

胰蛋白酶 ELISA 检测试剂盒说明书
Cat.No. HG-TR001

目录

1. 产品简介.....	3
2. 应用.....	3
3. 试剂盒规格.....	3
4. 试剂盒组分.....	4
5. 储存条件及有效期.....	4
6. 定义或术语.....	4
7. 需要准备的试剂、耗材与设备.....	5
8. 操作步骤.....	5
9. 结果分析.....	8
10. 注意事项.....	10
11. 故障排除.....	11
12. 参考文献.....	15
13. 联系方式.....	15
14. 买方须知.....	15

1. 产品简介

本试剂盒采用双抗体夹心法原理，并偶联生物素-链霉亲和素系统。酶标板微孔中包被抗胰蛋白酶抗体，加入样本后孵育洗涤，再加入生物素化检测抗体孵育，形成抗体-抗原-抗体复合物，再次洗涤后加入辣根过氧化物酶（HRP）标记链霉亲和素（streptavidin, SA）。经过彻底洗涤后加底物 TMB 显色，TMB 在过氧化物酶的催化下转化成蓝色，经酸的终止作用转化成最终的黄色。颜色的深浅和样品中胰蛋白酶含量呈正相关。在 450/630nm 波长下测定吸光度（OD 值），通过标准曲线计算待测样品中胰蛋白酶的含量。

检测范围：0.039 ng/mL~2.5 ng/mL

检测限：0.003ng/mL

定量限：0.039ng/mL

精密度：CV% ≤ 10%

回收率：80%~120%

2. 应用

适用于检测各种生物制品的中间品、半成品和成品中胰蛋白酶的残留含量。

3. 试剂盒规格

产品名称	产品货号	产品规格	有效期
胰蛋白酶 ELISA 检测试剂盒	HG-TR001	96T	12 个月

4. 试剂盒组分

组分	规格	配制	存储条件
Coated Microtiter Plate	8 孔×12 条	即用型	2-8°C
Biotinylated Detection Antibody (100×)	120 μL×1 管	用稀释液作 100 倍稀释	
Streptavidin-HRP (100×)	120 μL×1 管	用稀释液作 100 倍稀释	
Diluent	45 mL×1 瓶	即用型	
Chromogenic Solution	12 mL×1 瓶	即用型	
Stop Solution	6 mL×1 瓶	即用型	
20×Wash Buffer	35 mL×1 瓶	用去离子水按 1:19 体积比稀释成洗涤工作液	
Standard (100 ng/mL)	0.5mL×1 瓶	用稀释液稀释至所需浓度	
封板膜	4 张	/	

5. 储存条件及有效期

未开封试剂盒于 2~8°C 下保存，有效期为 12 个月；开封后，建议在 1 个月内使用。

6. 定义或术语

➤ OD：吸光度。

➤ CV (Coefficient of Variation) : 变异系数, 定义为标准差与平均系数的比值。

➤ ERC: 加标质控。

7. 需要准备的试剂、耗材与设备

➤ 酶标仪

➤ 微孔板恒温振荡器

➤ 涡旋振荡器

➤ 去离子水

➤ 吸水纸

➤ 微量移液器及吸头

8. 操作步骤

8.1. 检测流程图



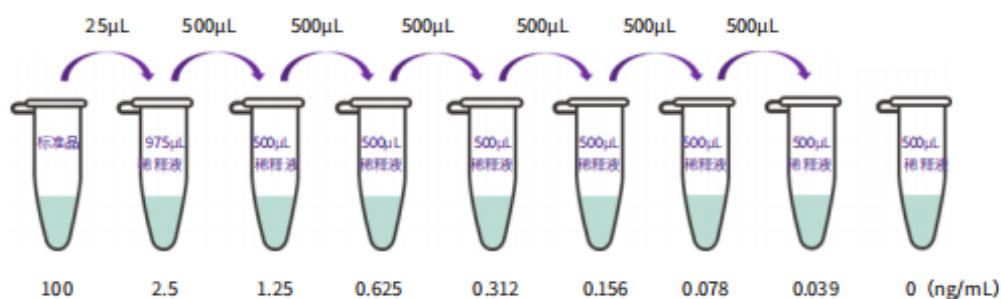
总时长约 3.5 小时

8.2. 准备工作

8.2.1. 使用前所有试剂组分以及待测样本需要恢复室温（18~25°C）。试剂盒开启时要标注开启日期，优先使用先开启的试剂盒，同一批号试剂盒可以混用，不同批号试剂盒不可混用。准备本次实验所需要的检测板条，试剂盒中其它的板条，放回密封袋密封，于 2~8°C 保存，以备下次使用。

