

# 大鼠转化生长因子 $\beta$ 1(TGF- $\beta$ 1) 定量检测试剂盒 (ELISA) 说明书

## 背景介绍

转化生长因子 $\beta$ 1 (TGF- $\beta$ 1)是转化生长因子 $\beta$ 超家族的多肽成员，具有多种细胞学功能，包括调控细胞生长、增殖、分化和凋亡。TGF- $\beta$ 与 TGFA 协同诱导转化。它也能作为负向自分泌生长因子。TGF- $\beta$ 活化和信号传导的失调可能会引起凋亡。很多细胞可合成 TGF- $\beta$ ，且几乎都有特异性的受体。TGF- $\beta$ 1、TGF- $\beta$ 2 和 TGF- $\beta$ 3 都通过相同的受体信号通路发挥功能。TGF- $\beta$ 1 对调控免疫系统具有重要作用，对不同类型的细胞或不同发育阶段的细胞具有不同的活性。大部分免疫细胞(或白细胞)分泌 TGF- $\beta$ 1。TGF- $\beta$ 1 与癌症、自身免疫疾病、肝脏疾病、肾脏疾病、糖尿病、心血管疾病、哮喘、慢性阻塞性肺疾病(COPD)和囊肿性纤维化(CF)等相关。

## 检测原理

本试剂盒采用双抗体夹心酶联免疫吸附检测技术。特异性抗大鼠 TGF- $\beta$ 1 单克隆抗体预包被在高亲和力的酶标板上。酶标板孔中加入标准品、待测样本和生物素化的检测抗体，经过孵育，样本中存在的 TGF- $\beta$ 1 与固相抗体和检测抗体结合。洗涤去除未结合的物质后，加入辣根过氧化物酶标记的链霉亲和素(streptavidin-HRP)。洗涤后，加入显色底物 TMB，避光显色。颜色反应的深浅与样本中 TGF- $\beta$ 1 的浓度成正比。加入终止液终止反应，在 450 nm 波长(参考波长 570 - 630 nm)测定吸光度值。

## 试剂盒检测的局限

1. 本试剂盒用于科学研究，非诊断试剂，不能用于临床诊断。
2. 请在本试剂盒标记的有效期内使用。
3. 试剂盒的试剂不能与其他批号的试剂或其他来源的试剂混合使用。
4. 如果样本值高于标准曲线最高浓度，请用检测缓冲液稀释样本，并重新检测。如果细胞培养上清样本需要较大的稀释倍数，请用细胞培养基进行适度稀释。
5. 任何标准品稀释、操作人员、移液技术、洗涤技术、孵育温度、试剂盒保存时间的改变，都将影响结合反应。



6. 本试剂盒在设计上去除或降低了生物学样本中的一些内源性干扰因素，并非所有可能的影响因素都已经去除。

### 试剂盒提供的材料

组分	数量
包被微孔板	1 板
标准品	2 管
检测抗体	1 管
10×检测缓冲液	1 瓶
辣根过氧化物酶标记的链霉亲和素	1 管
标准品稀释液	1 瓶
TMB 显色液	1 瓶
终止液	1 瓶
洗涤缓冲液(20X)	1 瓶
封板膜	4 张
HCl	1 管
NaOH	1 管

### 未提供的材料设备

1. 能够检测 450 nm 吸光度的酶标仪，参考波长 570 nm 或 630 nm。
2. 移液器及枪头
3. 50 - 300  $\mu$ l 可调多道移液器及一次性枪头
4. 多道移液器加样槽
5. 准备试剂用的试管、离心管、量筒等
6. 蒸馏水或去离子水
7. 稀释用聚丙烯试管

### 贮存

试剂盒保存于 2 - 8℃，有效期标注于标签上。只有恰当保存的试剂才是有保证的。如



果试剂盒的组分需要再次使用，请确定上一次使用之后试剂没有污染。

未开封试剂盒		贮存于 2-8℃。请在有效期内使用。
打开的 试剂盒或 重组试剂	1×洗液 1×检测缓冲液 终止液 标准品稀释液 底物 TMB 检测抗体 辣根过氧化物酶标记的链霉亲和素	在 2-8℃，大约可以贮存 1 个月。
	标准品	置于-20℃，大约可贮存 1 个月。 使用后丢弃。
	预包被酶标板	未使用的板条请放回铝箔袋，封好封口。 在 2-8℃，大约可贮存 1 个月。

