

人激活素 A 酶联免疫吸附测定试剂盒

产品编号: MA0807 规格: 96 次

产品内容

| 产品组成 | 体积/数量 | |
|----------------------|-----------------|--|
| 人 ActivinA 预包被板 | 8 孔条×12 个 | |
| 样品稀释液 | 30mL | |
| 重组人 ActivinA 标准品(冻干) | 2 支 (10ng/支) | |
| 生物素标记人 ActivinA 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ActivinA的浓度。人ActivinA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ActivinA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ActivinA抗体后,抗人ActivinA抗体与人ActivinA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ActivinA,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ActivinA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ActivinA的浓度。

激活素A(ActivinA)是一种多功能细胞因子,是TGF-β超家族的成员。ActivinA首先与成员表面的 II 型激活素受体(ActR II A或ActR II B)结合,然后募集和磷酸化 I 型激活素受体(ActR II)。ActivinA主要通过SMAD2/3蛋白发出信号以调节多种功能,包括炎症、纤维化和肿瘤发生。激活素是转化生长因子-β(TGF-β)超家族的成员,由两个通过二硫键连接的抑制素β亚基组成。ActivinA广泛表达于各种组织和细胞中,具有很强的生物活性,是研究最多的激活素。

不同物种的ActivinA蛋白的氨基酸序列非常稳定,由此得出结论,在进化过程中,ActivinA 只发生了轻微的变化,在人和动物中,其功能是相似的。







产品参数:

| 检测范围 | 15.62pg/mL~1,000pg/mL | |
|------|-----------------------|--|
| 敏感性 | 7.8pg/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100~500xq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10~100ng/mL范围内,一般按1:100稀释,即向297 μ L样品稀释液中加入3 μ L样品;
- (2) 待测因子含量在1~10ng/mL范围内,一般按1:10稀释,即向225 μ L样品稀释液中加入 25 μ L样品:
- (3) 待测因子含量在15.62~1,000pg/mL范围内,一般按1:2稀释,即向100 μ L样品稀释液中加入100 μ L样品;
- (4) 待测因子含量≤15.62pg/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(25x)用双蒸水或去离子水稀释成1x洗涤液。
- 5.重组人ActivinA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) 配制1,000pg/mL标准品: 取100μL10ng/mL的标准品加入有900μL样品稀释液的EP 管中,混匀,做上标记;
- (3) 按下表将1,000pg/mL标准品用样品稀释液进行倍比梯度稀释。(最高浓度为1,000pg/mL,将标准品稀释液作为浓度0pg/mL。)

| 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(pg/mL) |
|----|-----------|--------------|-----------------|
| Α | 0 | 1000 | 1,000 |
| В | 300 | 300(从A管取出) | 500 |
| С | 300 | 300(从B管取出) | 250 |
| D | 300 | 300(从C管取出) | 125 |
| E | 300 | 300(从D管取出) | 62.5 |
| F | 300 | 300(从E管取出) | 31.25 |
| G | 300 | 300(从F管取出) | 15.62 |
| 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ActivinA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ActivinA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ActivinA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

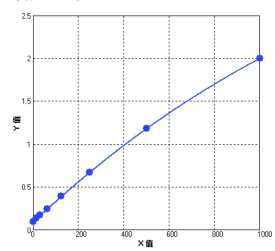
17.绘制标准曲线。以标准品浓度作横坐标,OD值作纵坐标,利用计算机软件作四参数逻辑(4-PL)曲线拟合创建标准曲线,通过样品的OD值即可在标准曲线上计算出其相应浓度。注意:

- 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ActivinA参考标准曲线

| 标准品浓度 | O.D. |
|-------------|-------|
| 0 pg/mL | 0.097 |
| 15.62 pg/mL | 0.138 |
| 31.25 pg/mL | 0.174 |
| 62.5 pg/mL | 0.246 |
| 125 pg/mL | 0.391 |
| 250 pg/mL | 0.673 |
| 500 pg/mL | 1.184 |
| 1,000 pg/mL | 2.002 |



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



