

人肿瘤坏死因子β酶联免疫吸附测定试剂盒

Human TNF-β ELISA Kit

本产品需冰袋运输。保存于4℃，保质期6个月；保存于-20℃，保质期12个月。

产品参数

货号	HJ327
规格	96次
检测范围	62.5 pg/mL~4,000 pg/mL
敏感性	15 pg/mL
特异性	系统和其它因子无交叉反应
样本类型	人血清、血浆、体液、组织匀浆或细胞培养上清

产品简介

本试剂盒采用双抗体夹心 ELISA 法检测样品中人 TNF-β的浓度。人 TNF-β捕获抗体已经预包被于酶标板上，当加入样品或标准品时，其中的人 TNF-β会与捕获抗体结合，而其它游离成分则会通过洗涤被除去。接着，再加入生物素标记的人 TNF-β抗体后，抗人 TNF-β抗体与人 TNF-β接合，形成夹心的免疫复合物，其它游离成分则通过洗涤被除去。随后加入酶复合物，生物素与酶复合物特异性结合，这样酶复合物上的 HRP 就与夹心的免疫复合物连接起来，而其它游离成分则通过洗涤被除去。最后加入显色剂，若样品中存在人 TNF-β，则会形成免疫复合物，其上连接的 HRP 会催化无色的显色剂氧化生成蓝色物质，而后加入终止液，最终产物呈黄色。通过酶标仪检测，读取 450 nm 处的 OD 值，人 TNF-β浓度与 OD450 值之间呈正比，通过检测标准品绘制标准曲线，对照未知样品中 OD 值，即可计算出样品中人 TNF-β的浓度。

背景简介

肿瘤坏死因子β(Tumor Necrosis Factor Beta, 简称 TNF-β) 也被称为淋巴毒素α(Lymphotoxin Alpha, LTA), 是肿瘤坏死因子超家族 (TNFSF) 的成员之一。它由活化的 T 细胞和 B 细胞产生，并具有与 TNF-α相似的活性。TNF-β在炎症和免疫反应中扮演重要角色，通过与其受体 TNFR1 和 TNFR2 结合传递信号。它参与多种生物过程的调节，包括细胞增殖、分化、凋亡、脂质代谢、凝血和神经传递。TNF-β以可溶性多肽形式分泌，但可以与β淋巴毒素 (Lymphotoxin-β) 形成异三聚体，其可以有效将 TNF-β锚定在细胞表面。此外，TNF-β对大范围肿瘤细胞具有细胞毒性，并且人和小鼠之间有显著的交叉反应性。

在疾病关系方面，TNF-β与多种炎症性疾病有关，包括类风湿性关节炎 (RA) 等自身免疫疾病。在 RA 中，TNF-β通过其特异性受体募集 TRADD、cIAP1/2、TRAF2/5 和 RIP1 等组成的复合物到 TNFR1 上，激活 NF-κB 信号通路，进而介导滑膜细胞增殖和炎症反应。TNF-β还参与调节癌细胞的增殖和侵袭，上调转移相关基因的表达，并促进上皮 - 间质转化。因此，TNF-β在肿瘤发展和炎症性疾病中发挥着关键作用，并成为这些疾病治疗的潜在靶点。



产品内容

组分	体积或数量
人TNF- β 预包被板	8孔条 $\times$ 12个
样品稀释液	30 mL
重组人TNF- β 标准品(冻干)	2支(10 ng/支)
生物素标记人TNF- β 抗体	130 μ L(效价1:100)
抗体稀释液	12 mL
酶复合物(HRP标记的链霉亲和素)	130 μ L(效价1:100)
酶复合物稀释液	12 mL
浓缩洗涤液(25 $\times$)	30 mL
显色剂TMB	10 mL
终止液	10 mL
封板胶纸	4张

操作步骤

样品制备

1. 根据样品种类选择相应的处理方法：

- 细胞上清：**将细胞培养上清液100~500 $\times g$ 离心5 min，去除悬浮物后即可；
- 血清样品：**将全血在室温下静置0.5~2 h，待其自然凝固并析出血清后，离心取黄色上清即可(4 $^{\circ}$ C, 1,000~2,000 $\times g$, 10 min)，注意请勿吸取沉淀，制备好的血清需置于冰上待用，请勿在其中添加任何防腐剂或抗凝剂；
- 血浆样品：**使用EDTA对全血进行抗凝处理后，混合均匀置于冰上，离心取黄色上清即可(4 $^{\circ}$ C, 1,000~2,000 $\times g$, 10 min)，注意请勿吸取沉淀，制备好的血浆需置于冰上待用；
- 组织匀浆/体液：**离心去除沉淀即可。

