.
- · Centrifuge the sample to remove turbidity or insoluble matters where necessary before use for the assay.
- If presence of interfering substances is suspected for the sample, dilute the concerned one at multiple dilution ratios to check the dilution linearity. Dilute the prepared sample with the Buffer.
- When allowing the plate to stand in each step, always affix a plate sealer to protect the wells from drying, contamination with foreign matters, uneven temperature, and evaporation of a dispensed reagent.
- ELISA can be affected by assay environment. Ensure that room temperature at places for assay operation and incubation is strictly controlled at $20^{\circ}\mathrm{C}$ to $25^{\circ}\mathrm{C}$ (on a bench or in an incubator). Avoid performing assay under air flow (including air flow from an air-conditioning equipment) or in a low-humidity environment.

[13. Assay Procedure Summary]

 \square Bring the plate and reagents to room temperature (20-25°C) before use. \square Dilution of Wash Solution (10×): Dilute Wash Solution (10×) 10-folds with purified water.

water described	standard solution: Reconstitute it with d in a separate sheet (standard stock andard solutions by mixing with the e below.	s solution 10 ng/mL),
Concentration (pg/ml.)	1000 400 160 64.0 25.6	10.2 4.10 0
Concentration (pg/mL) Standard Solution (µL) Silvent Buffer (µL)	Rock 30 100* 100* 100* 100* 100* 100* 100* 1	100* 100 - 150 150 150
Examp	* . C. 1 1 1 1 .	1.1
	*: Standard solution at a 1-step	higher concentration
☐ Antibody-coate	ed Plate	
□ ↓ Washing 4 to		
☐ Sample or stan	dard solution	$50\mu\mathrm{L/well}$
)) and incubate at room temperature (20-2	
Buffer)	of biotin-conjugated antibody solution	(dilute 100- folds with
☐ ↓ Washing 4 t		50 Y / 11
	ted antibody solution 2) and incubate at room temperature (2)	50 μL/well
(*(3))	and incubate at room temperature (2	20-25 C) for 50 minutes
*Preparation folds with Bu		solution (dilute 100-
☐ ↓ Washing 4 t		FO - I / II
	jugated streptavidin solution 2) and incubate at room temperature (2)	$50 \mu\text{L/well}$
(*3) ☐ ↓ Washing 4 to		10-25 C) 101 30 minutes
☐ TMB Solution	illies (*U)	50 μL/well
	(2) and incubate at room temperature (2)	•
☐ Stop Solution		$50 \mu\text{L/well}$
☐ ↓ Agitate (*(
☐ Measure absor 650 nm)	bance at 450 nm (Reference waveler	igth 620 nm : 600 ∼
gently agit then empty reverse the solution con dispense th set at the the washin (*2) Three repe appropriate (*3) After agita plate seale.	ishing operation, dispense the wash solutate the filled plate on the palm for a yethe wells. After washing the wells are plate, and tap it against paper towel to impletely. After removal of the washing the next solution with care not to dry the liquid volume of 300 µL may be appropriate appropriate of agitation at 600 to 1,200 rpm for the elements. Removed the plate sealer apply its adhesive side to the pany plate sealer.	about 10 seconds, and 4 times consecutively, or remove the washing a solution, immediately the wells. Use of a pipet opriate for dispensing or 10 seconds may be the liner from the
[Storage]	Store at 2-10℃	
[Expiration date]	Indicated on the label	
[Package]	For 96 assays	



 FILLIEU M Walsa Down Char	sign! Comparation
FUJIFILM Wako Pure Chem 1-2, Doshomachi 3-Chome, Chuo-Ku, Osaka 540-9605, Ja Telephone: + 81-6-6203-3741 Facsimile: + 81-6-6201-5964 http://www.wako-chem.co.jp	
FUJIFILM Wako Chemicals U.S.A. Corporation 1600 Bellwood Road Richmond, VA 23237 U.S.A. Telephone: +1-804-271-7677 Facsmile: +1-804-271-7791 http://www.wakousa.com	FUJIFILM Wako Chemicals Europe GmbH Fuggerstrasse 12 D-41.468 Neuss Germany Telephone: + 49-2131-311-0 Facsmile: + 49-2131-311100 http://www.wako-chemicals.de

