



人VCAM-1/CD106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： KE00163

规 格： 96T

灵敏度： 1.7 pg/mL

检测范围： 125 - 8000 pg/mL

用 途： 此试剂盒用于定量检测血清、血浆以及细胞上清中人VCAM-1/CD106浓度

本产品仅用于科学研究，不适用于临床诊断

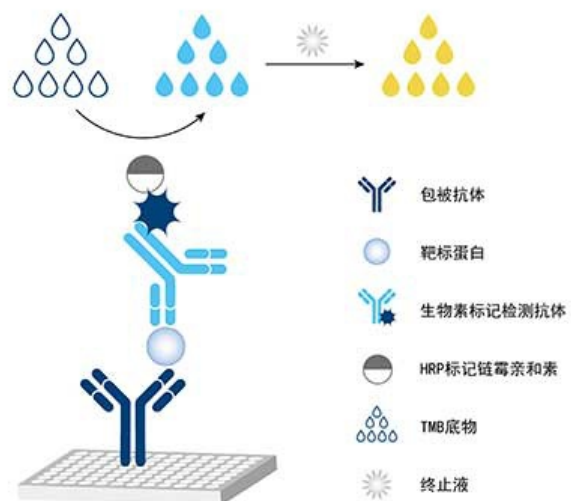
目录

| | |
|------------------|---|
| 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 |
| 十：参考文献 | 9 |

一：背景信息

血管细胞粘附分子1 (VCAM1) , 也称为 CD106, 是免疫球蛋白超家族成员之一, 广泛表达于内皮细胞、平滑肌细胞、骨髓基质细胞以及成纤维细胞等细胞表面, , 能够介导淋巴细胞、单核细等黏附于血管内皮, 具有广泛的生物学作用。

二：检测原理



◀双抗夹心模式图 (检测抗体标记生物素)

按操作顺序形成抗体夹心结构后, 加入TMB底物, 板孔液体由无色变成蓝色, 再加入终止液液体变为黄色后进行吸光度值测定。

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 * | 16000 pg/瓶 | 2 瓶 |
| Detection antibody, biotinylated(100×) | 生物素标记检测抗体浓缩液 (100×) ** | 120 μL/支 | 1 支 |
| Streptavidin-horseradish peroxidase (HRP) (100×) | HRP标记链霉亲和素浓缩液 (100×) ** | 120 μL/支 | 1 支 |
| Sample Diluent PT 4 | 样本稀释液 PT 4 (用于人血清和人血浆样本) | 30 mL/瓶 | 2 瓶 |
| Sample Diluent PT 1-ef | 样本稀释液 PT 1-ef (用于细胞上清样本) | 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。

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标记链霉亲和素 (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标记的链霉亲和素浓缩液 (100×) 加 990 μL 抗体稀释液进行配制，轻轻混匀。

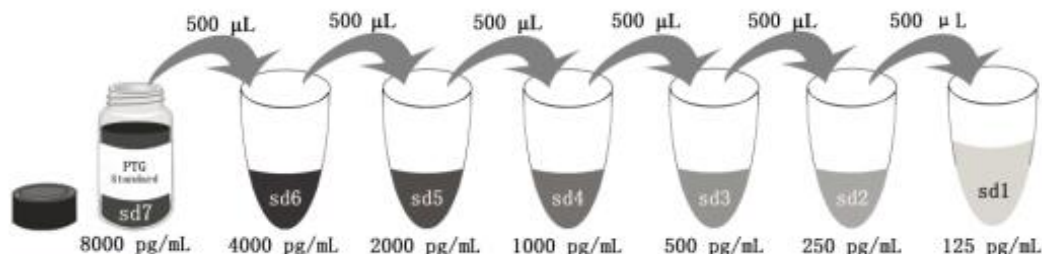
7.4 待检测样本：

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：人血清和人血浆样本1:100或1:200稀释，细胞上清样本1:2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：

检测人血清和人血浆样本，使用2 mL PT 4 样本稀释液复溶标准品；检测细胞上清样本，使用2 mL PT 1-ef 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 4 or PT 1-ef | 2000 μL | 500 μL |
| | "sd 7" | "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标记链霉亲和素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标记链霉亲和素(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；