注意：① 若待测样品无法及时检测，样品制备完成后，请分装冻存于-20 $^{\circ}$ C，避免反复冻融；
② 请保证待测样品清澈透明，检测前如发现样品中有悬浮物，需通过离心去除；
③ 为了保证检测结果准确，请勿使用溶血、黄疸、高血脂或污染的样品。

2. 稀释样品

查阅相关文献，预估样品中待测因子的含量，从而确定适当的稀释倍数，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。根据待测因子含量的不同，分别采取不同的稀释方案：

- 待测因子含量在40~400 ng/mL范围内，一般按1:100稀释，即向297 μ L样品稀释液中加入3 μ L样品；
- 待测因子含量在4~40 ng/mL范围内，一般按1:10稀释，即向225 μ L样品稀释液中加入25 μ L样品；
- 待测因子含量在62.5~4,000 pg/mL范围内，一般按1:2稀释，即向100 μ L样品稀释液中加入100 μ L样品；
- 待测因子含量 $\leq$ 62.5 pg/mL，样品一般无需稀释。

以上方案仅供参考，实验中请详细记录样品的稀释方法。



检测准备工作

3. 试剂盒自 4°C 冰箱取出后,请置于室温平衡 20 min; 如从 -20°C 取出,各组分需彻底融化后再平衡 20 min; 检测完成后,剩余试剂请及时置于 4°C 或 -20°C 保存;
4. 将 **浓缩洗涤液(25×)** 用双蒸水或去离子水稀释成 1× 洗涤液;
5. 重组人 TNF- β 标准品的稀释和使用(在使用前 2 h 内准备, 室温操作, **请严格控制在 25~28°C**)
 - ① 配制 10 ng/mL 标准品: 取 1 mL 样品稀释液加入标准品管内,盖好后静置 15 min 以上,然后反复颠倒 / 搓动以助溶解;
 - ② 配制 4,000 pg/mL 标准品: 取 400 μ L 10 ng/mL 的标准品加入有 600 μ L 样品稀释液的 EP 管中,混匀,做上标记;
 - ③ 按下表将 4,000 pg/mL 标准品用样品稀释液进行倍比梯度稀释。(最高浓度为 4,000 pg/mL,将标准品稀释液作为浓度 0 pg/mL。)

管号	稀释液用量(μ L)	复溶后标准品用量(μ L)	标准品的最终浓度(pg/mL)
A	0	1,000	4,000
B	300	300(从A管中取)	2,000
C	300	300(从B管中取)	1,000
D	300	300(从C管中取)	500
E	300	300(从D管中取)	250
F	300	300(从E管中取)	125
G	300	300(从F管中取)	62.5
H	300	0	0

注意: 标准品复溶加样后, 剩余部分请丢弃。

6. 准备生物素标记人 TNF- β 抗体工作液
 - ① 按每孔需添加 100 μ L 抗体工作液,计算其总用量 (为弥补操作中的损耗,需多配制 100~200 μ L);
 - ② 按 1 μ L **生物素标记人 TNF- β 抗体** 添加 99 μ L **抗体稀释液** 的比例配制工作液,轻轻混匀。
7. 准备酶复合物工作液 (需在使用前 1 h 内准备)
 - ① 按每孔需添加 100 μ L 酶复合物工作液,计算其总用量 (为弥补操作中的损耗,需多配制 100~200 μ L);
 - ② 按 1 μ L **酶复合物** 添加 99 μ L **酶复合物稀释液** 的比例配制工作液,轻轻混匀。

