



人Uteroglobin双抗夹心ELISA检测试剂盒

请在实验前仔细阅读本说明书

产品货号： KE00099

规 格： 96T

灵敏度： 14.6 pg/mL

检测范围： 78.1 - 5000 pg/mL

用 途： 此试剂盒用于定量检测血清、血浆、细胞上清以及尿液中人Uteroglobin浓度

本产品仅用于科学研究，不适用于临床诊断

目录

| | |
|------------------|---|
| 一：背景信息 | 3 |
| 二：检测原理 | 3 |
| 三：需自备的实验器材 | 3 |
| 四：试剂盒组分及储存 | 4 |
| 五：实验注意事项 | 4 |
| 六：样本准备 | 4 |
| 七：试剂准备 | 5 |
| 八：实验步骤 | 6 |
| 九：实验参数 | 7 |
| 9.1 参考标曲图 | 7 |
| 9.2 精密度 | 7 |
| 9.3 加标回收率 | 8 |
| 9.4 样本值 | 8 |
| 9.5 灵敏度 | 8 |
| 9.6 线性 | 9 |
| 9.7 特异性 | 9 |
| 十：参考文献 | 9 |

一：背景信息

子宫珠蛋白，又称clara细胞分泌蛋白或CC16，主要由沿气管支气管树的棒状细胞分泌，被动扩散到血流中，通过肾小球滤过迅速排出。它是一种类固醇依赖的、免疫调节的细胞因子样蛋白，由许多脊椎动物的粘膜上皮细胞分泌，并参与一些信号通路。越来越多的证据表明，子宫珠蛋白在肺中具有抗炎和抗毒理的特性，并可能预防阻塞性肺病。血液和气道中低水平的子宫红蛋白与慢性阻塞性肺病(COPD)的流行和严重程度有关。子宫珠蛋白缺陷与哮喘易感性有关。

二：检测原理



三：需自备的实验器材

- 3.1 酶标仪 (可读取450 nm和630 nm双波长);
- 3.2 高精度移液器及一次性移液器枪头;
- 3.3 洗板机 (亦可手动洗板);
- 3.4 EP管 (用于稀释标准品及样本);
- 3.5 吸水毛巾或滤纸 (用于拍干);
- 3.6 烧杯和量筒;
- 3.7 用于ELISA实验的数据分析的统计拟合软件 (推荐四参数拟合方法)，如：Origin, ELISA Calc等。

四：试剂盒组分及储存

| 英文名称 | 中文名称 | 规格 | 数量 |
|--------------------------------------|----------------------------|----------|-----|
| Microplate | 预包被酶标板 - 96孔板 | 8孔 × 12条 | 1 块 |
| Protein standard | 标准品 - 冻干粉状 * | 10 ng/瓶 | 2 瓶 |
| Detection antibody (100×) | 检测抗体浓缩液 (100×) ** | 120 μL/支 | 1 支 |
| HRP-conjugated antibody (100×) | HRP标记二抗浓缩液 (100×) ** | 120 μL/支 | 1 支 |
| Sample Diluent PT 3-df | 样本稀释液PT 3-df (用于人血清、血浆样本) | 30 mL/瓶 | 1 瓶 |
| Sample Diluent PT 1-df | 样本稀释液PT 1-df (用于细胞上清、尿液样本) | 30 mL/瓶 | 1 瓶 |
| Detection Diluent | 抗体稀释液 | 30 mL/瓶 | 1 瓶 |
| Wash Buffer Concentrate (20×) | 浓缩洗涤液 (20×) | 30 mL/瓶 | 1 瓶 |
| Tetramethylbenzidine Substrate (TMB) | 显色底物 TMB | 12 mL/瓶 | 1 瓶 |
| Stop Solution | 终止液 | 12 mL/瓶 | 1 瓶 |
| Plate Cover Seals | 封板膜 | | 4 张 |

储存条件：

- 1: 未开启试剂盒可在2-8°C条件下存放6个月或者在-20°C条件下存放1年
- 2: 已开启试剂盒可在2-8°C存放7天
- 3: 每次实验均使用新的标准品, 使用后丢弃

* 使用对应的样本稀释液对标准品进行复溶，复溶过程避免产生气泡

** 开盖前请离心

五：实验注意事项

- 5.1 避免皮肤接触终止液以及TMB 显色液；
- 5.2 在实验过程中，注意穿戴个人防护装备，如实验服，手套，口罩和护目镜；
- 5.3 请勿将不同批次的试剂进行混用，过期产品请勿使用；
- 5.4 在使用自动洗板机时，板孔加入洗涤液之后，设置30秒的浸泡程序，以提高分析的精确度。

