

## 人尿激酶型纤溶酶原激活物酶联免疫试剂盒

产品编号: MA0929 规格: 96 次

### 产品内容

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

尿激酶型纤溶酶原激活物(uPA),又称为 Urokinase,是一种多功能丝氨酸蛋白酶。uPA 系统包括 uPA 本身、uPA 受体(uPAR)以及两种抑制剂:纤维蛋白溶酶原激活物抑制物 PAI-1 和 PAI-2。uPA 在细胞外基质的降解过程中发挥重要作用,参与多种生理和病理过程,包括肿瘤的侵袭和转移。



## 产品参数:

|      |                         |
|------|-------------------------|
| 检测范围 | 15.62 pg/mL~1,000 pg/mL |
| 敏感性  | 5 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 10~100 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 1~10 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 15.62~1,000 pg/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≤15.62 pg/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 uPA 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) 配制 1,000 pg/mL 标准品：取 100 μL 10 ng/mL 的标准品加入有 900 μL 样品稀释液的 EP 管中，混匀，做上标记；

(3) 按下表将 1,000 pg/mL 标准品用样品稀释液进行倍比梯度稀释。(最高浓度为 1,000 pg/mL，将标准品稀释液作为浓度 0 pg/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) |
|----|-----------|--------------|-----------------|
| A  | 0         | 1000         | 1,000           |
| B  | 300       | 300(从A管取出)   | 500             |
| C  | 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           |
| 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 uPA 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 uPA 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 uPA 抗体工作液(100 $\mu$ L/孔)，用封板胶纸封住反应孔，37℃孵育60min。

12.洗板5次，每孔1 $\times$ 洗涤液用量为300 $\mu$ 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  $\mu$  L/ 孔)，用封板胶纸封住反应孔，37℃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  $\mu$  L/ 孔 )，用封板胶纸封住反应孔，37℃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 $\mu$ 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：

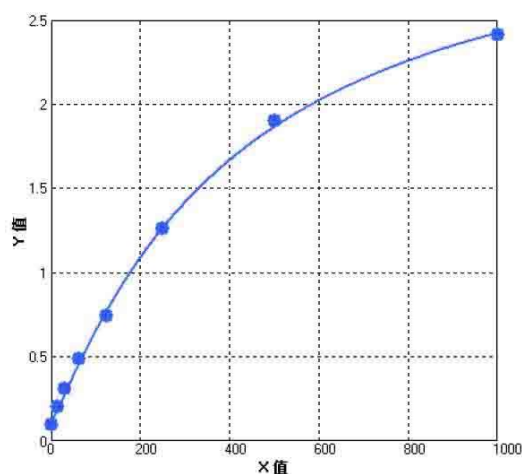
①复孔OD值在20%的差异范围内结果才有效，复孔OD值取平均后可作为测量值；

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 uPA 参考标准曲线

| 标准品浓度       | O.D.  |
|-------------|-------|
| 0 pg/mL     | 0.095 |
| 15.62 pg/mL | 0.206 |
| 31.25 pg/mL | 0.308 |
| 62.5 pg/mL  | 0.489 |
| 125 pg/mL   | 0.742 |
| 250 pg/mL   | 1.261 |
| 500 pg/mL   | 1.899 |
| 1,000 pg/mL | 2.412 |



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