Mature BDNF ELISA キットワコー

【1. はじめに】

Brain-derived neurotrophic factor (BDNF) は神経栄養因子の一つで、神経発生・神経保護作用・シナプス形成などに関与し、脳内で重要な役割を担うことが知られています。そのことから、うつ病をはじめとした精神疾患マーカーとなることが期待されています。また神経関連のみならず、心不全などの心疾患などにも関連することが報告されており、幅広い分野で研究のターゲットとなっています。

BDNF には前駆体である proBDNF が存在し、proBDNF はプロセシングを受けることで Mature BDNF (mBDNF) となります。proBDNF と mBDNF は異なる作用を有することが報告されています。本キットは mBDNF を特異的に検出する ELISA キットです。

【2. キット性能】

測定原理	サンドイッチ法
検量線範囲	$4.1 \sim 1,000 \text{pg/mL}$
測定対象**1	Mature BDNF
測定対象検体	血清、血漿(ヒト)
必要検体量	10 μL
測定時間	約4時間
検出法	発色系

※1 リコンビナント human proBDNF に対して約10%の交差性があります。

[3. キット内容]

[0: -() [, 1, 1, 1, 1, 1]		
構成品	状 態	容 量
(A) Antibody-coated Plate/ 抗体固相化プレート	洗浄後使用	1 プレート 96 wells (8×12)
(B) Mature BDNF Standard/ Mature BDNF 標準品	溶解後使用	1本
(C) Buffer/ 緩衝液	そのまま使用	60mL/1 本
(D) Biotin-conjugated Antibody Solution/ ビオチン結合抗体溶液	希釈後使用	100 μL/1 本
(E) Peroxidase-conjugated Streptavidin Solution/ペルオキシダーゼ結合スト レプトアビジン溶液	希釈後使用	100 μL/1 本
(F) TMB Solution/TMB 溶液	そのまま使用	6mL/1 本
(G) Stop Solution/ 反応停止液	そのまま使用	6mL/1 本
(H) Wash Solution(10×)/ 洗浄液(10×)	希釈後使用	100mL/1 本
(I) Plate Seal/プレートシール	そのまま使用	4枚

【4. 測定原理】

測定プレートの中には抗 Mature BDNF モノクローナル抗体が固相化されています。このウエルに標準溶液または検体と、ビオチン標識抗 BDNF ポリクローナル抗体を入れて反応させます。さらにペルオキシダーゼ結合ストレプトアビジンを反応させます。最後にウエル中のペルオキシダーゼ活性を測定することにより、検体中の Mature BDNF の濃度を求めることができます。

【5. 必要な器具および装置】 □精製水 (蒸留水) □標準溶液 / 検体希釈用チューブ □洗浄液希釈用ガラス器具 (メスシリンダー・ビーカー) □チップ交換型ビペット (使い捨てチップで 50 μL および 100 ~ 1,000 μL を正確に採取できるもの) □連続分注ピペット □ペーパータオル等 (洗浄後にプレートに残った液を取り除く) □攪拌器 (Vortex タイプ) □プレート振とう器 (約 600 ~ 1,200rpm) □プレート用洗浄機 (あれば好ましい) または洗浄瓶 □プレートリーダー (450 ± 10nm/600 ~ 650nm) □データ計算用ソフトウェア

【6. 試薬類の調製法】

キットの試薬は使用前に必ず室温 $(20\sim25\mathbb{C})$ に戻して下さい (2 時間位が目安です)。【3. キット内容】で「そのまま使用」とある試薬は室温化後そのままの状態で使用できます。「溶解後使用」、「希釈後使用」とあるものについては下記の要領で調製して下さい。測定に必要な分だけ試薬を調製して下さい。