六：样本准备

- 6.1 血清：全血标本室温凝固 30 min后1000×g 离心15 min，取上清立即使用或分装后-20°C存放，避免反复冻融。
- 6.2 血浆: 可用EDTA、肝素或柠檬酸盐作为抗凝剂，标本采集后1000×g 离心15 min，立即使用或分装后-20°C存放，避免反复冻融
(注意：标本溶血会影响检测结果，因此溶血标本不宜进行检测)。
- 6.3 细胞上清: 收集细胞培养液，500×g 离心5 min取上清，立即使用或分装后-20°C存放，避免反复冻融。
- 6.4 尿液: 收集尿液后，1000×g离心20 min，取上清，立即使用或分装后-20°C存放，避免反复冻融。

七：试剂准备

7.1 洗涤液 (1×) :

如果洗涤液 (20×) 有晶体析出，37°C加热至晶体全部溶解。按1:20稀释倍数进行稀释：如取30 mL 浓缩洗涤液 (20×)，加入570 mL 超纯水或去离子水，得到洗涤液 (1×)。

7.2 检测抗体 (1×) :

开盖前瞬时离心，按1:100比例进行稀释，稀释前根据预先计算实验所需的总量配制 (100 μL/孔)，实际配制时应多配制0.1-0.2 mL。如10 μL 检测抗体浓缩液 (100×) 加 990 μL 抗体稀释液进行配制，轻轻混匀。

7.3 HRP标记二抗 (1×) :

开盖前瞬时离心，按1:100比例进行稀释，稀释前根据预先计算实验所需的总量配制 (100 μL/孔)，实际配制时应多配制0.1-0.2 mL。如10 μL HRP标记二抗浓缩液 (100×) 加 990 μL 抗体稀释液进行配制，轻轻混匀。

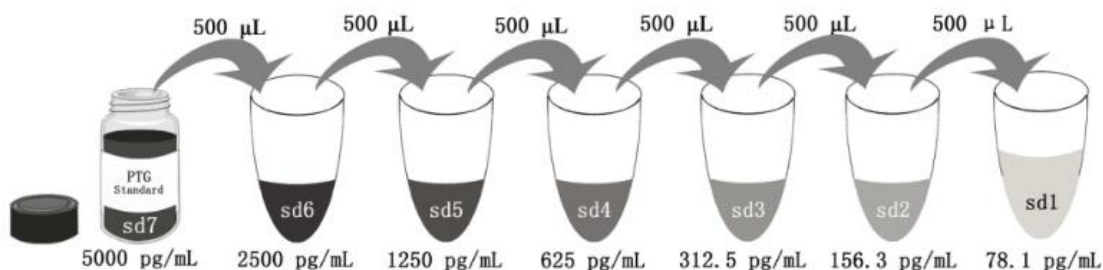
7.4 待检测样本：

不同的样本使用相应的样本稀释液进行稀释，如果样本检测值超过标曲最高范围，可将样本进行一定的稀释后再进行实验，使样本的检测值处于标曲范围内，不同样本的稀释倍数需自行优化。

稀释比推荐如下：人血清、血浆1:4或1:8稀释；样品采集、处理和储存的差异可能导致测值的改变。

7.5 梯度稀释的标准品：

检测人血清、血浆样本，使用2 mL PT 3-df 样本稀释液复溶标准品。检测细胞上清、尿液样本，使用2 mL PT 1-df 样本稀释液复溶标准品，具体操作如下：



| Add # μL of Standard diluted in the previous step | — | 500 μL |
|---|---------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|
| # μL of Sample Diluent PT 3-df or PT 1-df | 2000 μL | 500 μL |
| | "sd7" | "sd6" | "sd5" | "sd4" | "sd3" | "sd2" | "sd1" |

八：实验步骤

实验前，需要将所需试剂在室温平衡20-30 min (检测抗体浓缩液、HRP标记二抗浓缩液不需要平衡室温，即用即取)；在进行标准品、样本以及不同试剂加样时，更换枪头，避免接触微孔板的内表面，不同的试剂，使用不同的加样槽。

8.1 根据实验用量，取出需要用到的酶标板条，剩余板条加入干燥剂放入铝箔袋密封后存放于4°C，并于一周之内用完；

8.2 加样，分别设零孔、标准孔、待测样本孔。零孔加样本稀释液100 μL，余孔分别加梯度稀释的标准品或待测样本100 μL/孔，注意不要产生气泡（建议标准品和样本都做复孔，尽量避免实验误差，确保上样不间断，5-10 min完成加样）；