8.2.2. 1×洗液配制：将 20×Wash Buffer 平衡至室温（18~25°C），不要有结晶。混匀后根据用量，取适量用去离子水按 1:19 的比例，将 20×Wash Buffer 稀释 20 倍，最终得到 1×洗液。如果 20×Wash Buffer 中出现结晶，在 37°C 的水浴锅中温浴，直至结晶完全消失。

8.3. 标准曲线的准备：取 25 μL Standard（原浓度 100 ng/mL）+975 μL Diluent（稀释液），将标准品稀释至 2.5 ng/mL，然后用 2 倍倍比稀释的方法配制标准品，如下图：



8.4. 供试品溶液配制：根据预期的实验结果，用稀释液将供试品稀释到标准曲线范围内，混匀。

8.5. 加标质控溶液配制：取稀释后的供试品溶液 120 μL，加入 120 μL 的 0.625 ng/mL 标准品，混匀，即得。

- 8.6. 样品孵育：每孔对应加入 100 μ L 标准品、样品及加标质控，确保 15 分钟内完成点样，用封板膜封板，室温（18~25 $^{\circ}$ C）下振荡（500 转/分钟）孵育 1 小时。（注意：孵育过程中，如果不封板或者封板不完全，会导致反应液蒸发，导致实验出现误差）
- 8.7. 洗板：孵育完成后，小心揭去封板膜，弃去孔中液体，用洗液（1 \times ）洗板，300 μ L/孔，拍干孔中的残留液体，重复 5 次。（注意：每次加入洗液后，如采用手洗板，加洗液后可静置 30 秒并轻微震荡；如采用洗板机洗板，加洗液后可轻微震荡 5 秒。）
- 8.8. 1 \times 检测抗体配制：冰箱中取出 Biotinylated Detection Antibody（100 \times ）（检测抗体）放于冰盒上，根据实验用量（100 μ L/孔），用稀释液稀释 100 倍，混匀后即为 1 \times 检测抗体。Biotinylated Detection Antibody（100 \times ）不要长时间处于室温下，最好是用时拿出，并在冰盒上操作；1 \times 检测抗体需现配现用，并平衡至室温后使用。
- 8.9. 1 \times 检测抗体孵育：每孔加入 100 μ L 1 \times 检测抗体，用封板膜封板，室温（18~25 $^{\circ}$ C）下振荡（500 转/分钟）孵育 1 小时。
- 8.10. 洗板：孵育完成后，小心揭去封板膜，弃去孔中液体，用洗液（1 \times ）洗板，300 μ L/孔，拍干孔中的残留液体，重复 5 次。
- 8.11. 1 \times 酶标抗体配制：冰箱中取出 Streptavidin-HRP（100 \times ）（酶标抗体）放于冰盒上，根据实验用量（100 μ L/孔），用稀释液稀释 100 倍，混匀后即为 1 \times 酶标抗体。Streptavidin-HRP（100 \times ）不要长时间处于室温下，最好是用时拿出，并在冰盒上操作；1 \times 酶标抗体需现配现用，并平衡至室温后使用。
- 8.12. 酶标抗体孵育：每孔加入 100 μ L 1 \times 酶标抗体，用封板膜封板，室温（18~25 $^{\circ}$ C）下振荡（500 转/分钟）孵育 30 分钟。

8.13. 洗板：孵育完成后，小心揭去封板膜，弃去孔中液体，用洗液（1×）洗板，300 μL/孔，拍干孔中的残留液体，重复 5 次。

8.14. 显色：将 Chromogenic Solution（显色液）加入酶标板中（100μL/孔），用封板膜封板，37°C避光温育 10 分钟。

8.15. 终止：加入 50 μL/孔 Stop Solution（终止液）至酶标板中，轻轻震动酶标板至显色均匀。

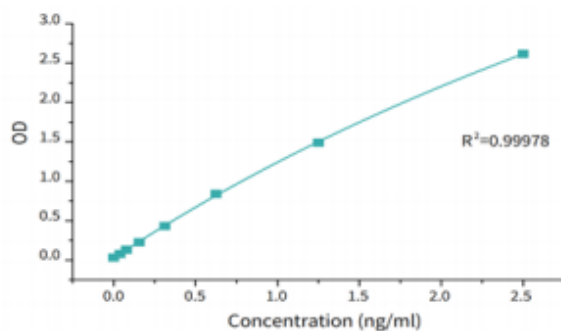
8.16. 读数：在 20 分钟内，用酶标仪于 450 nm 检测波长、630nm 参比波长下读取吸光度。