## 注意事项

1. 所有的化学试剂理应被认为具有潜在危害。
2. 艾莱萨生物推荐只有经过良好实验室培训的工作人员方可操作本试剂盒。操作时请佩戴合适的防护设施，例如白大衣、乳胶手套、安全眼镜等。
3. 请避免试剂接触皮肤和眼睛。如不慎接触，请立即用大量清水清洗。
4. 试剂盒中的终止液为酸性溶液，在使用终止液时，请佩戴防护服，及防护眼睛、手及面部的设施。
5. 本试剂盒用于科学研究，不能用于诊断治疗。
6. 请不要使用其他批号或其他来源的试剂替代本试剂盒中的试剂。
7. 请不要使用过期的试剂。
8. 在试剂盒的贮存或孵育过程请避免强光照射。
9. 在操作试剂盒或处理样本的区域请不要饮食。
10. 不要让试剂或样本接触皮肤和粘膜。
11. 在操作试剂盒或处理样本时请佩戴乳胶或一次性手套。
12. 显色底物避免与氧化试剂和金属接触。
13. 避免气溶胶的产生。
14. 为了避免微生物的污染，以及试剂与样本间的交叉污染，请使用一次性枪头。
15. 使用干净的容器配制试剂。



16. 暴露于酸性环境会抑制结合。
17. 试剂的准备必须使用蒸馏水或去离子水。
18. 显色底物在使用之前必须平衡至室温。
19. 样本可能含有传染性病原体，处理样本和可能的污染材料的首选方法是 121.5°C，最少 1 小时。
20. 液体废弃物的处理。不含酸的液体废弃物，加入 1.0 % 的次氯酸钠，浸泡 30 分钟。含酸的液体废弃物，请先中和，再加入次氯酸钠。
21. 有时标准品稀释液中可观察到蛋白沉淀，该沉淀不影响使用，可以忽略。或者可通过 6000 g 离心 5 分钟去除沉淀。

## 技术要点

1. 重溶或者混合蛋白的时候，始终避免气泡产生。
2. 避免交叉污染，在进行标准品加样、样本加样，以及不同试剂加样的时候，请更换枪头。不同的试剂，使用不同的加样槽。
3. 在应用自动洗板机的时候，加入洗液之后，请设置一个 30 秒的浸泡程序，或者在不同的洗涤步骤对微孔板做 180 度的掉转，这样可以提高分析的准确度。
4. 为保证结果的精确性，孵育时封好封板膜。
5. 显色底物在添加之前应该是无色的。保持显色底物始终处于避光状态。
6. 终止液的添加顺序应该与显色底物的添加顺序相同。
7. 添加终止液之后，底物的颜色应该由蓝色转变为黄色。如果底物呈现绿色，说明终止液与显色底物没有充分混匀。
8. 推荐所有的检测样本和标准品在检测中设复孔。
9. 在任何情况下，避免接触微孔板的内表面。

## 样本采集与贮存

### 细胞培养上清

300 g 离心 10 分钟去除沉淀物，即刻检测，或者分装，-20°C 以下贮存。

**注意：**细胞培养基中的动物血清可能含有高浓度的潜隐 TGF- $\beta$ 1。为了获得最好的实验结果，在 TGF- $\beta$ 1 测定试验中使用不含动物血清的细胞培养基。如果使用了含有动物血清的细胞培养基，应该设立适当的对照，确定 TGF- $\beta$ 1 的基准浓度。



## 尿液样本

无菌收集晨尿中段，1000 g 离心 10 分钟除杂。即刻检测，或者分装，-20℃及以下贮存。避免反复冻融。

**注意：**未激活的尿液样本在 24 小时之内，不论是冷藏还是冷冻，表现 TGF-β1 浓度降低。样本的贮存条件和贮存期尽量保持一致。

## 血清样本

血清分离管采集血清，室温凝集 30 分钟。2 - 8℃放置过夜，以便彻底释放 TGF-β1。1000 g 离心 10 分钟。吸取血清样本之后即刻检测，或者分装，-20℃及以下贮存。避免反复冻融。

## 血浆样本

EDTA 作为抗凝剂，采血后 30 分钟之内，1000 g 离心 15 分钟收集血浆。推荐再增加一次离心，2 - 8℃，10000 g 离心 10 分钟，彻底的去血血小板。即刻检测，或者分装，-20℃及以下贮存。避免反复冻融。

