

## Soluble Mouse VCAM-1 ELISA Kit

产品编号: EK0538

规格: 96T

检测范围:  $156 \text{pg/ml} \rightarrow 10,000 \text{pg/ml}$ 

敏感性: <5pg/ml

特异性: 系统和其它细胞因子无交叉反应。

保存: 2-8℃ (频繁使用时); -20℃ (长时间不用时)。

有效期: 6 个月(4℃); 12 个月 (-20℃)。

用于体外定量分析小鼠血清、血浆、细胞裂解液或细胞培养上清。 用涂:

## 工作原理

VCAM-1 (CD106), 免疫球蛋白家族一员,由活化内皮细胞和某些白细胞(如巨噬细胞)产 生。IL-1β, IL-4, TNF-α, IFN-γ都可以诱导其表达。VCAM-1 结合 inetgrins VLA 和α4β 7。炎症时,移动的白细胞通过 inetgrins VLA 和 α 4 β 7 偶合 VCAM-1,稳定地吸附到血管内 皮。ELISA 方法可以检测出可溶性的 VCAM-1。本试剂盒所用标准品为重组小鼠 VCAM-1,是 一个二硫键连接的二聚体蛋白质,单链从 Phe25-Glu698 位氨基酸,分子量约 101.9KDa。由于 糖化结果, SDS-PAGE 显示分子量为 120KDa。

博士德所提供的小鼠 VCAM-1 ELISA Kit 是典型的夹心法酶联免疫吸附测定试剂盒(Enzyme Linked-Immuno-Sorbent Assay, ELISA)。预先包被的抗体和检测相抗体为近 100%纯度的亲和纯 化多克隆抗体。检测相抗体经生物素(biotin)标记。样品和生物素标记抗体先后加入酶标板孔 反应后, PBS 或 TBS 洗涤。随后加入过氧化物酶标记的亲和素反应; 经过 PBS 或 TBS 的彻底 洗涤后用底物 TMB 显色。TMB 在过氧化物酶的催化下转化成蓝色,并在酸的作用下转化成最 终的黄色。颜色的深浅和样品中的小鼠 VCAM-1 呈正相关。

## 试剂盒中内容(96 孔)



内容 规格 数量 预包被抗小鼠 VCAM-1 抗体的 96 孔板 96T 1 板 重组小鼠 VCAM-1 冻干标准品 10ng/管 2 管 生物素标记抗小鼠 VCAM-1(100X) 100ul 1管 亲和素-过氧化物酶复合物(ABC) 1管 100ul (100X)样品稀释液 30ml 1 瓶 抗体稀释液 12ml 1 瓶 1 瓶 ABC 稀释液 12ml TMB 显色液 10ml 1 瓶 终止液 10ml1 瓶 洗涤缓冲液(25X) 20ml 1 瓶 4 张 封板膜

注意: 使用前请检查试剂盒中试剂的标签和数量与表格是否一致

## 需要而未提供的试剂和器材

- 1. 标准规格酶标仪。
- 2. 自动洗板机。
- 3. 恒温箱
- 4. 系列可调节移液器及吸头,一次检测样品较多时,最好用多通道移液器。
- 5. 干净的试管和 Eppendof 管。
- 6. 用去离子水将 25X 洗涤缓冲液稀释 25 倍,成 1X 洗涤缓冲液。

## 注意事项

- 1. 使用前 TMB 显色液应为无色透明溶液,若发现颜色异常,请及时与厂家联系。
- 2. 用户在初次使用试剂盒时,应将各种试剂管离心数分钟,以便试剂集中到管底。
- 要严格避免操作过程中酶标板干燥。干燥会使酶标板上生物成份迅速失活。
- 4. 为免交叉污染,要避免重复使用手中的吸头和试管。
- 5. 禁止混用不同批次试剂盒内的试剂。
- 6. 本公司提供的 96 孔酶标板是单条可拆型酶标板,用户可按需求使用;剩余的酶标板请 按保存条件贮存。
- 7. 揭封板膜和覆盖封板膜时应避免用力过大导致液体溅出。

### 洗板方法

手工洗板方法: 吸去(不可触及板壁)或甩掉酶标板内的液体; 在实验台上铺垫几层吸水纸, 酶标板朝下用力拍几次;将 1X 洗涤缓冲液至少 300ul 注入孔内,浸泡 1-2 分钟。根据需要,重 复此过程数次。

自动洗板:如果有自动洗板机,应在熟练使用后再用到正式实验过程中。

## 样品的准备和保存

样品如果不立即分析,应分装后冷冻保存,且避免反复冻融。

细胞培养上清——离心去除沉淀,立即分析或分装后-20℃冷冻保存。

FOR RESEARCH USE ONLY, NOT FOR DIAGNOSTIC AND CLINICAL USE.