8.3 酶标板盖上覆膜，37°C孵育2 h；

8.4 洗涤

1) 揭开封板膜（动作轻柔，避免动作过大导致液体溢出串孔），弃液体，拍干；

2) 洗涤液 (1×) 洗涤板条，每孔350-400 μL，洗涤后，甩掉液体拍干板条，重复此步骤4次，避免异物进入板孔以及板条干燥；

8.5 每孔加100 μL 检测抗体 (1×) (参照试剂准备部分7.2)，盖上封板膜，37°C孵育1 h；

8.6 重复步骤8.4；

8.7 每孔加 100 μL HRP标记二抗 (1×) (参照试剂准备部分7.3)，盖上封板膜，37°C孵育40 min；

8.8 重复步骤8.4；

8.9 显色：每孔加TMB显色液100 μL, 37°C避光显色 15-20 min (如果颜色偏浅，可适当延长显色时间，不超过30 min;保持显色底物始终处于避光状态，显色底物在加样前应是无色透明，如有变色，请勿使用)；

8.10 终止：每孔加终止液100 μL，蓝色变黄色。终止液与TMB显色液的加样顺序一致；（注意：眼睛和皮肤避免接触终止液）

8.11 读数：以630 nm为校正波长，用酶标仪在450 nm波长测量各孔的光密度(OD值)。加入终止液后5 min内进行读数，若无630 nm 波长，也可直接使用450 nm 波长读数；

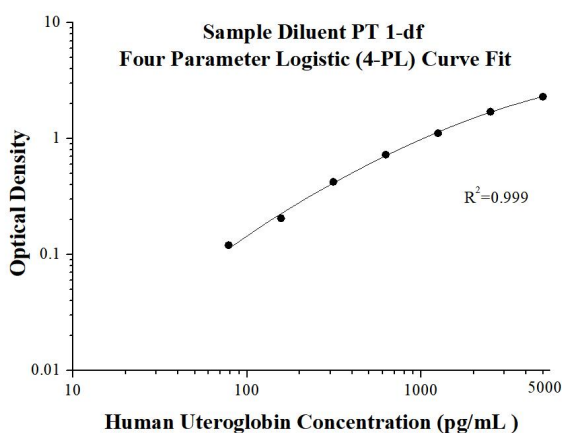
8.12 数据分析：每个标准品和样本的OD值需减去零孔的OD值，设置复孔，取其平均值。以标准品的浓度为横坐标，OD值为纵坐标，使用专业软件（如Origin、ELISACalc等）进行四参数拟合 (4-PL)，根据样本的OD值由标准曲线推算出拟合浓度，乘以稀释倍数得到样本的实测浓度。

操作流程如下：

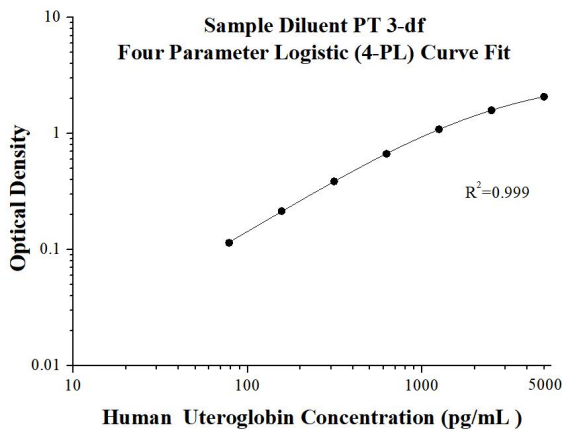
| 步骤 | 试剂 | 体积 | 孵育时间 | 洗涤次数 | 孵育温度 |
|----|--|--------|----------|-------|--------------|
| 1 | 标准品或样本 | 100 μL | 120 分钟 | 4 次 | 覆膜后37°C孵育 |
| 2 | 检测抗体 (1×) | 100 μL | 60 分钟 | 4 次 | 覆膜后37°C孵育 |
| 3 | HRP标记二抗 (1×) | 100 μL | 40 分钟 | 4 次 | 覆膜后37°C孵育 |
| 4 | 显色 TMB | 100 μL | 15-20 分钟 | 不需要洗涤 | 覆膜后37°C孵育，避光 |
| 5 | 终止液 | 100 μL | 0 分钟 | 不需要洗涤 | - |
| 6 | 加入终止液后以630 nm为校正波长，在450 nm处测量OD值，此过程建议不超过5分钟 | | | | |

九：实验参数

9.1 参考标曲图



| (pg/mL) | O.D | Average | Corrected |
|---------|----------------|---------|-----------|
| 0 | 0.101 0.1 | 0.1005 | 0 |
| 78.1 | 0.231 0.21 | 0.2205 | 0.12 |
| 156.3 | 0.307 0.304 | 0.3055 | 0.205 |
| 312.5 | 0.558 0.489 | 0.5235 | 0.423 |
| 625 | 0.862 0.793 | 0.8275 | 0.727 |
| 1250 | 1.262 1.166 | 1.214 | 1.1135 |
| 2500 | 1.881 1.733 | 1.807 | 1.7065 |
| 5000 | 2.453 2.343 | 2.398 | 2.2975 |



| (pg/mL) | O.D | Average | Corrected |
|---------|----------------|---------|-----------|
| 0 | 0.075 0.072 | 0.0735 | 0 |
| 78.1 | 0.19 0.185 | 0.1875 | 0.114 |
| 156.3 | 0.288 0.287 | 0.2875 | 0.214 |
| 312.5 | 0.454 0.466 | 0.46 | 0.3865 |
| 625 | 0.723 0.76 | 0.7415 | 0.668 |
| 1250 | 1.132 1.188 | 1.16 | 1.0865 |
| 2500 | 1.656 1.665 | 1.6605 | 1.587 |
| 5000 | 2.167 2.135 | 2.151 | 2.0775 |

