

仅供科研使用,不得用于临床诊断

# 鱼脂多糖;内毒素(LPS)定量检测试剂盒(ELISA)

定量检测血清、血浆、细胞培养上清液中鱼脂多糖;内毒素(LPS)的浓度。

使用试剂盒前, 必须仔细阅读本说明书。

#### 实验原理

本试剂盒采用竞争法酶联免疫吸附试验(ELISA)。在预包被抗鱼脂多糖;内毒素(LPS)抗体(固相抗体)的微孔酶标板中,加入鱼脂多糖;内毒素(LPS)校准品和待测样本,再加入HRP标记的鱼脂多糖;内毒素(LPS)抗原(酶标抗原),经过温育与充分洗涤,去除未结合的组分,在微孔板固相表面形成固相抗体-酶标抗原的免疫复合物。加底物A和B,底物在HRP催化下,产生蓝色产物,在终止液(2M硫酸)作用下,最终转化为黄色,在酶标仪450nm波长上测定吸光度(0D值),吸光度(0D值)与待测样品中鱼脂多糖;内毒素(LPS)的浓度负相关。拟合校准品曲线,可以计算出样本中鱼脂多糖;内毒素(LPS)的浓度。

# 试剂盒限制性

- 1、仅供科研使用,不得用于临床诊断。
- 2、在试剂盒标示的有效期内使用,过期产品不得使用。
- 3、跟其他厂家的试剂盒或者组分不能混用。
- 4、使用试剂盒配套的样品稀释液。
- 5、如果样本值高于最高标准品浓度值,请将样本适当稀释后,再重新测定。
- 6、待测样本中存在的人抗鼠等异嗜抗体会干扰检测结果,检测前,请排出该因素。
- 7、通过其他方法得到的检测结果,与本试剂盒测定结果不具有直接的可比性。

#### 技术提示

- 1、混合蛋白溶液时,避免起泡。
- 2、加校准品与样本时,每个校准品浓度和样本都要更换移液枪头,公共组分应该悬臂加样, 避免交叉污染。
- 3、合适的温育时间,和充分的洗涤步骤,是保证实验结果准确性的必要条件。
- 4、使用自动洗板机时,加入一个30秒浸泡的步骤,可以提高检测精度。
- 5、底物溶液为无色液体,保存过程中变为蓝色,代表底物溶液已经失效,不得使用。
- 6、终止液加样顺序与底物溶液加样顺序一致,加入终止液后,蓝色底物产物,会瞬间变为黄色。
- 7、实验中,用剩的板条,应立即放回自封袋中,密封(低温干燥)保存。
- 8、所有液体组分,使用前充分摇匀,严格按照说明书标明的时间、加样量及加样顺序进行温 育操作。

# 试剂盒组分与保存

未开封的试剂盒保存在2-8度,不得使用过期试剂盒。

组分	数量	主要成分	开封后储存
校准品	0.3m1/管		2-8℃14 天
包被微孔板	96T/48T	预包被固相抗体	2-8℃14 天
HRP 标记抗原	10mL	HRP 标记的检测抗原	2-8℃180 天
底物液 A	6mL	0.01%过氧化氢	2-8℃180 天
底物液 B	6mL	0.1%TMB	2-8℃180 天
终止液	6mL	2mo1/L 稀硫酸	2-8℃180 天
样本稀释液	6mL	PBS	2-8℃180 天
20×浓缩洗涤液	25mL	0.05%Tween20	2-8℃180 天
说明书	1 份		
自封袋	1个		
不干胶	2 片		

标准品浓度依次为: 5000、2500、1250、625、312.5、0 pg/mL.

# 其他用品

- 1、酶标仪(450nm)
- 2、精密移液器及一次性吸头
- 3、蒸馏水
- 4、洗瓶或者自动洗板机
- 5、37℃水浴锅或恒温箱
- 6、500m1 量筒

# 生物安全

- 1、检测必须符合实验室管理规范的规定,严格防止交叉污染,所有样品、洗弃液和各种废弃物都应按照传染物进行处置。
- 2、试剂盒的液体组分中,含有 proclin-300 防腐剂,可能引起皮肤过敏反应,避免吸入烟雾与皮肤接触。
- 3、底物液对皮肤、眼睛和上呼吸道有刺激作用,避免吸入烟雾。
- 4、戴上防护手套,实验完成后彻底洗手。

仅供科研使用,不得用于临床诊断。

# 样品的采集和储存

以下只是列出样品采集和保存的一般指南。所有样本采集保存过程中,不得使用叠氮钠做为防腐剂。

- 1、细胞培养上清: 4000rpm 条件下离心 20min,去除细胞颗粒和聚合物,上清液保存在-20℃以下,避免反复冻融。
- 2、**血清**:使用不含热原和内毒素的试管,操作过程中避免任何细胞刺激,4000rpm条件下离 心 20min,小心地分离出血清,保存在-20℃以下,避免反复冻融。
- 3、血浆: 肝素, EDTA, 或柠檬酸钠作为抗凝剂。在 4000rpm 条件下, 离心 20 分钟取上清, 血浆保存在-20℃以下, 避免反复冻融。

