

人促血管生成素 1 酶联免疫吸附测定试剂盒

产品编号: MA0788 规格: 96 次

产品内容

产品组成	体积/数量	
人 Ang-1 预包被板	8 孔条×12 个	
样品稀释液	30mL	
重组人 Ang-1 标准品(冻干)	2 支 (10ng/支)	
生物素标记人 Ang-1 抗体	130μL(效价 1:100)	
抗体稀释液	12mL	
酶复合物(HRP 标记的链霉亲和素)	130μL(效价 1:100)	
酶复合物稀释液	12mL	
浓缩洗涤液(25×)	30mL	
显色剂 TMB	10mL	
终止液	10mL	
封板胶纸	4 张	

产品简介

本试剂盒采用双抗体夹心ELISA法,用于检测样品中人Ang-1的浓度。人Ang-1捕获抗体已经预包被于酶标板上,当加入样品或标准品时,其中的人Ang-1会与捕获抗体结合,而其它游离成分则会通过洗涤被除去。接着,再加入生物素标记的人Ang-1抗体后,抗人Ang-1抗体与人Ang-1接合,形成夹心的免疫复合物,其它游离成分则通过洗涤被除去。随后加入酶复合物,生物素与酶复合物特异性结合,这样酶复合物上的HRP就与夹心的免疫复合物连接起来,而其它游离成分则通过洗涤被除去。最后加入显色剂,若样品中存在人Ang-1,则会形成免疫复合物,其上连接的HRP会催化无色的显色剂氧化生成蓝色物质,而后加入终止液,最终产物呈黄色。通过酶标仪检测,读取450nm处的OD值,人Ang-1浓度与OD450值之间呈正比,通过检测标准品绘制标准曲线,对照未知样品中OD值,即可计算出样品中人Ang-1的浓度。

促血管生成素1(Angiopoietin-1或Ang-1)隶属于促血管生成素家族,这个家族的蛋白主要包括促血管生成素1、促血管生成素2、促血管生成素3和促血管生成素4。人促血管生成素1是一个由498个氨基酸构成的分泌糖蛋白,其最显著的结构特征是:用于介导多聚体形成的N末端双卷曲结构域,以及用于与受体结合的C端的纤维蛋白酶结构域。

促血管生成素1在成人组织中广泛存在,特别在血管内皮的支持细胞如巨核细胞及血小板等表达较多,其主要功能是作为血管生成、重构及成熟的正相调节蛋白。促血管生成素1与促血管生成素2均可与受体酷氨酸激酶Tie-2结合,促血管生成素1与Tie-2结合从而激活下游PI3K、FAK等蛋白,进而调节产生纤溶酶和MMP-2等。Ang-1/Tie-2通路能维持造血干细胞在骨髓中处于静息状态,延迟分化。促血管生成素1和促血管生成素2水平的变化可以提示肿瘤血管的生成,有研究表明,循环的促血管生成素1水平的升高与高血压及肿瘤生成有关。







产品参数:

检测范围	0.156ng/mL~10ng/mL		
敏感性	12pg/mL		
特异性	系统和其它因子无交叉反应		
样本类型	人血清、血浆、体液、组织匀浆或细胞培养上清		

使用方法

(一) 样品制备

- 1.根据样品种类选择相应的处理方法:
- (1)细胞上清:将细胞培养上清液100~500×g离心5min,去除悬浮物后即可。
- (2)血清样品:将全血在室温下静置0.5~2h,待其自然凝固并析出血清后,离心取黄色上清即可(4℃,1,000~2,000×g,10min),注意请勿吸取沉淀,制备好的血清需置于冰上待用,请勿在其中添加任何防腐剂或抗凝剂;
- (3) 血浆样品:使用EDTA对全血进行抗凝处理后,混合均匀置于冰上,离心取黄色上清即可(4° 、1,000~2,000×g,10min),注意请勿吸取沉淀,制备好的血浆需置于冰上待用:
- (4)组织匀浆/体液: 离心去除沉淀即可。

注意:

- ①若待测样品无法及时检测,样品制备完成后,请分装冻存于-20℃,避免反复冻融;
- ②请保证待测样品清澈透明,检测前如发现样品中有悬浮物,需通过离心去除;
- (3)为了保证检测结果准确,请勿使用溶血、黄疸、高血脂或污染的样品。

2.稀释样本

查阅相关文献,预估样品中待测因子的含量,从而确定适当的稀释倍数,使稀释后样品中 待测因子的浓度处于ELISA试剂盒的最佳检测范围。根据待测因子含量的不同,分别采取 不同的稀释方案:

- (1) 待测因子含量在100~1000ng/mL范围内,一般按1:100稀释,即向297μL样品稀释 液中加入3μL样品。
- (2) 待测因子含量在10~100ng/mL范围内,一般按1:10稀释,即向225μL样品稀释液中加入25μL样品。
- (3) 待测因子含量在0.156~10ng/mL范围内,一般按1:2稀释,即向100μL样品稀释液中加入100μL样品。
- (4) 待测因子含量≤0.156ng/mL,样品一般无需稀释。
- 以上方案仅供参考,实验中请详细记录样品的稀释方法。