血小板颗粒中 TGF-β1 的释放取决于血小板的活化。因此，测定 TGF-β1 外周水平，应该收集贫血小板的血浆样本，值得注意的是，临床实验室收集血浆样本的很多操作规范（美国临床实验室标准委员会），都没有彻底的去血血浆样本中的血小板。这就导致因血小板活化释放 TGF-β1，造成实验结果的变异和不可重复。推荐的血浆样本收集步骤，最小化因血小板脱颗粒释放 TGF-β1 所带来的影响。然而，即使是最好的操作规范，也不能完全去除某些血小板偶然脱颗粒。

**注意：**在分析前，冷冻样本应该缓慢的恢复至室温，轻柔的混匀。

## 样本活化

按照下表的步骤活化潜隐的 TGF-β1 为具有免疫反应性的 TGF-β1。样本中和(pH 7.2 - 7.6)之后，检测分析。使用聚丙烯试管。注意：不要活化标准品，试剂盒的标准品为活化的 TGF-β1。



细胞培养上清/尿液	血清/血浆
100 $\mu$ l 样本 + 20 $\mu$ l 1N HCl	40 $\mu$ l 样本 + 20 $\mu$ l 1N HCl
混合均匀	混合均匀
室温孵育 10 分钟	室温孵育 10 分钟
中和: + 20 $\mu$ l 1N NaOH	中和: + 20 $\mu$ l 1 N NaOH
混合均匀	混合均匀
立即检测	稀释: 血清: 活化样本 20 $\mu$ l + 480 $\mu$ l Assay Buffer 血浆: 活化样本 80 $\mu$ l + 80 $\mu$ l Assay Buffer
由标准曲线读出的浓度值必须乘上稀释因子, 最终的稀释因子为 2.8。	由标准曲线读出的浓度值必须乘上稀释因子 血清: $\times 100$ 血浆: $\times 8$

**注意:** 活化的血清/血浆样本也许能在 2 - 8°C 存放 24 小时。活化的细胞培养上清/尿液必须在活化后立即检测分析。

### 细胞培养上清注意事项

在牛、猪、马、山羊血清中存在高浓度的潜隐 TGF- $\beta$ 1。有研究报道牛和胎牛血清活化后, TGF- $\beta$ 1 的浓度达 16 ng/ml 的高浓度。因此, 预计 10 %胎牛血清的条件培养基 TGF- $\beta$ 1 的浓度为 1600 pg/ml 左右。培养基对照中 TGF- $\beta$ 1 的本底值是可以测定的, 样本 TGF- $\beta$ 1 的浓度值应该减去条件培养基 TGF- $\beta$ 1 的本底值。作为一种替代, 在收集样本前使用含 200  $\mu$ g/ml BSA 的培养基或者培养基本身替换 10 %胎牛血清的条件培养基超过 12 - 24 小时, 能够降低 TGF- $\beta$ 1 的本底。特殊的细胞系也许需要特定的营养组分以维持细胞的存活。24 小时后, 无血清条件培养基培养的细胞上清经过离心 提纯样本, 零下 20 度以下贮存。冻存之前, 可选加入 2  $\mu$ g/ml 抑肽酶、亮肽素、胃蛋白酶抑制剂 A, 或者 120  $\mu$ g/ml 苯甲基磺酰氟。冻存的或者新鲜的样本, 无论是无血清的条件培养基或者超过 5 %的含血清条件培养基, 活化后, 都需要进一步的稀释。

