

Human TGF- β 1 ELISA Kit

检测原理:

攸碧艾的 ELISA 试剂盒采用“夹心法”：将捕获抗体包被于酶标板上，捕获样品及标准品中的靶蛋白，生物素化的检测抗体与靶蛋白结合，SABC 复合物与生物素化检测抗体结合，形成免疫复合物，加入 TMB 显色液后，若反应孔中有靶蛋白则显蓝色，加入终止液变黄色，检测过程中游离的成分均被洗去，用酶标仪在 450 nm 处测 OD 值，靶蛋白浓度与 OD 值之间呈正比，通过绘制标准曲线计算出标本中靶蛋白的浓度。

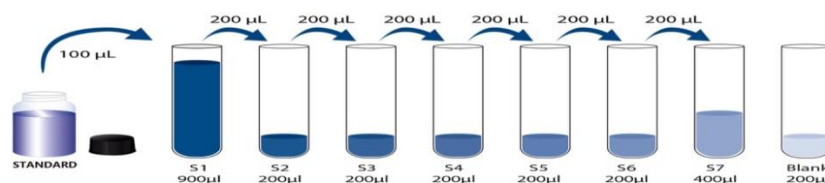
试剂盒组分：（保存温度 4℃）

名称	规格（48 T）	规格（96 T）
预包被酶标板	8×6 条	8×12 条
标准品	1 支	1 支
标准品/样品稀释液	12ml	12ml
生物素化检测抗体（100×）	60ul	120ul
生物素化检测抗体稀释液	6ml	12ml
SABC（100×）	60ul	120ul
SABC 稀释液	6ml	12ml
TMB 显色液（A/B）	各 3ml	各 6ml
终止液	3ml	6ml
30×浓缩洗涤液	30ml	30ml
封板胶纸	2 张	4 张
产品说明书	1 份	1 份
活化剂 1 N（HCl/NaOH）	各 1.5ml	各 3ml

本试剂盒适用于血清、血浆、组织匀浆及其它生物体液。

标本收集与试剂准备:

- 血清、血浆样本收集应使用一次性的无热原，无内毒素试管（EDTA、柠檬酸盐、肝素抗凝均可），血清、血浆避免使用溶血，高血脂标本，标本悬浮物应离心去除，使标本清澈透明。待测样本应尽早检测，2-8℃保存 48 小时；更长时间须冷冻（-20℃或-80℃）保存，避免反复冻融。
- 洗涤液配置：用蒸馏水 1:30 稀释（例：1ml 浓缩洗涤液加入 29ml 的蒸馏水）
- 标准品配制：取 8 个 1.5ml 离心管，分别标注 S1, S2, S3, S4, S5, S6, S7, blank, 第一管 S1 中加入标准品/样品稀释液 900ul，第二至第八管中分别加入标准品/样品稀释液 200ul，在第一管中加入标准品溶液（2000.0pg/ml）100ul 置于漩涡混合器上混匀后用加样器吸出 200ul，移至第二管，如此反复作对倍稀释至 S7，第八管为空白对照。配置好的标准曲线浓度为：2000.0、1000.0、500.0、250.0、125.0、62.5、31.25、0 pg/ml（标准品的用量及标准曲线范围也可根据自己需要配置）。



4. 生物素化抗体工作液配置:使用前 20 分钟, 用生物素化抗体稀释液将 **100x**生物素化抗体稀释成 **1x**工作液, 根据所需用量配置, 当日使用, 剩余弃之。
5. SABC 工作液配置:使用前 20 分钟, 用 SABC 稀释液将 **100x**SABC 稀释成 **1x**工作液, 根据所需用量配置, 当日使用, 剩余弃之。
6. TMB 显色液的配置: 使用前 10 分钟, 将 TMB 显色液 A 液和 B 液 1: 1 混合, 避光放置备用。
7. 标本激活:
 - 1) 血清/血浆: 20 倍稀释 (将 340ul 标本稀释液加入到一支 1.5ml 离心管中, 再加 20ul 样本及 20ul 1 N HCl, 混匀, 2-8°C 放置 1 小时后, 加入 20ul 1 N NaOH 混匀, 即可使用)。
 - 2) 细胞培养上清/组织标本: 2 倍稀释 (60ul 的标本稀释液+100ul 样本+20ul 的 1N HCl 混匀 2-8°C 静置 1h +20ul 的 1N NaOH)。
8. 尿液及其它体液: 直接活化 1.4 倍稀释 (100ul 尿液/其它+20ul 的 1N HCl 混匀 2-8°C 静置 1h +20ul 的 1N NaOH) **注意**: 加样前务必用吸头吹打混匀, 不同的标本 TGF- β 1 的表达可能有较大差异, 请根据实际情况灵活掌握稀释度, 计算结果时需乘以相应稀释倍数。
9. 如果您检测的样本中靶蛋白浓度高于标准品最高值, 建议重新检测, 请根据实际情况, 适当倍数稀释 (建议做预实验, 以确定稀释倍数)。

检测程序:

1. 加样: 空白孔加入 50 μ l 标准品/样品稀释液, 其余孔各加入标准品或待测样品 50ul, 将反应板混匀后置 37°C, 50 分钟。
2. 洗板: 用 **1x**洗涤液将反应板充分洗涤 3 次, 每孔加入 **1x**洗液 300 μ l, 每次震荡/浸泡 1-2 分钟, 向滤纸上印干。
3. 空白孔加入 100ul 生物素化抗体稀释液, 其余孔各加入 **1x**的生物素化抗体工作液 100ul, 混匀后置 37°C, 50 分钟。
4. 洗板: 同上。
5. 每孔加入 SABC 工作液 100ul, 混匀后置 37°C, 30 分钟。
6. 洗板: 同上。
7. 每孔加入提前配置好的 TMB 混合液 100ul, 混匀后置 37°C 暗处反应 10-20 分钟 (具体显色时间根据显色结果而定)。
8. 每孔加入 50ul 终止液, 混匀, 30 分钟内用酶标仪在 450nm 处测吸光值。

结果判断与计算:

1. 所有 OD 值建议减除空白孔值后再进行计算, 如空白孔 OD 低于 0.1, 也可以直接计算。
2. 以标准品浓度作横坐标, OD 值作纵坐标, 手工绘制或用软件绘制标准曲线, 根据样品 OD 值计算出相应含量, 再乘以稀释倍数即可。

试剂盒性能:

1. 灵敏度: 可测浓度小于 6.25pg/ml。
2. 特异性: 不与其他蛋白、细胞因子有交叉反应。
3. 重复性: 板内, 板间变异系数均小于 10%。

注意事项

1. 在试验中标准品和样本检测时建议作双孔检测, 每次检测都应做标准曲线。
2. 洗涤过程很关键, 洗涤不充分将导致精确度误差及 OD 值错误地升高, 从冰箱中取出的浓缩洗涤液可能有结晶, 属于正常现象, 37°C 水浴使结晶完全溶解后再配制洗涤液。
3. 检测时所有试剂都要恢复到室温, 板条开封后剩余板条需封好, 放回袋中 1 个月内用完。
4. 试剂盒使用超敏 TMB 溶液, 显色过深时会出现沉淀状, 属正常现象, 混匀即可, 不影响结果判读。
5. 说明书以试剂盒内纸质版为准, 本试剂盒仅用于科研, 不能用于临床诊断!