9. 结果分析

9.1. 以标准品的吸光度为纵坐标，浓度为横坐标，采用四参数拟合方式对标准曲线进行拟合。

标准品浓度 (ng/mL)	OD 值 (1)	OD 值 (2)	平均值
2.5	2.6273	2.6046	2.61595
1.25	1.5106	1.4703	1.49045
0.625	0.8347	0.8452	0.83995
0.3125	0.4358	0.4291	0.43245
0.156	0.2306	0.2232	0.2269
0.078	0.1307	0.1334	0.13205
0.039	0.0809	0.0765	0.0787
0	0.0325	0.0336	0.03305

9.2. 示意图：



9.3. 结果计算

9.3.1. 供试品最终胰蛋白酶残留 (ng/mL) 计算公式

供试品最终胰蛋白酶残留 (ng/mL) = 稀释倍数 × 四参数拟合供试品胰蛋白酶结果

9.3.2. 加标回收率的计算

$$\text{回收率}\% = \frac{(\text{加标检测浓度} \times \text{总体积}) - (\text{供试品检测浓度} \times \text{供试品体积})}{\text{加标理论浓度} \times \text{加标体积}} \times 100\%$$

10. 注意事项

- 10.1. 试剂盒内所有组分都必须恢复至室温（18~25℃）后方可使用。
- 10.2. 所有组分使用前充分混匀，标准品还需短暂离心，将管壁及盖子上的液体全部集中于管底；使用后应立即将所有试剂放回对应保存温度。
- 10.3. 试剂盒必须在有效期内使用，每次试验均需制备相应的标准曲线，不建议不同批次的相关试剂混批使用。
- 10.4. 酶标板加液时注意不要触碰到微孔板底部，防止破坏包被层。不同样本和步骤间及时更换加样槽和吸头，避免交叉污染。
- 10.5. 板条洗涤后拍干时，注意防止板条脱落，封板膜注意不能重复使用。
- 10.6. 显色时高浓度可能会产生黑色絮状物，属于正常现象，程度轻微不影响最终读数结果。
- 10.7. 读数时注意核对检测波长及拟合方程选择是否正确。
- 10.8. 只有严格遵守说明书的操作方法，全部使用本试剂盒配套的试剂才能保证最佳检测效果。
- 10.9. 检测结果的不同可由多种因素引起，包括实验人员的操作、移液器的使用方式、洗板技术、反应时间或温度、试剂盒的储存等。
- 10.10. 本试剂盒仅供体外研究使用，不用于临床诊断。

11. 故障排除

序号	问题描述	可能原因	相应对策
1	标准曲线梯度差	吸液或加液不准	检查移液器及吸头
		酶标板洗涤不完全	保证洗板次数及每孔的洗液用量
2	标曲和样本均不显色或显色很弱	温育时间太短	保证足够的温育时间
		实验温度不正确	使用推荐的温育温度
		漏加某个组分，尤其是检测抗体或酶	检查试验记录和剩余试剂。每次加液前均应核对标签
		试剂过期	使用有效期内的产品
		标准品/抗体/酶/显色底物失活或者丢失	正确保存、更换新的标准品/抗体/酶/显色底物
	酶标板洗涤、拍干后，未及时添加下一步反应溶液	在洗板、拍板完成后，立即添加下一步反应溶液	
3	标曲不显色或显色很弱，样本显色	标准品倍比稀释时，未涡旋震荡或不够充分	溶解、稀释时，采用涡旋震荡混匀
4	OD 值读数低	酶标仪设置不正确	在酶标仪上检查波长和滤光片装置
			读数前应提前打开酶标仪进行预热

序号	问题描述	可能原因	相应对策
		酶标板洗涤操作不当：如洗板次数过多、加洗液后停留时间过长等	按说明书推荐的方法进行洗板
5	变异系数大	移液枪与吸头不匹配	更换枪头
		移液枪精度差	对移液设备进行定期校准和测试
		检查酶标板底部情况	检查酶标板底部是否有残留的液体和手印
		移液时操作手法不一致	反复练习移液，保持移液操作的一致性
		板孔内有异常	加样前确认板孔内无异物，加样后确认无气泡
6	背景值高	酶标板洗涤不完全	按说明书推荐的方法进行洗板 如果用自动洗板机，请检查所有的加液口和排废液口是否有堵塞 如果是手洗板，可适当增加洗板次数
		共用试剂污染：如超纯水	更换无污染试剂重新配制
		共用仪器污染：如移液器、离心机	移液器专用，并使用无菌带滤芯吸头

