

## 幼年型血色病相关蛋白 2 定量试剂盒说明书

### 实验原理:

本试剂盒应用双抗体夹心法测定标本中血清素/血清胺(ST)水平。用纯化的血清素/血清胺(ST)抗体包被微孔板，制成固相抗体，往包被单抗的微孔中依次加入血清素/血清胺(ST)，再与 HRP 标记的血清素/血清胺(ST)抗体结合，形成抗体-抗原-酶标抗体复合物，经过彻底洗涤后加底物 TMB 显色。TMB 在 HRP 酶的催化下转化成蓝色，并在酸的作用下转化成最终的黄色。颜色的深浅和样品中的血清素/血清胺(ST)呈正相关。用酶标仪在 450nm 波长下测定吸光度(OD 值)，通过标准曲线计算样品中血清素/血清胺(ST)浓度。

### 试剂盒性能:

1. 灵敏度：zui 小的检测浓度小于 1 号标准品。稀释度的线性。样品线性回归与预期浓度相关系数 R 值为 0.990。
2. 特异性：不与其它细胞因子反应。
3. 重复性：板内、板间变异系数均小于 10%。

### 标本要求:

1. 标本采集后尽早进行提取，提取按相关文献进行，提取后应尽快进行实验。若不能马上进行试验，可将标本放于 -20℃ 保存，但应避免反复冻融
2. 不能检测含 NaN<sub>3</sub> 的样品，因 NaN<sub>3</sub> 抑制辣根过氧化物酶的 (HRP) 活性。

### 样本处理及要求:

1. 血清：全血标本请于室温放置 2 小时或 4℃ 过夜后于 1000g 离心 20 分钟，取上清即可检测，或将标本放于 -20℃ 或 -80℃ 保存，但应避免反复冻融。
2. 血浆：可用 EDTA 或肝素作为抗凝剂，标本采集后 30 分钟内于 2 - 8℃ 1000g 离心 20 分钟，或将标本放于 -20℃ 或 -80℃ 保存，但应避免反复冻融。
3. 组织匀浆：用预冷的 PBS (0.01M, pH=7.4) 冲洗组织，去除残留血液（匀浆中裂解的红细胞会影响测量结果），称重后将组织剪碎。将剪碎的组织与对应体积的 PBS (一般按 1:9 的重量体积比，比如 1g 的组织样品对应 9mL 的 PBS，具体体积可根据实验需要适当调整，并做好记录。推荐在 PBS 中加入蛋

白酶抑制剂) 加入玻璃匀浆器中, 于冰上充分研磨。为了进一步裂解组织细胞, 可以对匀浆液进行超声破碎, 或反复冻融。将匀浆液于  $5000\times g$  离心  $5\sim 10$  分钟, 取上清检测。

4. 细胞培养物上清或其它生物标本:  $1000g$  离心  $20$  分钟, 取上清即可检测, 或将标本放于  $-20^{\circ}\text{C}$  或  $-80^{\circ}\text{C}$  保存, 但应避免反复冻融。

#### 试剂盒组成 :

1 30 倍浓缩洗涤液  $20\text{ml} \times 1$  瓶 7 终止液  $6\text{ml} \times 1$  瓶

2 酶标试剂  $6\text{ml} \times 1$  瓶 8 标准品 ( $160\text{pg/ml}$ )  $0.5\text{ml} \times 1$  瓶