### 试剂准备

检测前请将所有的试剂、样本恢复至室温。

如果浓缩的试剂出现结晶, 37°C 温浴, 直至结晶全部溶解。

#### 1 $\times$ 洗液

吸取 20 $\times$ 浓缩洗液 50 ml 至 1L 的量筒, 加蒸馏水或去离子水至 1000 ml, 轻轻混匀, 避免泡沫。



转移至干净瓶内。2 - 25°C 贮存，1×洗液可稳定 30 天。

#### **1×检测缓冲液**

吸取 10×浓缩检测缓冲液 5 ml 至 100 ml 量筒，加蒸馏水或去离子水至 50 ml，轻轻混匀，避免泡沫。

2 - 8°C 贮存，1×检测缓冲液可稳定保存 30 天。

#### **检测抗体**

稀释前充分混匀。根据标准品和待测样本的数量，用 1×检测缓冲液按 1: 100 稀释浓缩的检测抗体。

**注意：请在 30 分钟内使用稀释后的检测抗体。**

#### **辣根过氧化物酶标记的链霉亲和素**

稀释前充分混匀。根据标准品和待测样本的数量，用 1×检测缓冲液按 1: 100 稀释浓缩的辣根过氧化物酶标记的链霉亲和素。

**注意：请在 30 分钟内使用稀释后的辣根过氧化物酶标记的链霉亲和素。**

#### **样本稀释**

如果样本需要稀释，请用试剂盒提供的 1×检测缓冲液稀释血清/血浆样本，用细胞培养基稀释细胞培养上清。

#### **大鼠 TGF-β1 标准品**

用蒸馏水或去离子水重溶 TGF-β1 标准品，重溶体积标注在 TGF-β1 标准品的标签上。轻柔地涡旋震荡，确保充分混匀，重溶后标准品的浓度为 4000 pg/ml。重溶后静置 10 - 30 分钟。稀释前充分混匀。

请使用聚丙烯管进行标准品稀释。

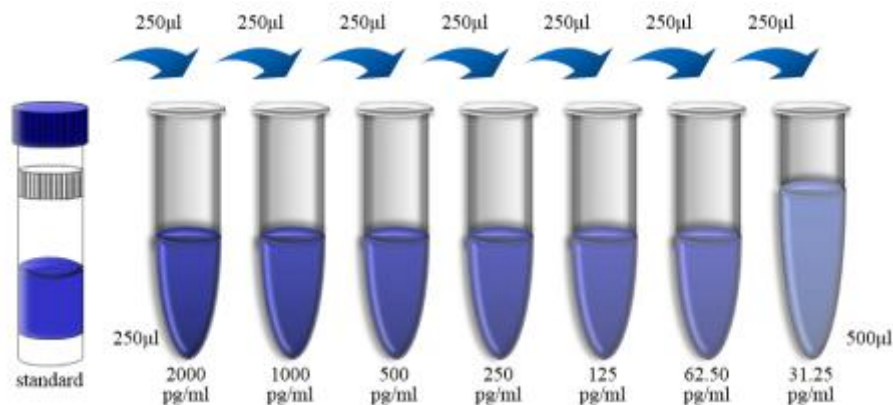
#### **血清/血浆样本标准曲线的制作：**

取 250 μl 浓缩的 TGF-β1 标准品，加入 250 μl 标准品稀释液，作为标准曲线的最高浓度 (2000 pg/ml)。在每一个试管中加入 250 μl 标准品稀释液。使用高浓度标准品做 1: 1 系列稀释。每次移液时，请确保充分混匀。以标准品稀释液作为标准曲线的零浓度。

#### **细胞培养上清样本标准曲线的制作：**

取 250 μl 浓缩的 TGF-β1 标准品，加入 250 μl 细胞培养基，作为标准曲线的最高浓度 (2,000 pg/ml)。在每一个试管中加入 250 μl 细胞培养基。使用高浓度标准品做 1: 1 系列稀释。每次移液时，确保充分混匀。以细胞培养基作为标准曲线的零浓度。





