

人纤溶酶原激活物抑制剂 1 酶联免疫吸附测定试剂盒

产品编号: MA0926 规格: 96 次

产品内容

| 产品组成 | 体积/数量 |
|-----------------------|------------------|
| 人 Serpin E1 预包被板 | 8 孔条×12 个 |
| 样品稀释液 | 30 mL |
| 重组人 Serpin E1 标准品(冻干) | 2 支(10 ng/支) |
| 生物素标记人 Serpin E1 抗体 | 130 μL(效价 1:100) |
| 抗体稀释液 | 12 mL |
| 酶复合物(HRP 标记的链霉亲和素) | 130 μL(效价 1:100) |
| 酶复合物稀释液 | 12 mL |
| 浓缩洗涤液(25×) | 30 mL |
| 显色剂 TMB | 10 mL |
| 终止液 | 10 mL |
| 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 Serpin E1 的浓度。人 Serpin E1 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 Serpin E1 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 Serpin E1 抗体后,抗人 Serpin E1 抗体与人 Serpin E1 结合,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 Serpin E1,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 450 nm 处的 OD 值,人 Serpin E1 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 Serpin E1 的浓度。

纤溶酶原激活物抑制剂 1(Serpin E1),也被称为 Plasminogen Activator Inhibitor-1 简称 PAI-1,是一种丝氨酸蛋白酶抑制剂。Serpin E1 是尿激酶型和组织型纤溶酶原激活剂(uPA 和 tPA)的主要抑制剂,它们将纤溶酶原转化为纤溶酶,参与纤维蛋白溶解过程。PA-血纤维蛋白溶酶系统涉及纤维蛋白溶解、纤维化、血管生成、伤口愈合、肿瘤细胞的侵袭和转移以及肥胖等过程。

Serpin E1 可以促进血栓形成、动脉再内皮化和新内膜形成,同时保护血管内膜增厚。作为 PLAU 抑制剂,Serpin E1 调节细胞粘附和扩散,有助于皮肤损伤修复中的角质形成细胞迁移。Serpin E1 与多种蛋白质如 VTN、PPP1CB、SORL1、LRP1 和 PLAUR 等相互作用,强调其多方面的调节作用。Serpin E1 的分泌在炎症、物理损伤和暴露于血管紧张素 II 时上调。Serpin E1 是多种疾病(如动脉疾病、自身免疫疾病、糖尿病视网膜病变、肝病和肺病)的生物标志物。



产品参数:

| | |
|------|-----------------------|
| 检测范围 | 0.156 ng/mL~10 ng/mL |
| 敏感性 | 35 pg/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.稀释样品

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 100~1,000 ng/mL 范围内, 一般按 1:100 稀释, 即向 297 μL 样品稀释液中加入 3 μL 样品;

(2) 待测因子含量在 10~100 ng/mL 范围内, 一般按 1:10 稀释, 即向 225 μL 样品稀释液中加入25 μL 样品;

(3) 待测因子含量在 0.156~10 ng/mL 范围内, 一般按 1:2 稀释, 即向 100 μL 样品稀释液中加入 100 μL 样品;

(4) 待测因子含量≤0.156 ng/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，各组份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 Serpin E1 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 10 ng/mL 标准品：取 1 mL 样品稀释液加入标准品管内，盖好后静置 15 min 以上，然后反复颠倒 / 搓动以助溶解；

(2) 按下表将 10 ng/mL 标准品用样品稀释液进行倍比梯度稀释。(最高浓度为 10 ng/mL，将标准品稀释液作为浓度 0 ng/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(ng/mL) |
|----|-----------|--------------|-----------------|
| A | 0 | 1000 | 10 |
| B | 300 | 300(从A管取出) | 5 |
| C | 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 |
| H | 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 Serpin E1 抗体工作液 (需在使用前 1 h 内准备)

- (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 Serpin E1 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 1 h 内准备)

- (1) 按每孔需添加 100 μL 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100~200 μL) ；
- (2) 按 1 μL 酶复合物 添加 99 μL 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 Serpin E1 抗体工作液(100 μ L/孔)，用封板胶纸封住反应孔，37 $^{\circ}$ C 孵育60min。
12. 洗板5次，每孔1 \times 洗涤液用量为300 μ L，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 (100 μ L/ 孔)，用封板胶纸封住反应孔，37 $^{\circ}$ C 避光孵育 30 min；
14. 洗板 5 次，方法同步骤 12；
15. 加入显色剂 TMB(100 μ L/ 孔)，用封板胶纸封住反应孔，37 $^{\circ}$ C 避光孵育30min。

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(100 μ L/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。

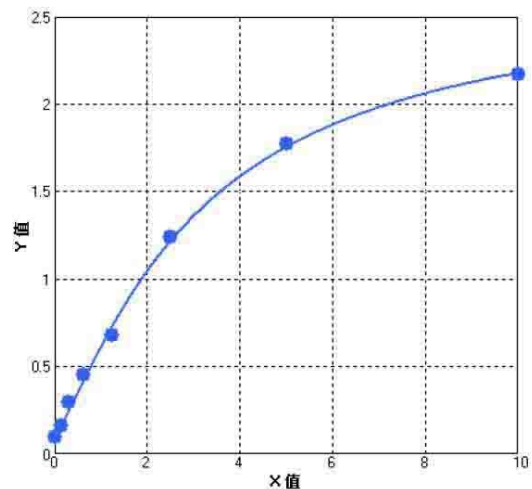
注意：

- 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 Serpin E1 参考标准曲线

| 标准品浓度 | O.D. |
|-------------|-------|
| 0 ng/mL | 0.098 |
| 0.156 ng/mL | 0.160 |
| 0.312 ng/mL | 0.291 |
| 0.625 ng/mL | 0.453 |
| 1.25 ng/mL | 0.678 |
| 2.5 ng/mL | 1.239 |
| 5 ng/mL | 1.772 |
| 10 ng/mL | 2.169 |



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。

S250302