#### 武汉博士德生物工程有限公司



武汉市洪山区光谷大道特1号 国际企业中心一期

血清——用干净试管收集血液,室温凝固 30 分钟,离心 2000×g 20 分钟,收集血清。立即分 析或分装后-20℃冷冻保存。

血浆——用干净试管收集 EDTA 或肝素抗凝血液,30 分钟内离心,2000×g 20 分钟,收集血 浆。立即分析或分装后-20℃冷冻保存。

细胞裂解液——对于贴壁细胞,去除培养液,用 PBS、生理盐水或无血清培养液洗一遍。加入 适量裂解液,用枪吹打数下,使裂解液和细胞充分接触。通常10秒后,细胞就会被裂解。对于 悬浮细胞, 离心收集细胞, 用 PBS、生理盐水或无血清培养液洗一遍。加入适量裂解液, 用枪 吹打把细胞吹散,用手指轻弹以充分裂解细胞。充分裂解后,10000-14000g 离心 3-5 分钟,取 上清。立即分析或分装后-20℃冷冻保存。

## 样品稀释的一般原则

用户须估计样品待测因子的含量,决定适当的稀释倍数,以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。根据待测因子含量高、中、低的不同,分别采取不同的稀释

高——指待测因子在 100-1000ng/ml。按 1: 100 稀释。297ul 样品稀释液加 3ul 样品。

中——指待测因子在 10-100ng/ml。一般按 1: 10 稀释。225ul 样品稀释液加 25ul 样品。 低——指待测因子在 156→10,000pg/ml。按 1: 2 稀释。100ul 样品稀释液加 100ul 样品。 特低——指待测因子≤156pg/ml。样品一般不做稀释,或按1:2稀释。 以上方案仅供参考,样品的稀释应有详细记录。

### 试剂的准备和保存

A. 小鼠 VCAM-1 标准品的稀释和使用: 在使用前 2 小时内准备。 试剂盒提供2管标准品,每管10ng,每次使用1管。

- 1. 配制 10,000pg/ml 标准品:取 1ml 样品稀释液加入标准品管内,盖好后静置 10 分钟以上, 然后反复颠倒/搓动以助溶解。
- 2. 配制 5000pg/ml→156pg/ml 标准品:准备 6 只 Eppendorf 管,每管加 0.3ml 样品稀释液,分 别标记上 5000pg/ml, 2500pg/ml, 1250pg/ml, 625pg/ml, 312pg/ml, 156pg/ml。取 0.3ml 10,000pg/ml 的标准品加入标记 5000pg/ml 的管中,混匀后同样取出 0.3ml , 加入下一只管 中。余同此类推,直到最后一只样品管。

注意: 已经稀释的标准品(10,000pg/ml),应在12小时内使用。-20℃冷冻保存条件下,2 天内可以使用,但不得反复冻融。

- B. 生物素标记抗小鼠 VCAM-1 抗体工作液: 在使用前 2 小时内准备。
- 1. 根据每孔需要 100ul 计算总的用量(实际配制时应多配制 100-200ul)。
- 2. 按 1ul 生物素标记抗小鼠 VCAM-1 加抗体稀释液 99ul 的比例配制工作液。轻轻**混匀**。
- C. 亲和素-过氧化物酶复合物(ABC)工作液的准备: 在使用前1小时内准备。
- 1. 根据每孔需要 100ul 计算总的用量(实配时应多配制 100-200ul)。
- 2. 按 lul 亲和素-过氧化物酶复合物(ABC)加 ABC 稀释液 99ul 的比例配制工作液。轻轻混 匀。