### 检测步骤

检测之前请将所有的试剂、样本平衡至室温。

- 1) 准备好所有需要的试剂及工作浓度标准品。
- 2) 将不需要的板条拆卸下来，放回装有干燥剂的铝箔袋，重新封好封口。
- 3) **浸泡酶标板：**加入 300  $\mu$ l 1 $\times$ 洗液静置浸泡 30 秒。为了获得理想的实验结果浸泡是必须的。弃掉洗液之后，在吸水纸上将微孔板拍干。洗板完成之后，请立即使用微孔板，不要让微孔板干燥。
- 4) **加标准品：**标准品孔加入 100  $\mu$ l 2 倍倍比稀释的标准品。空白孔加入 100  $\mu$ l 标准品稀释液(血清/血浆样本)或培养基 (细胞培养上清样本)。
- 5) **加样本：**样本孔加入 50  $\mu$ l 1 $\times$ 检测缓冲液和 50  $\mu$ l 预稀释的样本。
- 6) **加检测抗体：**每孔加入 50  $\mu$ l 稀释的检测抗体(1:100 稀释)。保证步骤 4、5、6 连续加样，不要间断。加样过程在 15 分钟内完成。
- 7) **孵育：**使用封板膜封板。300 转/分钟振荡，室温孵育 1.5 小时。
- 8) **洗涤：**弃掉液体，每孔加入 300  $\mu$ l 洗液洗板，洗涤 6 次。每次洗板，在吸水纸上拍干。为获得理想的实验性能，必须彻底移除残留液体。
- 9) **加酶孵育：**每孔加入 100  $\mu$ l 稀释的辣根过氧化物酶标记的链霉亲和素(1:100 稀释)。
- 10) **孵育：**使用新的封板膜封板。300 转/分钟振荡，室温孵育 30 分钟。
- 11) **洗涤：**重复步骤 8。
- 12) **加底物显色：**每孔加入 100  $\mu$ l 显色底物 TMB，避光，室温孵育 5 - 30 分钟。
- 13) **加终止液：**每孔加入 100  $\mu$ l 终止液。颜色由蓝色变为黄色。如果颜色呈现绿色或者颜色的变化明显不均匀，请轻轻叩击板框，充分混匀。
- 14) **检测读数：**在 30 分钟之内，使用酶标仪进行双波长检测，测定 450 nm 最大吸收波长



和 570 nm 或 630 nm 参考波长 下的 OD 值。校准后的 OD 值为 450 nm 的测定值减去 570 nm 或 630 nm 的测定值。仅使用 450 nm 测定会导致 OD 值偏高，并且准确度降低。

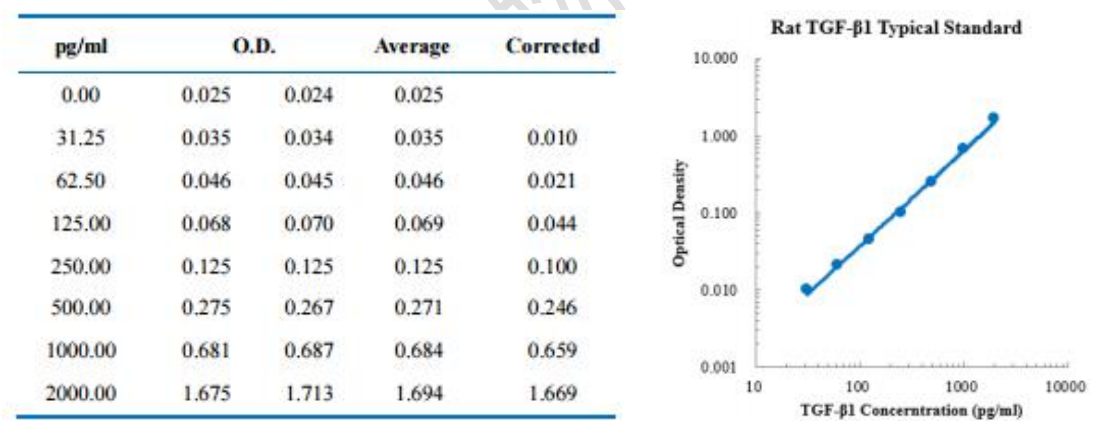
结果计算

计算标准品和样本的平均 OD 值，然后减去零浓度标准品的 OD 值。  
以标准品浓度为横坐标，OD 值为纵坐标，用计算机软件进行回归拟合生成标准曲线。  
回归分析确定最佳拟合曲线。通过对浓度值和 OD 值取对数拟合，可以对标准曲线进行线性化。此过程可能可以得到更多样本的浓度，但数据的准确度会降低一些。

**注意：**标准曲线最高浓度点的终浓度为 2000 pg/ml。  
如果样本按照说明书进行了稀释，最终的稀释倍数为 100 (血清) 或 8 (血浆) 或 2.8 (细胞培养上清)。如果样本进行了其它方式的稀释，计算样本浓度时请乘以相应的稀释倍数。

典型数据

每次检测，每块酶标板都必须设立标准曲线。下面的标准曲线仅作为示例参考。



灵敏度

大鼠 TGF-β1 的最低可检测浓度为 3.36 pg/ml (6 次独立实验的平均值)。  
10 个零标准品浓度 OD 的平均值加上两倍 SD，计算最低可检测浓度。

