

小鼠激活素受体样激酶1酶联免疫吸附测定试剂盒

Mouse ALK-1/ACVRL1 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	HJ261
规格	96次
检测范围	46.9 pg/mL~3,000 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	小鼠血清、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 法检测样品中小鼠 ALK-1 的浓度。小鼠 ALK-1 捕获抗体已经预包被于酶标板上,当加入样品或标准品时,其中的小鼠 ALK-1 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小鼠 ALK-1 抗体后,抗小鼠 ALK-1 抗体与小鼠 ALK-1 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,若样品中存在小鼠 ALK-1,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,小鼠 ALK-1 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,即可计算出样品中小鼠 ALK-1 的浓度。

背景简介

活化素受体样激酶 1(Activinreceptor-like kinase-1, ALK-1),也称为 ACVRL1,是 TGF-β 超家族的 I 型受体,具有 2 个配体 BMP9 和 BMP10。ALK-1 主要在内皮细胞中表达,在调节血管生成中起关键作用。在存在 TβR-II 或激活素 II 型受体的情况下,ALK-1 能够分别与 TGF-β1 或激活素结合。然而,ALK-1 不会引发特定的转录反应。因此,ALK-1 被认为是一种“孤儿”受体。通过 ALK-1 的信号传导导致细胞内 Smad 1/5/8 级联的磷酸化,从而激活促血管生成转录因子,例如 ID1 和 ID3。ALK-1 与 TGF-β1 结合并磷酸化 Smad1 和 Smad5。HepG2 细胞中 ALK-1 的过表达抑制了 ALK5 介导的 TGF-β1 反应。ALK-1 和 ALK5 之间的平衡可能对控制血管生成过程中内皮的特性至关重要。BMP9/BMP10/ALK-1 信号通过 Smad4 依赖性途径控制特定基因表达程序和枯否细胞 (KCs) 的存活。在功能上,ALK-1 的缺失导致单核细胞增生李斯特氏菌的捕获受损和大量播散性感染。



产品内容

组分	体积或数量
小鼠 ALK-1 预包被板	8 孔条 ×12 个
样品稀释液	30 mL
重组小鼠 ALK-1 标准品 (冻干)	2 支 (10 ng/ 支)
生物素标记小鼠 ALK-1 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 30~300 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 3~30 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 46.9~3,000 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 $\leq$ 46.9 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℃冰箱取出后,请置于室温平衡 20 min; 如从 -20℃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℃或 -20℃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. 重组小鼠 ALK-1 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℃**)
 - 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 3,000 pg/mL 标准品: 取 300 μ L 10 ng/mL 的标准品加入有 700 μ L 样品稀释液的 EP 管中,混匀,做上标记;
 - ③ 按下表将 3,000 pg/mL 标准品用样品稀释液进行倍比梯度稀释。(最高浓度为 3,000 pg/mL,将标准品稀释液作为浓度 0 pg/mL₀)

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	3,000
B	300	300(从A管中取)	1,500
C	300	300(从B管中取)	750
D	300	300(从C管中取)	375
E	300	300(从D管中取)	187.5
F	300	300(从E管中取)	93.75
G	300	300(从F管中取)	46.88
H	300	0	0

注意: 标准品复溶加样后, 剩余部分请丢弃。

6. 准备生物素标记小鼠 ALK-1 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 **生物素标记小鼠 ALK-1 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℃或 -20℃;
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℃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小鼠 ALK-1 抗体工作液 (100 μ L/ 孔),用封板胶纸封住反应孔,37℃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。

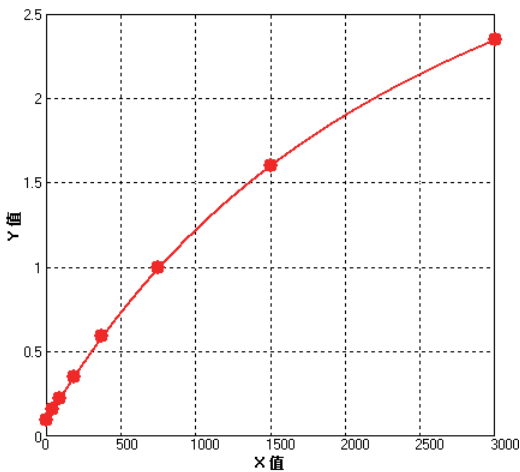
数据分析

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

小鼠 ALK-1 参考标准曲线

标准品浓度	O.D.
0 pg/mL	0.095
46.88 pg/mL	0.161
93.75 pg/mL	0.226
187.5 pg/mL	0.354
375 pg/mL	0.591
750 pg/mL	0.997
1,500 pg/mL	1.604
3,000 pg/mL	2.347



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。