检测流程

8. 通过计算确定一次实验所需的板条数, 取出所需板条放置于框架内, 多余的板条请放回铝箔袋密封, 保存于 4°C 或 -20°C;
注意: ① **标准品和样品建议做双复孔检测;**
② **每次实验均需绘制标准曲线。**
9. 将用样品稀释液稀释后的样品和不同浓度标准品 (100 μ L / 孔) 分别加入相应孔中,用封板胶纸封住反应孔,37°C 孵育 90 min;
注意: ① **请查阅相关文献确定样品中待检测蛋白的大致浓度,若其大于本试剂盒标准曲线的最大标准品浓度,请将样品适当稀释后再进行检测;**
② **整个加样过程不宜超过 10 min,否则可能会影响检测结果。**
10. 甩去酶标板内液体,无需洗板,将板倒扣在吸水纸上拍干;
11. 加入稀释后的生物素标记人 TNF- β 抗体工作液 (100 μ L / 孔),用封板胶纸封住反应孔,37°C 孵育 60 min;

12. 洗板 5 次, 每孔 1× 洗涤液用量为 300 μL , 注入与吸出间隔 15~30 s, 洗完后将板倒扣在吸水纸上拍干;
注意: 洗涤过程至关重要, 洗涤不充分会导致结果产生较大误差。
13. 加入稀释后的酶复合物 (100 μL / 孔), 用封板胶纸封住反应孔, 37°C 避光孵育 30 min;
14. 洗板 5 次, 方法同步骤 12;
15. 加入 显色剂 TMB (100 μL / 孔), 用封板胶纸封住反应孔, 避光 37°C 反应 10~25 min;
注意: ① 在保存和使用时, 请勿将 TMB 接触氧化剂和金属;
② 因实验室条件差异, 最佳显色时间会有所不同, 反应充分时肉眼可见标准品的前 3~4 孔有明显的梯度蓝色。
16. 加入 终止液 (100 μL / 孔), 混匀后即刻使用酶标仪测量 OD450, 同时设定 540 nm 或 570 nm 作为校正波长, 即可计算得到校正吸光度值 (OD450-OD540 或 OD450-OD570);
注意: 读取 OD 值建议在 10 min 内完成。

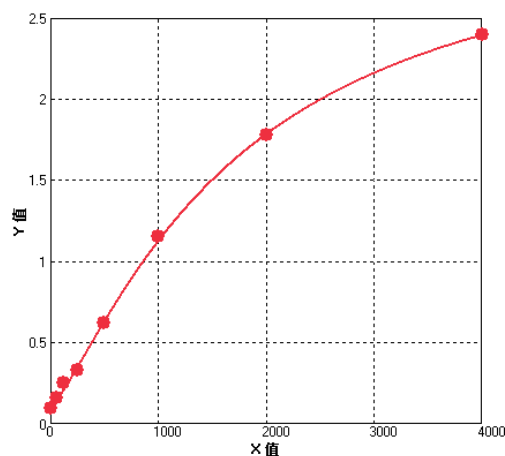
数据分析

17. 绘制标准曲线。以标准品浓度作横坐标, OD 值作纵坐标, 利用计算机软件作四参数逻辑 (4-PL) 曲线拟合创建标准曲线, 通过样品的 OD 值即可在标准曲线上计算出其相应浓度。
注意: ① 复孔 OD 值在 20% 的差异范围内结果才有效, 复孔 OD 值取平均后可作为测量值;
② 若样品 OD 值高于标准曲线上限, 应适当稀释后重测, 计算浓度时应乘以稀释倍数。

标准曲线范例

人TNF- β 参考标准曲线

标准品浓度	O.D.
0 pg/mL	0.097
62.5 pg/mL	0.161
125 pg/mL	0.254
250 pg/mL	0.332
500 pg/mL	0.618
1,000 pg/mL	1.151
2,000 pg/mL	1.779
4,000 pg/mL	2.397



注意: 本图仅供参考, 应以同次试验标准品所绘标准曲线计算样品含量。

注意事项

1. 浓缩洗涤液 低温情况下可能会出现结晶, 请水浴加热使结晶完全溶解后再配制工作液;
2. 严禁混用不同批号试剂盒的组分;
3. 加样过程请避免产生气泡, 实验操作过程中一定要保证试剂充分混匀, 否则会使结果产生较大误差;
4. 说明书中提到的室温条件, 请严格控制在 25~28°C;
5. 为了您的安全和健康, 请穿实验服并戴一次性手套操作;
6. 本产品仅限科研使用。