

促生长激素释放激素ELISA

| | |
|------|-----------------------------|
| 产品名称 | 促生长激素释放激素ELISA |
| 公司名称 | 上海古朵生物科技有限公司 |
| 价格 | 1.00/盒 |
| 规格参数 | 品牌:古朵 型号:GD-NB3269 |
| 公司地址 | 上海市奉贤区庄行镇大叶公路2058弄18号1幢142室 |
| 联系电话 | 18321664727 |

产品详情

小鼠促生长激素释放激素(GHRH)ELISA试剂盒详情介绍：促生长激素释放激素ELISA 货号：GD-NB3269 规格:48T/96T 运输条件:2-8 低温运输，用干冰或者冰袋低温运输。

待检样本:体液、血清、血浆、细胞培养上清液、尿液、组织匀浆、心房水标本等等。

促生长激素释放激素ELISA洗涤方法: 1.

自动洗板机：每孔加入洗涤液350 μ l，注入与吸出间隔60秒。洗板5次。 2. 手工洗板：甩尽孔内液体，在洁净的吸水纸上拍干，每孔加洗涤液350 μ l，浸泡1-2分钟，吸去(不可触及板壁)或甩掉酶标板内的液体，在厚的吸水纸上拍干。洗板5次。

实验开始前，各试剂均应平衡至室温；试剂或样品配制时，均需充分混匀，并尽量避免起泡。 1.加样：分别设空白孔、标准孔、待测样品孔。空白孔加样品稀释液100 μ l，余孔分别加标准品或待测样品100 μ l，注意不要有气泡，加样时将样品加于酶标板底部，尽量不触及孔壁，轻轻晃动混匀。给酶标板覆膜，37 $^{\circ}$ C 孵育2小时。为保证实验结果有效性，每次实验请使用新的标准品溶液。

2.弃去液体，甩干，每个孔中加入Detection Ab工作液

100 μ l(在使用前15分钟内配制)，酶标板加上覆膜，37 $^{\circ}$ C 温育1小时。 3.弃去孔内液体，甩干，洗板3次，每次浸泡1-2分钟，大约350 μ l/每孔，甩干并在吸水纸上轻拍将孔内液体拍干。 4.每孔加HRP Conjugate工作液(临用前15分钟内配制)100 μ l，加上覆膜，37 $^{\circ}$ C 温育1小时。

5.弃去孔内液体，甩干，洗板5次，方法同步骤3。 6.每孔加底物溶液100 μ l，酶标板加上覆膜37 $^{\circ}$ C 避光孵育15分钟左右(根据实际显色情况酌情缩短或延长，但不可超过30分钟。当标准孔出现明显梯度时，即可终止)。 7.每孔加终止液50 μ l，终止反应，此时蓝色立转黄色。终止液的加入顺序应尽量与底物液的加入顺序相同。 8.立即用酶标仪在450nm波长测量各孔的光密度(OD值)。应提前打开酶标仪电源，预热仪器，设置好检测程序。 9.实验完毕后将未用完的试剂按规定的保存温度放回冰箱保存至有效期结束。

促生长激素释放激素ELISA最新的产品：血小板膜糖蛋白 b aELISAGD-NB612948T/96T

8异前列腺素ELISAGD-NB613048T/96T 抗肌内膜抗体IgAELISAGD-NB613148T/96T 游离脂肪酸ELISAGD-

NB613248T/96T 干扰素诱导蛋白16/p16ELISAGD-NB613348T/96T 抗胰蛋白酶ELISAGD-NB613448T/96T

血小板反应蛋白/凝血酶敏感蛋白1ELISAGD-NB613548T/96T 基质细胞衍生因子1aELISAGD-

NB613648T/96T 胰岛细胞抗体ELISAGD-NB613748T/96T 骨粘连蛋白ELISAGD-NB613848T/96T

血管内皮细胞生长因子ELISAGD-NB613948T/96T 肾损伤分子1ELISAGD-NB614048T/96T 叶酸ELISAGD-

NB614148T/96T 血浆 颗粒膜蛋白ELISAGD-NB614248T/96T 抗单核细胞抗体ELISAGD-NB614348T/96T

组蛋白H2bELISAGD-NB614448T/96T 髓过氧化物酶ELISAGD-NB614548T/96T
氧化低密度脂蛋白抗体ELISAGD-NB614648T/96T 血管内皮细胞粘附分子1ELISAGD-NB614748T/96T
颗粒酶BELISAGD-NB614848T/96T 抗平滑肌抗体ELISAGD-NB614948T/96T 糖皮质激素受体ELISAGD-
NB615048T/96T

促生长激素释放激素ELISA由上海古朵专业销售，产品质量有保证，公司提供产品储存条件、
用途、注意事项及完善的售后服务，欢迎广大客户来电咨询！