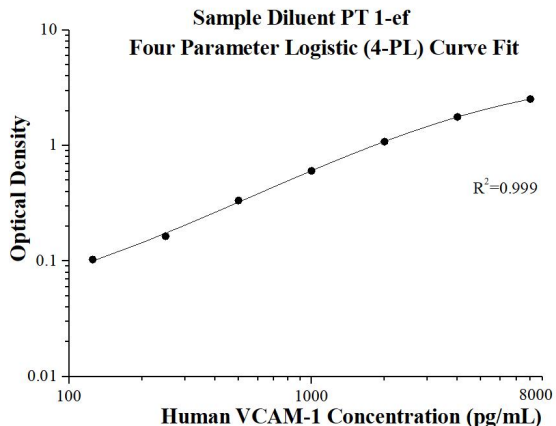
8.12 数据分析:每个标准品和样本的OD值需减去零孔的OD值，设置复孔，取其平均值。以标准品的浓度为横坐标，OD 值为纵坐标，使用专业软件(如Origin、ELISACalc等)进行四参数拟合(4-PL)，根据样本的OD值由标准曲线推算出拟合浓度，乘以稀释倍数得到样本的实测浓度。

操作流程如下：

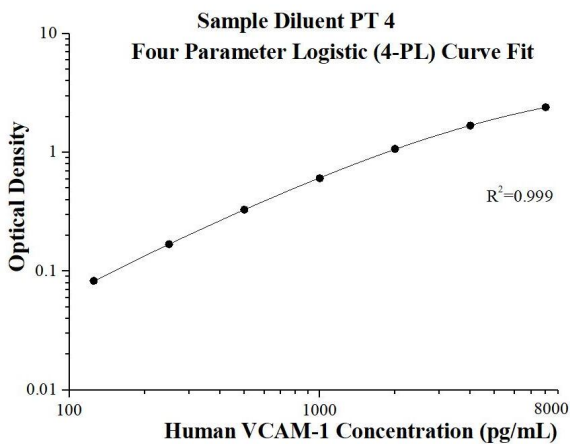
| 步骤 | 试剂 | 体积 | 孵育时间 | 洗涤次数 | 孵育温度 |
|----|--|--------|----------|-------|--------------|
| 1 | 标准品或样本 | 100 μL | 120 分钟 | 4 次 | 覆膜后37°C孵育 |
| 2 | 检测抗体 (1×) | 100 μL | 60 分钟 | 4 次 | 覆膜后37°C孵育 |
| 3 | HRP标记链霉亲和素 (1×) | 100 μL | 40 分钟 | 4 次 | 覆膜后37°C孵育 |
| 4 | 显色 TMB | 100 μL | 15-20 分钟 | 不需要洗涤 | 覆膜后37°C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 | 0.079 0.077 | 0.078 | - |
| 125 | 0.185 0.176 | 0.181 | 0.103 |
| 250 | 0.267 0.216 | 0.242 | 0.164 |
| 500 | 0.455 0.370 | 0.413 | 0.335 |
| 1000 | 0.678 0.685 | 0.682 | 0.604 |
| 2000 | 1.169 1.153 | 1.161 | 1.083 |
| 4000 | 1.923 1.779 | 1.851 | 1.773 |
| 8000 | 2.613 2.610 | 2.612 | 2.534 |



| (pg/mL) | O.D | Average | Corrected |
|---------|----------------|---------|-----------|
| 0 | 0.069 0.068 | 0.069 | - |
| 125 | 0.153 0.150 | 0.152 | 0.083 |
| 250 | 0.242 0.232 | 0.237 | 0.169 |
| 500 | 0.397 0.399 | 0.398 | 0.330 |
| 1000 | 0.673 0.678 | 0.676 | 0.607 |
| 2000 | 1.174 1.105 | 1.140 | 1.071 |
| 4000 | 1.765 1.743 | 1.754 | 1.686 |
| 8000 | 2.510 2.430 | 2.470 | 2.402 |