(二) 检测准备工作

3.试剂盒自4℃冰箱取出后,请置于室温平衡20min;如从-20℃取出,各组分需彻底融化后再平衡20min;检测完成后,剩余试剂请及时置于4℃或-20℃保存。







- 4.将浓缩洗涤液(25×)用双蒸水或去离子水稀释成1×洗涤液。
- 5.重组人Ang-1标准品的稀释和使用(在使用前2h内准备,室温操作,请严格控制在25~28℃)
- (1) 配制10ng/mL标准品:取1mL样品稀释液加入标准品管内,盖好后静置15min以上,然后反复颠倒/搓动以助溶解;
- (2) 按下表将10ng/mL标准品用样品稀释液进行倍比梯度稀。(最高浓度为10ng/mL,将标准品稀释液作为浓度0ng/mL。)

13.1 PART 1.1 (12.11) 3.1.1 2.1 3.1 3				
管号	稀释液用量(µL)	复溶后标准品用量(μL)	标准品的最终浓度(ng/mL)	
Α	0	1000	10	
В	300	300(从A管取出)	5	
С	300	300(从B管取出)	2.5	
D	300	300(从C管取出)	1.25	
E	300	300(从D管取出)	0.625	
F	300	300(从E管取出)	0.312	
G	300	300(从F管取出)	0.156	
Н	300	0	0	

注意:标准品复溶加样后,剩余部分请丢弃。

- 6.准备生物素标记人Ang-1抗体工作液
- (1) 按每孔需添加100μL抗体工作液,计算其总用量(为弥补操作中的损耗,需多配制 100~200μL);
- (2) 按1µL生物素标记人Ang-1抗体添加99µL抗体稀释液的比例配制工作液,轻轻混匀。 7.准备酶复合物工作液(需在使用前1h内准备)
- (1) 按每孔需添加100μL酶复合物工作液,计算其总用量(为弥补操作中的损耗,需多配制100~200μL);
- (2) 按1µL酶复合物添加99µL酶复合物稀释液的比例配制工作液,轻轻混匀。

(三) 检测流程

8.通过计算确定一次实验所需的板条数,取出所需板条放置于框架内,多余的板条请放回铝箔袋密封,保存于4℃或-20℃。

注意:

- ①标准品和样品建议做双复孔检测;
- (2)每次实验均需绘制标准曲线。
- 9.将用样品稀释液稀释后的样品和不同浓度标准品(100μL/孔)分别加入相应孔中,用封板胶纸封住反应孔,37℃孵育90min。

注意:

- ①请查阅相关文献确定样品中待检测蛋白的大致浓度,若其大于本试剂盒标准曲线的最大标准品浓度,请将样品适当稀释后再进行检测;
- ②整个加样过程不宜超过10min,否则可能会影响检测结果。
- 10. 甩去酶标板内液体, 无需洗板, 将板倒扣在吸水纸上拍干。
- 11.加入稀释后的生物素标记人Ang-1抗体工作液(100μL/孔),用封板胶纸封住反应孔,37℃孵育60min。







12.洗板5次,每孔1×洗涤液用量为300μL,注入与吸出间隔15~30s,洗完后将板倒扣在吸水纸上拍干。

注意: 洗涤过程至关重要, 洗涤不充分会导致结果产生较大误差。

- 13.加入稀释后的酶复合物(100µL/孔),用封板胶纸封住反应孔,37℃避光孵育30min。
- 14.洗板5次,方法同步骤12;
- 15.加入显色剂TMB(100μL/孔),用封板胶纸封住反应孔,避光37℃反应10~25min。注意:
- ①在保存和使用时,请勿将TMB接触氧化剂和金属;
- ②因实验室条件差异,最佳显色时间会有所不同,反应充分时肉眼可见标准品的前3~4孔有明显的梯度蓝色。

16.加入终止液(100μL/孔),混匀后即刻使用酶标仪测量OD450,同时设定540nm或570nm作为校正波长,即可计算得到校正吸光度值(OD450-OD540或OD450-OD570);

注意:读取OD值建议在10min内完成。

(四)数据分析

17.绘制标准曲线。以标准品浓度作横坐标,OD值作纵坐标,利用计算机软件作四参数逻辑(4-PL)曲线拟合创建标准曲线,通过样品的OD值即可在标准曲线上计算出其相应浓度。

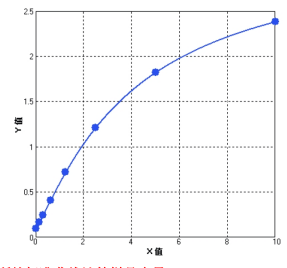
注意:

- ①复孔OD值在20%的差异范围内结果才有效,复孔OD值取平均后可作为测量值;
- ②若样品OD值高于标准曲线上限,应适当稀释后重测,计算浓度时应乘以稀释倍数。

标准曲线范例

人Ang-1参考标准曲线

标准品浓度	O.D.
0 ng/mL	0.096
0.156 ng/mL	0.166
0.312 ng/mL	0.246
0.625 ng/mL	0.410
1.25 ng/mL	0.719
2.5 ng/mL	1.212
5 ng/mL	1.822
10 ng/mL	2.380



注意:本图仅供参考,应以同次试验标准品所绘标准曲线计算样品含量。

保存条件







2~8℃保存,自生产之日起**6**个月有效,长期储存请置于**-20℃**,自生产之日起**12**个月有效。

注意事项

- 1.浓缩洗涤液低温情况下可能会出现结晶,请水浴加热使结晶完全溶解后再配制工作液;
- 2.严禁混用不同批号试剂盒的组分;
- 3.加样过程请避免产生气泡,实验操作过程中一定要保证试剂充分混匀,否则会使结果产生较大误差;
- 4.说明书中提到的室温条件,请严格控制在25~28℃;
- 5.为了您的安全和健康,请穿实验服并戴一次性手套操作;
- 6.本产品仅限科研使用。

J240101