精密度

酶标板内精密度

3 个已知浓度的样本酶标板内重复测定 20 次，评估酶标板内的精密度。



### 酶标板间精密性

3 个已知浓度的样本酶标板间重复检测 6 次，评估酶标板间的精密性。

样本	酶标板内精密性			酶标板间精密性		
	1	2	3	1	2	3
	20	20	20	6	6	6
平均值 (pg/ml)	121.0	319.3	788.0	113.7	313.4	802.6
标准差	6.4	8.1	15.4	6.8	14.2	32.5
变异系数 (%)	5.3	2.5	2.0	6.0	4.5	4.1

### 回收率

5 份健康大鼠血清加入 3 个不同浓度水平的大鼠 TGF- $\beta$ 1，未加大鼠 TGF- $\beta$ 1 的血清作为本底，计算回收率。回收率的范围从 83 %至 117 %，平均回收率为 99 %。

### 稀释线性

5 份健康大鼠血清加入高浓度的大鼠 TGF- $\beta$ 1，并在标准曲线的动力学范围内进行系列稀释，评估检测的线性。

	平均值 (%)	范围 (%)
1:2	111	104 - 115
1:4	108	94 - 117
1:8	102	94 - 110
1:16	91	85 - 99

### 校准

本试剂盒的标准品为艾莱萨生物校准的高纯度重组大鼠 TGF- $\beta$ 1。

### 样本值

应用本试剂盒，检测 30 份健康大鼠的血清样本。

样本类型	检测样本数量	浓度范围 (ng/ml)	可测百分率 (%)	可测样本平均浓度 (ng/ml)
血清	30	28.7 - 99.0	100	57.7

注意：此样本值范围非生理值范围。健康人样本的浓度范围因种属、样本制备以及检测人员、设备的不同而有所不同。以上数据仅供参考。



## 特异性

本试剂盒识别天然和重组大鼠 TGF- $\beta$ 1。下述因子以 1 ng/ml 稀释于标准品稀释液中，评估交叉反应活性。下述因子以 1 ng/ml 稀释于中等浓度的大鼠 TGF- $\beta$ 1 标准品中，评估干扰影响。没有观察到明显的交叉反应和干扰影响。

人		小鼠	大鼠
IFN- $\gamma$	IL-12	IFN- $\gamma$	IFN- $\gamma$
IL-1 $\beta$	IL-17A	IL-1 $\beta$	IL-1 $\beta$
IL-2	IL-21	IL-2	IL-4
IL-4	IL-22	IL-4	IL-6
IL-5	IL-23	IL-6	IL-10
IL-6	MCP-1	IL-10	TNF- $\alpha$
IL-8	TNF- $\alpha$	IL-17A	
IL-10	VEGF	TNF- $\alpha$	

## 操作步骤概要

- 1) 准备所有的试剂和梯度稀释的标准品。板条加入 300  $\mu$ l 1 $\times$ 洗液静置浸泡 30 秒。
- 2) 标准品孔加入 100  $\mu$ l 2 倍倍比稀释的**标准品**。  
空白孔加入 100  $\mu$ l 1 $\times$ **检测缓冲液** (血清/血浆样本)或**培养基**(细胞培养上清样本)。
- 3) 样本孔加入 50  $\mu$ l 1 $\times$ **检测缓冲液**和 50  $\mu$ l 预稀释样本。(样本稀释请参考“样本活化”)
- 4) 每孔加入 50  $\mu$ l 1:100 稀释的**检测抗体**。步骤 2、3、4 在 15 分钟内完成。
- 5) 封膜，室温孵育 1.5 小时。
- 6) 洗涤 6 次。
- 7) 每孔加入 100  $\mu$ l 1:100 稀释的**辣根过氧化物酶标记的链霉亲和素**。
- 8) 封膜，室温孵育 30 分钟。
- 9) 洗涤 6 次。
- 10) 每孔加入 100  $\mu$ l **显色底物**，避光，室温孵育 5 - 30 分钟。
- 11) 每孔加入 100  $\mu$ l **终止液**。
- 12) 30 分钟内，在 450 nm 波长检测 OD 值，参考波长 570 nm 或 630 nm。



## 生产企业

苏州艾莱萨生物科技有限公司

地址：江苏省苏州市姑苏区总官堂路 555 号 1 幢 435 室

邮编：215000      电话：0512-67315576

QQ 客服：2453103772；2470043647；1272079427

邮箱：service@szelsbio.com      网址：www.szelsbio.com

苏州艾莱萨生物科技有限公司