6.1 標準溶液の調製

標準品に別紙記載の指定量*2の精製水を加え溶解し、標準品原液 (10ng/mL) を調製してください。その後室温化されたキット添付の緩衝液で調製して下さい。

※2 ロットにより精製水を添加する量が異なりますので、別紙に記載の指定量をご確認下さい。下記は一例です。

濃度 (pg/mL)	標準溶液の容量	緩衝液
1000	標準品原液:30 μL	270 μL
400	1000pg/mL 溶液:100 μL	150 μL
160	400pg/mL 溶液:100 μL	150 μL
64	160pg/mL 溶液:100 μL	150 μL
25.6	64.0pg/mL 溶液:100 μL	150 μL
10.2	25.6pg/mL 溶液:100 μL	150 μL
4.10	10.2pg/mL 溶液:100 μL	150 μL
0.00	_	150 μL

6.2 ビオチン結合抗体溶液

緩衝液で100倍に希釈して下さい。

6.3 ペルオキシダーゼ結合ストレプトアビジン溶液 緩衝液で 100 倍に希釈して下さい。

6.4 洗浄液 (10×)

精製水 (蒸留水)で10倍に希釈して使用して下さい。

例: 100 mL の洗浄液 $(10 \times) + 900 \text{mL}$ の精製水 (蒸留水) (96 ウエル全てを使用する場合)

【7. 試薬の安定性と保存方法】

(A) 抗体固相化プレート

未使用(冷蔵状態を保った状態でシールを剥がしていない)抗体固相化ストリップは同梱のジップシールパックに戻し、そのまま 2~10℃で保存して下さい。 有効期限内は安定です。

(B) Mature BDNF 標準品

調製した標準品原液(10ng/mL)は2~10℃で保存し、2週間以内に使用して下さい。希釈した各標準溶液は直ちに使用し、保存はしないで下さい。

(C) 緩衝液

一部の溶液を使用する際は必要量より少し多めの量を別の容器に移し、残りは室温に戻さず、直ちに蓋をしっかり閉め、 $2\sim 10^{\circ}$ で保存して下さい。有効期限内は安定です。

(D) ビオチン結合抗体溶液

キットを分割して使用する際は希釈時に冷蔵庫より取り出し希釈調製し、残りの原液は室温に戻さず、直ちに蓋をしっかりと閉め、2~10℃で保存してください。有効期限内は安定です。使用残りの希釈済み液は廃棄して下さい。

(E) ペルオキシダーゼ結合ストレプトアビジン溶液

キットを分割して使用する際は希釈時に冷蔵庫より取り出し希釈調製し、残りの原液は室温に戻さず、直ちに蓋をしっかりと閉め、 $2\sim 10^{\circ}$ で保存してください。有効期限内は安定です。使用残りの希釈済み液は廃棄して下さい。

(F) TMB 溶液

一部の溶液を使用する際は必要量より少し多めの量を別の容器に移し、残りは室温に戻さず、直ちに蓋をしっかり閉め、 $2\sim 10^{\circ}$ で保存して下さい。有効期限内は安定です。

(G) 反応停止液

使用残りを保存する場合は、蓋をしっかりと閉め、 $2 \sim 10^{\circ}$ で保存してください。有効期限内は安定です。

(H) 洗浄液 (10×)

洗浄液(10×)を保存する場合は、蓋をしっかりと閉め、2~10℃で保存して下さい。有効期限内は安定です。使用残りの希釈済み洗浄液は廃棄して下さい。

【8. 検体調製方法】

血清サンプル : キット添付の緩衝液で $20 \sim 100$ 倍希釈し測定して下さい。 血漿(EDTA)サンプル: キット添付の緩衝液で $10 \sim 50$ 倍希釈し測定して下さい。

