

# 产品说明书

## 人转化生长因子 $\beta 1$ ELISA 试剂盒 (Human TGF- $\beta 1$ ELISA KIT)

产品货号: H6136S, H6136M, H6136L

产品规格: 24T, 48T, 96T

产品内容:

组分 \ 规格	24T	48T	96T	使用方法	开封后保存条件
A. 标准品	2000 pg	2000 pg	2×2000 pg	按说明书进行稀释	-20°C 可存放一月
B. 标准稀释液	16 mL	2×16 mL	4×16 mL	即用型	
C. 浓缩生物素化抗体 (100×)	30 $\mu$ L	60 $\mu$ L	2×60 $\mu$ L	按说明书进行稀释 (现配现用)	
D. 生物素化抗体稀释液	16 mL	16 mL	16 mL	即用型	
E. 浓缩酶结合物 (避光 100×)	30 $\mu$ L	60 $\mu$ L	2×60 $\mu$ L	按说明书进行稀释 (现配现用)	
F. 酶结合物稀释液	16 mL	16 mL	16 mL	即用型	
G. 1N HCL	1.6 mL	1.6 mL	1.6 mL	即用型	
H. 1N NaOH	1.6 mL	1.6 mL	1.6 mL	即用型	
I. 浓缩洗涤液 (20×)	16 mL	16 mL	25 mL	即用型	
J. 显色剂 (避光)	6 mL	6 mL	12 mL	即用型	
K. 终止液	12 mL	12 mL	12 mL	即用型	4°C 或常温保存
L. 预包被 96 孔板	8×3	8×6	8×12	即用型	密封干燥 4°C 保 存
M. 封板胶纸	1 张	2 张	4 张	即用型	

注: 终止液和显色剂具有腐蚀性, 一旦接触到液体, 请尽快用大量清水冲洗。

## 储存条件

4°C 避光保存, 有效期见外包装。开封后, 保存温度详见说明书。

## 产品介绍

Human TGF- $\beta 1$  ELISA Kit (Human Transforming Growth Factor- $\beta 1$  Enzyme-Linked ImmunoSorbent Assay Kit), 即人转化生长因子  $\beta 1$  ELISA 试剂盒, 可以定量检测人血清、血浆或细胞培养上清液等样本中的天然和重组 TGF- $\beta 1$  浓度。

转化生长因子  $\beta$  是调节细胞生长和分化的 TGF- $\beta$  超家族。这一家族除 TGF- $\beta 1$  至 TGF- $\beta 5$  外, 还有活化素、抑制素、缪勒氏管抑制物质(MIS)和骨形成蛋白(BMPs)。一般在细胞分化活跃的组织常含有较高水平的 TGF- $\beta$ , 如成骨细胞、肾脏、骨髓和胎肝的造血细胞。TGF- $\beta 1$  在人血小板和哺乳动物骨中含量最高。TGF- $\beta 1$  以非活性状态存在, 激活时是 TGF- $\beta 1$  活力部分释放。TGF- $\beta 1$  具有激活和抑制双重功能, 在体外, TGF- $\beta 1$  的活化是对其酸化。许多 TGF- $\beta 1$  受体调节其生物活性, 有受体 I(53-65KD), 受体 II(83-110KD), 受



体 III (250-310KD), 受体 IV (60KD), 受体 V (400KD)。

TGF- $\beta$  是由两个结构相同或相近的、分子量为 12.5 kDa 亚单位借二硫键连接成的二聚体。人 TGF- $\beta$ cDNA 序列研究表明, 单体的 TGF- $\beta$ 112 氨基酸残基是由含 400 氨基酸残基的前体分子从羧基端裂解而来。人 TGF- $\beta$ 1 基因定位于 19 染色体上, 含有 7 个外显子。人和小鼠 TGF- $\beta$ 1 的同源性高达 99%, 不同种属中 TGF- $\beta$  都具有重要的生物学功能。TGF- $\beta$  的生物学功能主要在炎症、组织修复和胚胎发育等方面, TGF- $\beta$  对细胞的生长、分化和免疫功能都有重要的调节作用。TGF- $\beta$  可抑制免疫活性细胞的增殖; 对细胞表型进行调节; 抑制淋巴细胞的分化; 抑制细胞因子产生; 诱导或抑制原癌基因表达等。TGF- $\beta$  在治疗伤口愈合, 促进软骨和骨修复以及通过免疫抑制治疗自身免疫性疾病和移植排斥等方面有潜在的应用前景。

本试剂盒采用双抗体夹心 ELISA 法检测样品中人 TGF- $\beta$ 1 浓度。在人 TGF- $\beta$ 1 单克隆抗体预包被酶标板中加入适度稀释的样品和标准品, 其中的 TGF- $\beta$ 1 会与其单抗结合, 洗去游离成分; 加入生物素化的抗人 TGF- $\beta$ 1 抗体, 抗人 TGF- $\beta$ 1 抗体与结合在单抗上的人 TGF- $\beta$ 1 结合而形成免疫复合物, 洗去游离的成分; 加入辣根过氧化物酶标记的亲合素, 生物素与亲合素特异性结合, 洗去未结合的酶结合物; 加入显色剂, 若反应孔中有 TGF- $\beta$ 1, 辣根过氧化物酶会使无色的显色剂出现蓝色; 加终止液变为黄色。在 450 nm 下测 OD 值, 人 TGF- $\beta$ 1 浓度与 OD 450 值之间呈正比, 可通过绘制标准曲线计算出样品中人 TGF- $\beta$ 1 浓度。