样本收集后,无法一次检测完毕,请按一次用量分装冻存,避免反复冻融,使用时在室温 下解冻,确保样品均匀充分解冻。

- 4、**组织匀浆:** 用预冷的 PBS (0.01 M, pH=7.4) 冲洗组织,去除残留血液,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 9 mL 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,在冰上充分研磨。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。最后将匀浆液 5000×g 离心 5-10 分钟,取上清检测。
- 5、细胞提取液: 贴壁细胞用冷的 PBS 轻轻清洗,然后用胰蛋白酶消化,1000×g 离心 5 分钟后收集细胞;悬浮细 胞可直接离心收集。收集的细胞用冷的 PBS 洗涤 3 次。每 1×106 个细胞中加入 150-200 μ LPBS 重悬并通过反复冻融使细胞破碎(若含量很低可减少 PBS 的体积)。将提取液于 1500×g 离心 10 分钟,取上清检测。
- 6、其他生物体液: 1000×g 离心 20 分钟,除去杂质及细胞碎片。取上清检测。

#### 试剂准备

- 1、使用前,所有的组分都要至少复温 60min,确保充分复温到室温。
- 2、浓缩洗涤液: 从冰箱取出的浓缩洗涤液, 会有结晶产生, 这属于正常现象, 水浴加热使结晶完全溶解。浓缩洗涤液与蒸馏水, 按 1:20 稀释, 即 1 份的浓缩洗涤液, 添加 19 份的蒸馏水。
- 3、底物: 底物液 A 和 B, 在使用前, 按 1:1 体积充分混合, 混合后 15 分钟内使用。

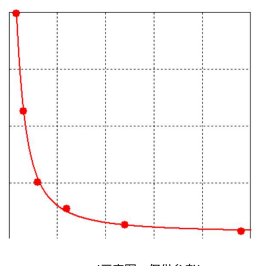
# 操作程序

所有试剂和组分都先恢复到室温、标准品、质控品和样品、建议做复孔。

- 1、按前面说明书描述的方法,配制好试剂盒各种组分的工作液。
- 2、从铝箔袋中取出所需板条,剩余的板条用自封袋密封放回冰箱。 设置标准品孔、空白孔和样本孔,标准品孔各加不同浓度的标准品 50 μ L, 空白孔不加, 样本孔加待测样本 50 μ L。
- 3、除空白孔外,标准品孔和样本孔,加入辣根过氧化物酶(HRP)标记的检测抗原 100 μL。
- 4、用封板膜盖住反应板,37℃水浴锅或恒温箱温育60min。
- 5、揭开封板膜,弃去液体,吸水纸上拍干,每孔加满洗涤液,静置 20S,甩去洗涤液,吸水纸上拍干,如此重复 5 次。若使用自动洗板机,请按洗板机操作程序进行洗板,添加浸泡 30s 的程序,可以提高检测的精度。洗板结束,加底物前,要在干净不掉屑的纸上,充分拍干反应板。
- 6、将底物 A 和 B 按 1:1 体积充分混合,所有孔中加入底物混合液 100 μ L。用封板膜盖住反应板,37℃水浴锅或恒温箱温育 15min。
- 7、所有孔加入终止液 50 μL, 在酶标仪上读取各孔吸光度 (OD 值)。

#### 结果计算

- 1、以标准品浓度做为横坐标,对应的吸光度(OD值)作为纵坐标,利用计算机软件,采用四参数Logistic曲线拟合(4-p1),创建标准曲线方程,通过样本的吸光度(OD值),利用方程计算样品的浓度值。
- 2、如果样品被稀释,通过上述方法测的浓度值,要乘以稀释倍数,才是样品的最终浓度。



(示意图, 仅供参考)

# 试剂盒性能指标

## 1、物理性能

试剂盒的各液体组分应澄清透明、无沉淀或者絮状物。微孔板铝箔袋应真空包装,无破 损漏气。

#### 2、剂量反应曲线线性

校准品剂量反应曲线相关系数 r 值,大于等于 0.9900。

#### 3、精密度

批内精密度:三组已知的高、中、低浓度样品,进行二十次在同一个板块内精度评估。 批内变异系数 CV%小于 10%。

批间精密度:三组已知的高、中、低浓度样品,进行二十次在不同板块内精度评估。批间变异系数 CV%小于 15%。

## 4、灵敏度

最低检出剂量小于 10 pg/mL。

# 5、回收率

三组已知的高、中、低浓度样品,进行五次在同一个板块内回收率评估,回收率在85%-115%之间。

#### 6、特异性

本试剂盒识别天然和重组鱼脂多糖;内毒素(LPS),与结构类似物无交叉。

#### 7、稳定性

2℃-8℃保存,有效期6个月。

#### 8、检测范围

156.25 pg/mL - 5000 pg/mL