【9. 測定操作】

- 1. プレート保護液を除去し、あらかじめ調製した洗浄液を各ウェルに満たし、 4回洗浄します。その後、ペーパータオルなどの上でプレートを逆さにし、 軽く叩きつけるようにしてウエルに残った液を取り除きます。
- 2. 標準品測定ウエルに各濃度の標準溶液を 50 μL ずつ分注します。
- 3. 検体測定ウエルに緩衝液で希釈調製した検体を 50 μL ずつ分注します。
- 4. マイクロプレート振とう器などを用いて攪拌します。
- 5. プレートシールを貼り、室温 $(20 \sim 25 ^{\circ})$ で 2 時間静置します。
- 6. 反応終了後、反応液を捨て洗浄液を各ウエルに満たし、4回洗浄します。その後、ペーパータオルなどの上でプレートを逆さにし、軽く叩きつけるようにしてウエルに残った液を取り除きます。
- 7. 各ウエルにビオチン結合抗体溶液を 50μ L ずつ分注します。マイクロプレート振とう器などを用いて攪拌します。
- 8. プレートシールを貼り、室温 $(20 \sim 25 ^{\circ})$ で 1 時間静置します。
- 9. 反応終了後、ステップ6の洗浄操作を行います。
- 10. 各ウエルにペルオキシダーゼ結合ストレプトアビジン溶液を 50 µL ずつ分注します。マイクロプレート振とう器などを用いて攪拌します。
- 11. プレートシールを貼り、室温($20 \sim 25$ C)で 30 分間静置します。
- 12. 反応終了後、ステップ6の洗浄操作を行います。
- 13. 各ウエルに TMB 溶液を $50\,\mu\text{L}$ ずつ分注します。マイクロプレート振とう器

などを用いて攪拌します。

- 14. プレートシールを貼り、室温 (20~25℃) で 30 分間静置します。
- 15. 各ウエルに反応停止液を 50 μL ずつ分注し、発色反応を停止します。
- 16. 攪拌後マイクロプレート用分光光度計で 450nm (副波長 620nm) での吸光 度を測定します。副波長は 600 ~ 650nm の範囲で使用できます。

【10. 計算方法】

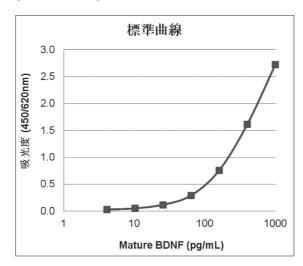
X 軸を標準溶液濃度 (pg/mL)、Y 軸を吸光度の検量線を作成します。検量線より、希釈検体の吸光度に対応する濃度 (pg/mL) を読み取ります。読み取った濃度に検体希釈率をかけて測定値とします。

*コンピュータソフトでの演算処理では、3次多項式、4または5パラメーターの使用をお薦め致します。

本キットによって得られた測定値は、キット添付の別紙に記載の換算係数 *3 をかけることで NIBSC/WHO 標準品 BDNF(Code: 96/534)を基準にしたユニット濃度に換算することができます。

※3換算係数は製品ロットごとに変動する場合がありますので、製品ロットご とに定められた換算係数を確認してから計算して下さい。

【11. 検量線 (例)】



※吸光度が3.0を超える場合は値を除外して、それ以外のスタンダードの吸光 度を用いて検量線を作成して下さい。

【12. 使用上の注意】

- ・準備並びに本キット操作中は手袋、眼鏡、保護用着衣を身につけて下さい。
- ・試薬類を皮膚に付けないで下さい。本キットの試薬が誤って、目、口、傷口、皮膚等に付着した場合は直ちに水道水で充分に洗い流す等の応急処置を行い、必要な場合は医師の手当てを受けて下さい。
- ・本キットを使用している場所では飲食や喫煙をしないで下さい。
- ・検体は感染の危険性があるものとして充分注意して取り扱って下さい。本キットは動物由来の成分を含んでいます。
- ・プレート内ウエル中には予め液体が入っています。プレートシールを剥がす 際などこぼさないよう注意下さい。
- ・ロット番号の違う試薬とは混ぜて使わないで下さい。
- ・TMB 溶液は使用するまでは薄い黄色澄明です。光を避けて保存して下さい。
- ・検体を長期に保管する場合は、-35℃以下での凍結保管を推奨します。繰り

