

# 人血管内皮生长因子受体1酶联免疫吸附测定试剂盒

Human VEGFR1/FLT1 ELISA Kit

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

## 产品参数

货号	HJ299
规格	96次
检测范围	0.156 ng/mL~10 ng/mL
敏感性	30 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 VEGFR1 的浓度。人 VEGFR1 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 VEGFR1 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 VEGFR1 抗体后，抗人 VEGFR1 抗体与人 VEGFR1 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 VEGFR1，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 VEGFR1 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 VEGFR1 的浓度。

## 背景简介

血管内皮生长因子受体 1(Vascular Endothelial Growth Factor Receptor 1, 简称 VEGFR1) 也被称为 Fms 样酪氨酸激酶 1(Fms-Like Tyrosine Kinase 1, 简称 FLT1)，是 VEGFR 家族的一个成员，能够与 VEGF-A、PIGF 和 VEGF-B 结合。VEGFR1 的一个显著特点是它表达两种类型的 mRNA，一种用于全长受体，另一种用于可溶性短蛋白，即 VEGFR-1(sFlt-1)。VEGFR1 对 VEGF-A 的亲和力比 VEGFR-2 高一个数量级，但其激酶活性大约是 VEGFR-2 的十分之一。在胚胎发育过程中，VEGFR1 通过其配体结合区域和捕获配体，在血管生成中发挥负向调节作用。然而，在成年期，VEGFR1 不仅表达在内皮细胞上，还表达在巨噬细胞上，并通过其激酶活性促进巨噬细胞功能、炎症性疾病、癌症转移和动脉粥样硬化。可溶性 VEGFR-1 在子痫前期患者的胎盘中异常过表达，并可能通过阻断生理性 VEGF-A 引起母体方面的高血压和肾功能不全等主要病理症状。VEGFR1，包括其可溶性形式，涉及多种人类疾病，使其成为开发新策略以抑制疾病的重要靶点。

VEGFR1 在促进细胞迁移和增殖方面的作用主要通过 PLC $\gamma$  和 PI3K 途径。研究表明，VEGFR1 诱导的细胞增殖主要是通过 PLC $\gamma$  激活的。VEGFR1 诱导的迁移显著受到 PLC $\gamma$  的调节，而 PI3K 和 Abl 抑制对细胞增殖的影响不显著。这些发现为我们理解 VEGF 信号传导提供了新的结构基础，并为针对 VEGFR1 信号传导的治疗药物开发提供了指导。



## 产品内容

组分	体积或数量
人VEGFR1预包被板	8孔条×12个
样品稀释液	30 mL
重组人VEGFR1标准品(冻干)	2支(10 ng/支)
生物素标记人VEGFR1抗体	130 μL(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 μL(效价1:100)
酶复合物稀释液	12 mL
浓缩洗涤液(25×)	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：

- A. **细胞上清：**将细胞培养上清液100~500×g离心5 min，去除悬浮物后即可；
- B. **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°C, 1,000~2,000×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；
- C. **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°C, 1,000~2,000×g, 10 min)，注意请勿吸取沉淀，制备好的血浆需置于冰上待用；
- D. **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°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：

- ① 待测因子含量在100~1,000 ng/mL范围内，一般按1:100稀释，即向297 μL样品稀释液中加入3 μL样品；
- ② 待测因子含量在10~100 ng/mL范围内，一般按1:10稀释，即向225 μL样品稀释液中加入25 μL样品；
- ③ 待测因子含量在0.156~10 ng/mL范围内，一般按1:2稀释，即向100 μL样品稀释液中加入100 μL样品；
- ④ 待测因子含量≤0.156 ng/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 VEGFR1 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 按下表将 10 ng/mL 标准品用样品稀释液进行倍比梯度稀释。(最高浓度为 10 ng/mL, 将标准品稀释液作为浓度 0 ng/mL。)

管号	稀释液用量(μL)	复溶后标准品用量(μL)	标准品的最终浓度(ng/mL)
A	0	1,000	10
B	300	300(从 A 管中取)	5
C	300	300(从 B 管中取)	2.5
D	300	300(从 C 管中取)	1.25
E	300	300(从 D 管中取)	0.625
F	300	300(从 E 管中取)	0.312
G	300	300(从 F 管中取)	0.156
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 VEGFR1 抗体工作液

- ① 按每孔需添加 100 μL 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 μL);
- ② 按 1 μL **生物素标记人 VEGFR1 抗体** 添加 99 μL **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 μL 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 μL);
- ② 按 1 μL **酶复合物** 添加 99 μL **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 μL/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 VEGFR1 抗体工作液(100 μL/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  $\mu\text{L}$ ,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  $\mu\text{L}/\text{孔}$ ),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  $\mu\text{L}/\text{孔}$ ),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  $\mu\text{L}/\text{孔}$ ),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。

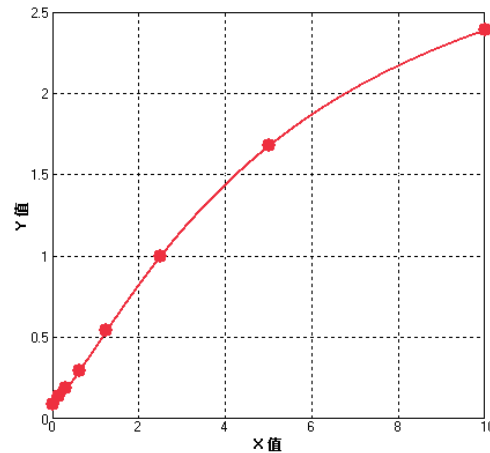
### 数据分析

- 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VEGFR1参考标准曲线

标准品浓度	O.D.
0 ng/mL	0.089
0.156 ng/mL	0.138
0.312 ng/mL	0.186
0.625 ng/mL	0.297
1.25 ng/mL	0.540
2.5 ng/mL	1.001
5 ng/mL	1.681
10 ng/mL	2.389



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

- 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;
- 严禁混用不同批号试剂盒的组分;
- 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;
- 说明书中提到的室温条件,请严格控制在 25~28°C;
- 为了您的安全和健康,请穿实验服并戴一次性手套操作;
- 本产品仅限科研使用。