9.2 精密度

板内精密度：3个不同浓度的样本在板内重复测定 20次；

板间精密度：3个不同浓度的样本在板间重复测定 24次。

| 板内精密度 (CV内) | | | | |
|-------------|----|-------------|--------|---------|
| 样本 | 数量 | 平均值 (pg/mL) | 标准差 | 变异系数CV% |
| 1 | 20 | 253.0 | 15.03 | 5.9 |
| 2 | 20 | 533.3 | 40.75 | 7.6 |
| 3 | 20 | 2,038.0 | 199.07 | 9.8 |

| 板间精密度 (CV 间) | | | | |
|--------------|----|-------------|--------|---------|
| 样本 | 数量 | 平均值 (pg/mL) | 标准差 | 变异系数CV% |
| 1 | 24 | 115.9 | 11.13 | 9.6 |
| 2 | 24 | 510.4 | 46.19 | 9.0 |
| 3 | 24 | 2,180.9 | 178.03 | 8.2 |

9.3 加标回收率

样本稀释后，在标曲范围内选择高、中、低3个浓度，进行人Uteroglobin的加标回收率实验，结果如下：

| 样本类型 | 稀释倍数 | 均值 (%) | 范围 (%) |
|------|------|--------|--------|
| 人血浆 | 1:4 | 93 | 78-104 |
| | 1:8 | 107 | 97-121 |
| 细胞上清 | 1:2 | 96 | 80-111 |
| | 1:4 | 103 | 86-120 |
| 尿液 | 1:2 | 97 | 88-115 |
| | 1:4 | 100 | 83-119 |

9.4 样本值

应用此试剂盒检测24例健康人血清样本中人Uteroglobin的浓度，结果如下：

| 样本类型 | 均值 (pg/mL) | 范围 (pg/mL) |
|------------|------------|--------------|
| 人血清 (n=24) | 1713.3 | 810.2-3996.5 |

应用此试剂盒检测8例健康人尿液样本中人Uteroglobin的浓度，结果如下：

| 样本类型 | 均值 (pg/mL) | 范围 (pg/mL) |
|----------|------------|--------------|
| 尿液 (n=8) | 475.7 | 126.8-1499.0 |

9.5 灵敏度

用20个重复的零孔平均OD值加上两倍标准差得到的OD值带入标准曲线拟合出对应的浓度值，此试剂盒中人Uteroglobin的灵敏度为14.6 pg/mL。

9.6 线性

人血浆、细胞上清、尿液加入高浓度的人Uteroglobin蛋白，梯度稀释后检测样本加标线性，线性数据如下：

(人血浆样本预先稀释2倍)

| 稀释倍数 | | 人血浆 (样本稀释液 PT3-df) | 细胞上清 (样本稀释液 PT1-df) | 尿液 (样本稀释液 PT1-df) |
|------|--------|------------------------|-------------------------|-----------------------|
| 1:2 | 均值 (%) | 90 | 122 | 110 |
| | 范围 (%) | 84-100 | 121-123 | 98-123 |
| 1:4 | 均值 (%) | 101 | 101 | 96 |
| | 范围 (%) | 87-115 | 92-107 | 88-107 |
| 1:8 | 均值 (%) | 108 | 92 | 95 |
| | 范围 (%) | 107-108 | 84-98 | 84-106 |
| 1:16 | 均值 (%) | 110 | 96 | 97 |
| | 范围 (%) | 102-118 | 93-103 | 86-109 |

9.7 特异性

本试剂盒特异性识别天然和重组人Uteroglobin，加入50 ng/mL以下细胞因子，无明显交叉反应

Human:

HIN-1

UGRP-1

Fibronectin

十：参考文献

1. Miele L. et al. (1987). Endocr Rev. 8(4):474-90.
2. Broeckaert F. et al. (2000). Ann. N. Y. Acad. Sci. 923: 68-77.
3. Broeckaert F. et al. (2000). Clin Exp Allergy. 30(4):469-75.
4. Mukherjee AB. et al. (2007). Endocr Rev. 28(7):707-25.
5. Lakind JS. et al. (2007). Biomarkers. 12(5):445-67.