## 使用方法

### 1. 样品准备

- (1) 细胞上清样品: 4°C 约 1000 ×g 离心 10 min 取上清。
- (2) 血清样品: 使用不含热原和内毒素的试管收集血液, 室温静置 30 min, 4°C 约 1000 ×g 离心 10 min 取黄色上清。
- (3) 血浆样品: 使用 EDTA、柠檬酸盐、肝素作为抗凝剂收集血浆, 4°C 约 1000 ×g 离心 15 min 取黄色或淡黄色上清。

### 注:

- a. 样品制备好后置于冰上待用。

- b. 若待测样品不能及时检测, 样品制备好后可先进行分装, 于 -20°C 或 -80°C 冻存, 避免反复冻融。
- c. 室温 (25°C-28°C) 解冻, 温度不可高于 37°C。
- d. 请勿使用溶血、高血脂或污染的样品检测。
- e. 如果血清中含有大量颗粒, 检测前先离心或过滤去除。
- f. 可根据实际情况, 将样品做适当倍数稀释 (可做预实验, 以确定稀释倍数)。

### 2. 试剂准备

- (1) 试剂盒提前 30 min 从冰箱中取出, 室温解冻。
- (2) 标准品: 将 0.5 mL 标准稀释液加入冻干标准品中, 静置 15 min, 用移液枪轻轻吸大打混匀, 标准品浓度为 4000 pg/mL, 根据需要进行稀释。

### 标准品稀释方法

溶液	浓度 (pg/mL)	加入溶液 ( $\mu$ L)	标准品稀释 液 ( $\mu$ L)
A (标准品)	4000	—	500
B	2000	250A	250
C	1000	250B	250
D	500	250C	250
E	250	250D	250
F	125	250E	250
G	62.5	250F	250

(3) 生物素化抗体工作液: 将浓缩生物素化抗体用生物素化抗体稀释液稀释 (1:100), 现配现用。

(4) 酶结合物工作液: 将浓缩酶结合物用酶结合物稀释液稀释 (1:100), 现配现用。

(5) 洗涤缓冲液: 将浓缩洗涤液用双蒸水稀释 (1:20), 若从冰箱中取出的浓缩洗涤液有结晶, 可加热并轻轻摇晃使结晶溶解再进行配制, 未用完的 4°C 保存。

### 注:

- a. 稀释后的标准品不可重复使用, 未用完的标准品分装, 于 -20°C 或 -80°C 冻存, 避免反复冻融。
- b. 浓缩生物素化抗体、浓缩酶结合物稀释前请先离心处理, 使管内液体沉入底部。



- c. 不同批号试剂不可混用。
- d. 混匀要充分，最好使用微量振荡器（用最低频率进行震荡）。
3. 样品预处理

样品准备好后需再进行激活，激活潜在的TGF- $\beta$ 1并中和至中性（pH 7.2-7.6）后进行测定。

(1) 细胞培养上清：在100  $\mu$ L的样品中加入80  $\mu$ L标准稀释液，加10  $\mu$ L 1N HCl，混匀，2-8°C放置60 min，加10  $\mu$ L 1N NaOH，混匀并进行测定。（检测前用稀释液将样品稀释2倍，测定值乘稀释倍数）

(2) 血清或血浆：在225  $\mu$ L标准稀释液中加入5  $\mu$ L血清或血浆样品，加10  $\mu$ L 1N HCl，混匀，2-8°C放置60 min，加10  $\mu$ L 1N NaOH，混匀并进行测定。（检测前用稀释液将样品稀释50倍，测定值乘稀释倍数）

#### 注：

- a. 请勿激活试剂盒中的标准品。
- b. 可根据实际情况适当调整稀释倍数。

#### 4. 操作步骤

(1) 根据待测样品和标准品的数量计算实验所需的预包被板条数，增加一孔作为对照。

(2) 分别将样品和不同浓度的标准品（每孔100  $\mu$ L）加入相应的孔中，用封板胶纸封住反应孔，37°C孵育90 min。

(3) 每孔注入350  $\mu$ L 洗涤液进行洗板（自动洗板机注入与吸出间隔15-30 s，手工洗板静置30 s后甩尽液体），洗板4次，最后一次置于厚吸水纸上拍干。