序号	问题描述	可能原因	相应对策
		操作环境不洁净，ELISA 试验操作区域与细胞培 养、破碎区域混用	试验操作分区
		试剂错配：如洗液、检测 抗体稀释倍数不对	按正确稀释倍数重新配制
		反应时间过长	当酶标板显色足够进行吸光度读数时 立即使用终止液终止反应，适当缩短 显色时间
		显色反应没有避光	显色反应应在避光条件下进行
7	实验结果与 参考性能参 数相差较大	试剂盒保存不当	按说明书要求保存相关试剂
		试剂过期	确认试剂盒及其各组分在有效期内
		实验过程未严格按照说明 书进行	实验前需对实验人员进行实操培训， 保证实验顺利 对实验关键步骤，如使用浓度、加样 量、孵育时间等需进行严格控制，不 可以经验值判断替代说明书
8	阴性对照出 现阳性结果	样品、试剂被污染，或加 样时操作不当导致相邻孔	更换试剂，小心操作

序号	问题描述	可能原因	相应对策
		之间溶液溅洒出现交叉污染	
		酶标板洗涤不彻底	洗板前先将抗体溶液倒干净，然后洗液加满板孔，确保能充分洗涤
9	样本经不同梯度稀释，计算得到的样本值差异较大	样本的基质效应较强	选择某 2 个稀释梯度下，计算得到的样本值接近的稀释倍数（针对目的蛋白含量较高的样本）

12. 参考文献

- 《中华人民共和国药典（2020 版）》
- ICH（国际人用药品注册技术协调会）指南-Q6B

13. 联系方式

- 地址：江苏省苏州市吴中经济技术开发区越溪街道吴中大道 1463 号
- 邮编 Postal code: 215104
- 联系电话 Tel: 400-900-1882
- 邮箱 E-Mail: info@hillgene.com
- 售后邮箱: technical@hillgene.com
- 网址 Website: <https://www.hillgene.com>

14. 买方须知

我们的产品仅供研究使用。它们不得用于任何其他目的，包括但不限于用于人体、治疗或诊断或任何商业用途。未经我们同意，不得将我们的产品转让给第三方、转售、为转售而修改或用于制造商业产品或向第三方提供服务。

您在使用本产品时还必须遵守 <https://www.hillgene.com> 上产品网页中描述的任何适用许可要求。您有责任查看、理解并遵守此类声明中规定的任何限制。

更多产品、知识产权和限制使用信息，请访问 <https://www.hillgene.com>。

附件 1：安全注意事项

- 一般说明

用户未按本说明书说明方式使用本产品可能会导致人身伤害或仪器或设备损坏。确保使用本产品的人员已接受实验室一般安全操作说明和本文档中提供的安全信息。

(1) 在使用仪器或设备之前，请阅读并理解仪器或设备制造商提供的用户文档中的安全信息。

(2) 在处理化学品之前，请阅读并理解所有适用的安全数据表（SDS），并使用适当的个人防护设备（手套、防护服、护目镜等）。

- 生物危险

(1) 生物样品，如人和其他动物的组织、体液、传染性病原体和血液，有传播传染病的可能。在配备适当安全设备（如生物安全柜）的设施中进行所有工作。安全设备还包括个人防护用品，如手套、外套、工作服、鞋套、靴子、呼吸器、面罩、安全眼镜或护目镜。

(2) 在使用可能具有生物危害性的材料之前，个人应根据当地的法规和公司/机构要求接受培训。

- 危险废物（来自仪器）

仪器产生的废物具有潜在危险性。请遵守前述“生物危险”警告中的指导原则。

附件 2：相关产品（更多产品可咨询谱新生物 <https://www.hillgene.com>）

类别	产品名称	产品货号
病毒生产	慢病毒滴度 p24 快速 ELISA 检测试剂盒	HG-P001L
	Lentiviral Vector RNA Copy Number Detection	HG-VR001
	宿主细胞残留 DNA（磁珠法）样本前处理试剂盒	HG-CL100
	Human 残留 DNA 检测试剂盒（qPCR-荧光探针法）	HG-HD001
	宿主细胞残留 DNA（磁珠法）样本前处理试剂盒	HG-CL100
	Human 残留 DNA 片段分析检测试剂盒（qPCR-荧光探针法）	HG-HF001
	宿主细胞残留 DNA（磁珠法）样本前处理试剂盒	HG-CL100
	质粒残留 DNA 检测试剂盒（qPCR-荧光探针法）	HG-ZL003
	宿主细胞残留 DNA（磁珠法）样本前处理试剂盒	HG-CL100
	E1A&SV40LTA 残留 DNA 检测试剂盒（多重 qPCR 荧光探针法）	HG-EA003
	293T HCP ELISA 检测试剂盒	HG-HCP001
	核酸酶 ELISA 检测试剂盒	HG-BE001
	BSA ELISA 检测试剂盒	HG-BS001

江苏省苏州市吴中经济开发区越溪街道吴中大道 1463 号越旺智慧谷 A4 号楼

Building 4, Yuewang Wisdom Valley, 1463 Wuzhong Avenue, Wuzhong District, Suzhou, China