返しの凍結融解は避けて下さい。凍結した検体は測定する直前に解凍し充分 に攪拌して下さい。また、検体を希釈する場合は用時調製として下さい。

- ・溶血した検体や高脂質検体は使わないで下さい。
- ・濁り及び不溶物のある検体は遠心分離等で除去後測定に用いて下さい。
- ・妨害物質の影響が疑わしい検体は、同一検体において、異なる2ポイント以上の希釈率で希釈直線性を確認して下さい。
- ・各ステップでの静置反応時には、ウエルの乾燥、異物の混入、温度の偏り、 分注試薬の蒸発を防止するため、必ずプレートシールを貼って下さい。
- ・ELISA 法は測定環境により影響を受けます。測定操作、静置反応場所の室温: 20 ~ 25℃(実験台上またはインキュベータ内温度)を厳守して下さい。また、風速(エアコン風も含む):0.4m/sec以上、湿度30%未満の環境下での測定は避けて下さい。

【13. 測定手順概要】

- □プレート、試薬類を充分に室温 $(20 \sim 25 °)$ に戻して下さい。
- □洗浄液の希釈:室温化した精製水で、10倍に希釈して下さい。
- □標準溶液の希釈 (例):標準品に精製水を別紙に記載の指定量*を加え溶解し、標準品原液 (10ng/mL) を調製して下さい。その後室温化した緩衝液で調製して下さい。加える精製水の量は別紙をご参照ください。
- *ロットにより精製水を添加する量が異なるため、別紙に記載の指定量をご確認下さい。下記は一例です

濃度 (pq/mL)
 1000
 400
 160
 64.0
 25.6
 10.2
 4.10
 0
 標準溶液 (μL)
 原液 30
 30
 150
 150
 150
 150
 150
 150
 150

*:ひとつ高濃度の標準溶液

□ 抗体固相化プレート	
□ ↓洗浄4回(*①)	
□ 検体または標準溶液	50 μL
□ ↓攪拌(*②)、室温(20~25℃)、2時間反応、静置(*③)	
□ *ビオチン結合抗体溶液の調製	
(室温化した緩衝液で100倍に希釈して下さい。)	
□ ↓洗浄4回(*①)	
□ ビオチン結合抗体溶液	50 μL
□ ↓攪拌(*②)、室温(20~25℃)、1時間反応、静置(*③)	
□ *ペルオキシダーゼ結合ストレプトアビジン溶液の調製	
(室温化した緩衝液で100倍に希釈して下さい。)	
□ ↓洗浄4回(*①)	
□ ペルオキシダーゼ結合ストレプトアビジン溶液	50 μL
□ ↓攪拌(*②)、室温(20~25℃)、30分間反応、静置(*③)	
□ ↓洗浄4回(*①)	
□ TMB 溶液	$50 \mu L$
□ ↓攪拌(*②)、室温(20~25℃)、30分間反応、静置(*③)	
□ 反応停止液	50 μL
	00 μ L
□ ↓攪拌 (*②)	00 μΕ

- (*①) 洗浄毎に洗浄液をウエルに分注後、手のひらの上で 10 秒ほど軽く振り 廃棄します。4 回連続洗浄後、ペーパータオル上にプレートを逆さにし て叩き洗浄液を完全に除去します。洗浄液除去後の乾燥に注意して次の 溶液を直ちに分注します。洗浄液をピペットで添加する際の液量目安は 300 μL/ウエルです。
- (*②) 攪拌の目安は 600 \sim 1,200rpm-10 秒間、3 回。

(*③) 攪拌終了後プレートシールを貼り静置して下さい。プレートシールは保護紙を剥がして、粘着面をプレート側にして貼り付けて下さい。一度使用したプレートシールは再使用しないで下さい。

【貯 法】 2-10℃保存

【使用期限】 ラベルに記載

【包 装】 96 回用