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 | 2,573.5 | 66.7 | 2.6 |
| 2 | 20 | 893.2 | 19.3 | 2.2 |
| 3 | 20 | 209.0 | 8.8 | 4.2 |

| 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 | 2,472.2 | 69.7 | 2.8 |
| 2 | 24 | 772.0 | 42.8 | 5.5 |
| 3 | 24 | 193.4 | 9.9 | 5.1 |

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VCAM-1的加标回收率实验，结果如下：

| 样本类型 | 稀释倍数 | 均值 (%) | 范围 (%) |
|------|-------|--------|--------|
| 人血清 | 1:160 | 101 | 96-106 |
| | 1:320 | 99 | 82-113 |
| 细胞上清 | 1:2 | 84 | 75-92 |
| | 1:4 | 86 | 75-105 |

9.4 样本值

应用本试剂盒，检测来自健康人的血清样本中的人VCAM-1的浓度。

| 样本类型 | 均值 (ng/mL) | 范围 (ng/mL) |
|------------|------------|------------|
| 人血清 (n=24) | 235 | 106-532 |

细胞上清：

在含有 10% 胎牛血清、50μM β-巯基乙醇、2 mM L-谷氨酰胺、100 U/mL 青霉素和 100μg/mL 硫酸链霉素的RPMI培养基中培养人外周血单个核细胞PBMC (1×10^6 cells/mL)。细胞未经刺激或在10 μg/mL 植物血凝素PHA刺激下培养1天和3天。收集细胞上清，检测人VCAM-1的浓度，样本均未测到值。

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VCAM-1的灵敏度为1.7 pg/mL。

9.6 线性

细胞上清加入高浓度的人VCAM-1蛋白，梯度稀释后检测样本加标线性，人血浆用对应样本稀释液稀释样本，使稀释后的检测值处于标曲范围内，线性数据如下：

(人血浆样本预先稀释20倍)

| 稀释倍数 | | 人血浆 (样本稀释液 PT 4) | 细胞上清 (样本稀释液 PT1-ef) |
|------|--------|---------------------|------------------------|
| 1:2 | 均值 (%) | 100 | 82 |
| | 范围 (%) | - | 75-90 |
| 1:4 | 均值 (%) | 106 | 88 |
| | 范围 (%) | 99-111 | 86-90 |
| 1:8 | 均值 (%) | 103 | 87 |
| | 范围 (%) | 99-108 | 80-95 |
| 1:16 | 均值 (%) | 104 | 99 |
| | 范围 (%) | 100-107 | 96-101 |

十：参考文献

1. Elices MJ, et al. VCAM-1 on activated endothelium interacts with the leukocyte integrin VLA-4 at a site distinct from the VLA-4/fibronectin binding site. *Cell.* 60(4):577-84 (1990).
2. Pigott R, et al. Soluble forms of E-selectin, ICAM-1 and VCAM-1 are present in the supernatants of cytokine activated cultured endothelial cells. *Biochem Biophys Res Commun.* 187(2):584-9 (1992).
3. Wellicome SM, et al. Detection of a circulating form of vascular cell adhesion molecule-1: raised levels in rheumatoid arthritis and systemic lupus erythematosus. *Clin Exp Immunol.* 92(3):412-8 (1993).
4. Cybulsky MI, et al. Structure of the murine VCAM1 gene. *Genomics.* 18(2):387-91 (1993).
5. Spronk PE, et al. Levels of soluble VCAM-1, soluble ICAM-1, and soluble E-selectin during disease exacerbations in patients with systemic lupus erythematosus (SLE); a long term prospective study. *Clin Exp Immunol.* 97(3):439-44 (1994).
6. Ikeda Y, et al. Relationship between lupus nephritis activity and the serum level of soluble VCAM-1. *Lupus.* 7(5):347-54 (1998).
7. Tu Z, et al. I kappa B kinase is critical for TNF-alpha-induced VCAM1 gene expression in renal tubular epithelial cells. *J Immunol.* 166(11):6839-46 (2001).