# 操作程序

已稀释好的 ABC 和 TMB 显色液在加入酶标板孔前都应预先在 37℃中平衡至少 30 分钟。试剂 或样品稀释时,**切不可忘记混匀**。每次检测都应该做标准曲线。用户须估计样品待测因子的含 量,决定适当的稀释倍数。

- 1. 确定本次检测所需的已包被抗体的酶标板孔数目,并增加1孔作为TMB空白显色孔。总 数=样品数+9;做双份检测时×2。其余重包装好放如冰箱中。
- 2. 将 10,000pg/ml, 5000pg/ml, 2500pg/ml, 1250pg/ml, 625pg/ml, 312pg/ml, 156pg/ml 的标 准品各 100ul 依次加入一排 7 孔中, 1 孔只加样品稀释液的作为零孔。对于血清、血浆或细 胞培养上清等,每孔加 100ul 已用样品稀释液稀释的样品。
- 3. 酶标板加上封板膜,37℃反应90分钟。
- 4. 反应后用自动洗板机吸去酶标板内的液体;或甩去酶标板内液体,再对着吸水纸拍几下。
- 5. 将准备好的生物素抗小鼠 VCAM-1 抗体工作液按每孔 100ul 依次加入(TMB 空白显色孔除 外)。酶标板加上封板膜,37℃反应60分钟。
- 6. 1X 洗涤缓冲液洗涤 3 次,每次浸泡 1 分钟左右 (每孔洗液至少 300ul)。
- 7. 将准备好的 ABC 工作液按每孔 100ul 依次加入(TMB 空白显色孔除外)。酶标板加上封板 膜,37℃反应30分钟。
- 8. 1X 洗涤缓冲液洗涤 5 次,每次浸泡 1-2 分钟左右(每孔洗液至少 300ul)。
- 9. 按每孔 90ul 依次加入 TMB 显色液,37℃避光反应 20-25 分钟(注意:显色时间供参考, 因用户实验室条件差异,最佳显色时间会有所不同。此时肉眼可见标准品的前 3-4 孔有明 显的梯度蓝色,后 3-4 孔差别不明显)。
- 10. 按每孔 100ul 依次加入终止液,此时蓝色立转黄色。
- 11. 用酶标仪在 450nm 测定 O.D.值。

有两种设定空白对照的方案:

- (1)将 TMB 空白显色孔(**只加 TMB 显色液和终止液)**设为对照。所有的标准品和样品的吸 光值减去 TMB 空白显色孔的吸光值后,在坐标纸上画出曲线,以吸光值作为纵坐标,以浓 度作为横坐标。
- (2) 将零孔设为对照。所有的标准品和样品的吸光值减去零孔的吸光值后,得到的数据可 以直接在坐标纸上画出曲线。
- 12. 根据样品的吸光值在坐标上找出对应的浓度。用户也可以使用各种应用软件来计算。应记 住由于样品稀释了 N 倍, 其实际浓度应该×N。

### 操作程序总结:

- 1. 加样品和标准品,37℃反应90分钟。不洗。
- 2. 加生物素标记抗体, 37℃反应 60 分钟。0.01M TBS 洗涤 3 次。
- 3. 加 ABC, 37℃反应 30 分钟。0.01M TBS 洗涤 5 次。
- 4. TMB37℃反应 20-25 分钟。

武汉市洪山区光谷大道特1号 国际企业中心一期

5. 加入终止液,读数。

# 典型数据

TMB37℃反应 20 分钟。

(数据供参考,不同用户最佳显色时间会有所不同)

浓度	0.0pg/ml	156pg/ml	313pg/ml	625pg/ml	1250pg/ml	2500pg/ml	5ng/ml	10ng/ml
O.D.	0.043	0.140	0.197	0.343	0.658	1.074	1.632	2.241

# 参考文献

- 1. Chen TC, Hinton DR, Yong VW, and Hofman FM. TGF-B2 and soluble p55 TNFR modulate VCAM-1 expression in glioma cells and brain derived endothelial cells.
  - J Neuroimmunol. 1997 Mar;73(1-2):155-61.
- 2. Carter RA, and Wicks IP. Vascular cell adhesion molecule 1 (CD106): a multifaceted regulator of joint inflammation. Arthritis Rheum. 2001 May;44(5):985-94. Review.