(4) 将生物素化抗体工作液（每孔100  $\mu$ L）加入相应的孔中，用封板胶纸封住反应孔，37°C孵育60 min。

(5) 洗板4次（同上）。

(6) 将酶结合物工作液（每孔100  $\mu$ L）加入相应的孔中，用封板胶纸封住反应孔，37°C孵育30 min。

(7) 洗板4次（同上）。

(8) 加入显色剂（每孔100  $\mu$ L），37°C避光孵育10-20 min。

(9) 加入终止液（每孔100  $\mu$ L），混匀后立即测量OD值。（于450 nm处测量，操作时间在5 min以内。）

#### 注：

- a. 每步使用新的封板胶纸，防止污染。
- b. 孵育温度和时间要适当，孵育时不可在变温环境中，时间不可过短，若标准曲线两点之间区别低，可适当延长底物孵育时间。
- c. 洗涤时每孔充满洗涤液，倾倒时迅速，洗涤酶标板应充分拍干，不要将吸水纸放入酶标反应孔中吸水。
- d. 整个实验应连续操作，不可间断，在实验开始前准备好样品和试剂。

#### 5. 结果分析

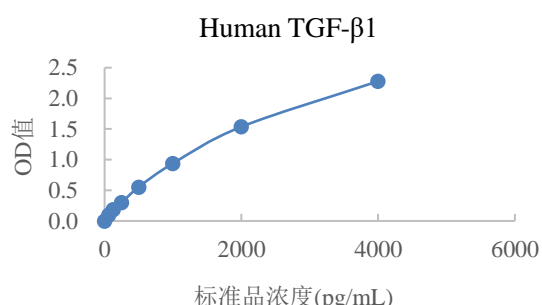
(1) 每个标准品和样品的 OD 值应减去空白对照的 OD 值；如果做复孔，差异范围在 20% 以内有效，其平均值可作为测量值。

(2) 绘制标准曲线时，以标准品浓度为横坐标 (X)，OD 值为纵坐标 (Y)。样品的 TGF- $\beta$ 1 含量可通过样品 OD 值由标准曲线换算得出。

(3) 若样品 OD 值高于标准曲线上限，应适当稀释后重新测定，计算浓度时应乘以样品的稀释倍数。

#### (4) 参考数据

标准品浓度 (pg/mL)	OD 值 1	OD 值 2	平均值	矫正值
0	0.087	0.083	0.085	——
62.5	0.179	0.183	0.181	0.096
125	0.275	0.267	0.271	0.186
250	0.381	0.389	0.385	0.300
500	0.636	0.342	0.639	0.554
1000	1.028	1.020	1.024	0.939
2000	1.615	1.627	1.621	1.536
4000	2.366	2.360	2.363	2.278



本图仅供参考，以同次试验结果所绘标准曲线为准



## 常见问题及解决方法

问题	原因	解决办法
无颜色	不同批号的试剂混合使用	重新检查试剂的标签，确保所有组分都属于同一批号。
	试剂配制、使用有误	重做试验，严格按说明书操作。
	HRP 酶污染了叠氮钠	使用新配制的试剂，禁含叠氮钠
颜色弱	产品超过有效期	检查产品有效期
	孵育时间过短	检查孵育时间
	使用的试剂被污染	检查试剂是否被污染
	洗涤操作不规范	检查洗涤是否充分，每孔是否有残留的洗液
		洗涤时，每孔完全充满洗涤缓冲液，倾出时要迅速
		检查或每孔加样量的体积是否准确
	仪器设定不正确	检查仪器设定、滤光片的使用等是否正确
背景过高	孵育温度和时间不适当	确定每一试验步骤的孵育温度和时间是否适当
	酶加量过多	加酶前验看移液器调节量是否准确
		检查稀释度，必要时进行效价测定
全部板子变成 规则的蓝色	洗涤不充分，仍有残留物	检查每孔是否有残留的洗液
		使用洗板机充分洗涤
	酶结合物太多	检查稀释度，必要时进行效价测定
	封板膜、试剂容器被重复使用	使用新封板膜，每步使用不同的试剂容器
CV 值过高	操作不慎或洗涤不充分	严格按照说明书操作，特别是洗板步骤
	酶标板干板，未使用封板膜或封板膜重复使用	每两个步骤间酶标板保持湿润，每个步骤使用新的封板膜
	移液器不准，吸头重复使用	检查并校准移液器，每次取样更换新的吸头
标准曲线两点 间差别低	酶结合物、检测抗体不足	检查稀释度，必要时进行效价测定
	板子显色不足	延长底物孵育时间
无期望的阳性 信号	样品中无相应待检测物质	使用内参对照，或重复实验，重新考虑实验参数
	样品基质遮盖检测	对样品进行稀释
边缘效应	工作环境不均衡	孵育时避免在变温环境中进行
漂移	实验过程中短	整个实验应连续操作，不可间断，在实验开始前准备好样品和试剂
	试剂未按说明书平衡至室温	在正式进行实验操作前，所有试剂平衡至室温（除说明书中有其它要求外）

## 特异性

本试剂盒可定量检测天然和重组人 TGF-β1，均不与下列细胞因子及蛋白发生反应。

重组人细胞因子	BMP-2, BMP-3, BMP-3b, BMP-4, BMP-5, BMP-6, BMP-8b, BMP-10, BMP-15, TGF-β2, TGF-β3, TGF-α
重组小鼠细胞因子	BMP-3b, BMPR-IA, BMPR-IB, TGF-β RI
其他蛋白	Natural porcine TGF-β2