3 酶标包被板  $12\text{孔} \times 8$  条 9 标准品稀释液  $1.5\text{ml} \times 1$  瓶

4 样品稀释液  $6\text{ml} \times 1$  瓶 10 说明书 1 份

5 显色剂 A 液  $6\text{ml} \times 1$  瓶 11 封板膜 2 张

6 显色剂 B 液  $6\text{ml} \times 1$  瓶 12 密封袋 1 个

#### 保存条件及有效期:

1. 试剂盒保存: ;  $2\sim 8^{\circ}\text{C}$ 。

2. 有效期: 6 个月

#### 操作步骤:

1. 标准品的稀释: 本试剂盒提供原倍标准品一支, 用户可按照下列图表在小试管中进行稀释。

$80\text{pg/ml}$	5 号标准品	$150\mu\text{l}$ 的原倍标准品加入 $150\mu\text{l}$ 标准品稀释液
$40\text{pg/ml}$	4 号标准品	$150\mu\text{l}$ 的 5 号标准品加入 $150\mu\text{l}$ 标准品稀释液
$20\text{pg/ml}$	3 号标准品	$150\mu\text{l}$ 的 4 号标准品加入 $150\mu\text{l}$ 标准品稀释液
$10\text{pg/ml}$	2 号标准品	$150\mu\text{l}$ 的 3 号标准品加入 $150\mu\text{l}$ 标准品稀释液
$5\text{pg/ml}$	1 号标准品	$150\mu\text{l}$ 的 2 号标准品加入 $150\mu\text{l}$ 标准品稀释液

2. 加样: 分别设空白孔 (空白对照孔不加样品及酶标试剂, 其余各步操作相同) 、标准孔、待测样品孔。

在酶标包被板上标准品准确加样  $50\mu\text{l}$ , 待测样品孔中先加样品稀释液  $40\mu\text{l}$ , 然后再加待测样品  $10\mu\text{l}$

(样品最终稀释度为 5 倍)。加样将样品加于酶标板孔底部, 尽量不触及孔壁, 轻轻晃动混匀。

3. 温育：用封板膜封板后置  $37^{\circ}\text{C}$  温育  $30$  分钟。

4. 配液：将  $30$  倍浓缩洗涤液用蒸馏水  $30$  倍稀释后备用

5. 洗涤：小心揭掉封板膜，弃去液体，甩干，每孔加满洗涤液，静置  $30$  秒后弃去，如此重复  $5$  次，拍干。

6. 加酶：每孔加入酶标试剂  $50\mu\text{l}$ ，空白孔除外。

7. 温育：操作同 3。

8. 洗涤：操作同 5。

9. 显色：每孔先加入显色剂 A  $50\mu\text{l}$ ，再加入显色剂 B  $50\mu\text{l}$ ，轻轻震荡混匀， $37^{\circ}\text{C}$  避光显色  $10$  分钟。

10. 终止：每孔加终止液  $50\mu\text{l}$ ，终止反应（此时蓝色立转黄色）。

11. 测定：以空白孔调零， $450\text{nm}$  波长依序测量各孔的吸光度（OD 值）。测定应在加终止液后  $15$  分钟以内进行。

#### 计算：

以标准物的浓度为横坐标，OD 值为纵坐标，在坐标纸上绘出标准曲线，根据样品的 OD 值由标准曲线查出相应的浓度；再乘以稀释倍数；或用标准物的浓度与 OD 值计算出标准曲线的直线回归方程式，将样品的 OD 值代入方程式，计算出样品浓度，再乘以稀释倍数，即为样品的实际浓度。

#### 注意事项：

1. 试剂盒从冷藏环境中取出应在室温平衡  $15-30$  分钟后方可使用，酶标包被板开封后如未用完，板条应装入密封袋中保存。

2. 浓洗涤液可能会有结晶析出，稀释时可在水浴中加温助溶，洗涤时不影响结果。

3. 各步加样均应使用加样器，并经常校对其准确性，以避免试验误差。一次加样时间最好控制在  $5$  分钟内，如标本数量多，推荐使用排枪加样。

4. 请每次测定的同时做标准曲线，最好做复孔。如标本中待测物质含量过高（样本 OD 值大于标准品孔第一孔的 OD 值），请先用样品稀释液稀释一定倍数（n 倍）后再测定，计算时请最后乘以总稀释倍数（ $\times n \times 5$ ）。

5. 封板膜只限一次性使用，以避免交叉污染。
6. 底物请避光保存。
7. 严格按照说明书的操作进行，试验结果判定必须以酶标仪读数为准。
8. 所有样品，洗涤液和各种废弃物都应按传染物处理。
9. 本试剂不同批号组分不得混用。