

# 人 (Human) 心肌型脂肪酸结合蛋白 (H-FABP) ELISA 检测试剂盒

本试剂仅供研究使用      标本：血清或血浆

## 试验原理：

H-FABP 试剂盒是固相夹心法酶联免疫吸附实验 (ELISA) 。已知 H-FABP 浓度的标准品、未知浓度的样品加入微孔酶标板内进行检测。先将 H-FABP 和生物素标记的抗体同时温育。洗涤后，加入亲和素标记过的 HRP。再经过温育和洗涤，去除未结合的酶结合物，然后加入底物 A、B，和酶结合物同时作用。产生颜色。颜色的深浅和样品中 H-FABP 的浓度呈比例关系。

## 试剂盒内容及其配制

试剂盒成份 (2-8℃ 保存)	96 孔配置	48 孔配置	配制
96/48 人份酶标板	1 块板 (96T)	半块板 (48T)	即用型
塑料膜板盖	1 块	半块	即用型
标准品: 40ng/ml	1 瓶 (0.6ml)	1 瓶 (0.3ml)	按说明书进行稀释
空白对照	1 瓶 (1.0ml)	1 瓶 (0.5ml)	即用型
标准品稀释缓冲液	1 瓶 (5ml)	1 瓶 (2.5ml)	即用型
生物素标记的抗 H-FABP 抗体	1 瓶 (6ml)	1 瓶 (3.0ml)	即用型
亲和链酶素-HRP	1 瓶 (10ml)	1 瓶 (5.0ml)	即用型
洗涤缓冲液	1 瓶 (20ml)	1 瓶 (10ml)	按说明书进行稀释
底物 A	1 瓶 (6.0ml)	1 瓶 (3.0ml)	即用型
底物 B	1 瓶 (6.0ml)	1 瓶 (3.0ml)	即用型
终止液	1 瓶 (6.0ml)	1 瓶 (3.0ml)	即用型
标本稀释液	1 瓶 (12ml)	1 瓶 (6.0ml)	即用型

## 自备材料

1. 蒸馏水。
2. 加样器：5ul、10ul、50ul、100ul、200ul、500ul、1000ul。
3. 振荡器及磁力搅拌器等。

## 安全性

1. 避免直接接触终止液和底物 A、B。一旦接触到这些液体，请尽快用水冲洗。
2. 实验中不要吃喝、抽烟或使用化妆品。
3. 不要用嘴吸取试剂盒里的任何成份。

## 操作注意事项

1. 试剂应按标签说明书储存，使用前恢复到室温。稀释过后的标准品应丢弃，不可保存。
2. 实验中不用的板条应立即放回包装袋中，密封保存，以免变质。
3. 不用的其它试剂应包装好或盖好。不同批号的试剂不要混用。保质前使用。
4. 使用一次性的吸头以免交叉污染，吸取终止液和底物 A、B 液时，避免使用带金属部分的加样器。

5. 使用干净的塑料容器配置洗涤液。使用前充分混匀试剂盒里的各种成份及样品。
6. 洗涤酶标板时应充分拍干，不要将吸水纸直接放入酶标反应孔中吸水。
7. 底物 A 应挥发，避免长时间打开盖子。底物 B 对光敏感，避免长时间暴露于光下。避免用手接触，有毒。实验完成后应立即读取 OD 值。
8. 加入试剂的顺序应一致，以保证所有反应板孔温育的时间一样。
9. 按照说明书中标明的时间、加液的量及顺序进行温育操作。

## 样品收集、处理及保存方法

- 1、血清-----操作过程中避免任何细胞刺激。使用不含热原和内毒素的试管。收集血液后，1000×g 离心 10 分钟将血清和红细胞迅速小心地分离。
- 2、血浆-----EDTA、柠檬酸盐、肝素血浆可用于检测。1000×g 离心 30 分钟去除颗粒。
- 3、细胞上清液---1000×g 离心 10 分钟去除颗粒和聚合物。
- 4、组织匀浆-----将组织加入适量生理盐水捣碎。1000×g 离心 10 分钟，取上清液
- 5、保存-----如果样品不立即使用，应将其分成小部分-70℃保存，避免反复冷冻。尽可能的不要使用溶血或高脂血。如果血清中大量颗粒，检测前先离心或过滤。不要在 37℃或更高的温度加热解冻。应在室温下解冻并确保样品均匀地充分解冻。

## 试剂的准备

1. 标准品：标准品的系列稀释应在实验时准备，不能储存。稀释前将标准品振荡混匀。稀释比例按下表中进行：

40 ng/ml	(6 号标准品)	原倍浓度不用稀释直接加入 50ul。
20 ng/ml	(5 号标准品)	100ul 的原倍标准品加入 100ul 的标准品稀释液
10 ng/ml	(4 号标准品)	100ul 的 5 号标准品加入 100ul 的标准品稀释液
5.0 ng/ml	(3 号标准品)	100ul 的 4 号标准品加入 100ul 的标准品稀释液
2.5 ng/ml	(2 号标准品)	100ul 的 3 号标准品加入 100ul 的标准品稀释液
1.25 ng/ml	(1 号标准品)	100ul 的 2 号标准品加入 100ul 的标准品稀释液
0 ng/ml	(空转移趋化生长因子 β 1 对照)	原始浓度不用稀释直接加入 50ul。

2. 洗涤缓冲液 (50×) 的稀释：蒸馏水 50 倍稀释。

## 操作步骤

1. 使用前，将所有试剂充分混匀。不要使液体产生大量的泡沫，以免加样时加入大量的气泡，产生加样上的误差。
2. 根据待测样品数量加上标准品的数量决定所需的板条数。每个标准品和空转移趋化生长因子 β 1 孔建议做复孔。每个样品根据自己的数量来定，能使用复孔的尽量做复孔。标本用标本稀释液 1:1 稀释后加入 50ul 于反应孔内。
3. 加入稀释好后的标准品 50ul 于反应孔、加入待测样品 50ul 于反应孔内。立即加入 50ul 的生物素标记的抗体。盖上膜板，轻轻振荡混匀，37℃温育 1 小时。
4. 甩去孔内液体，每孔加满洗涤液，振荡 30 秒，甩去洗涤液，用吸水纸拍干。重复此操作 3 次。如果用洗板机洗涤，洗涤次数增加一次。
5. 每孔加入 80ul 的亲合链酶素-HRP，轻轻振荡混匀，37℃温育 30 分钟。
6. 甩去孔内液体，每孔加满洗涤液，振荡 30 秒，甩去洗涤液，用吸水纸拍干。重复此操作 3 次。

如果用洗板机洗涤，洗涤次数增加一次。

7. 每孔加入底物 A、B 各 50ul，轻轻振荡混匀，37℃温育 10 分钟。避免光照。
8. 取出酶标板，迅速加入 50ul 终止液，加入终止液后应立即测定结果。
9. 在 450nm 波长处测定各孔的 OD 值。

## 建议使用的实验方案

	标准品浓度 (ng/ml)												
A	40	40	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品
B	20	20	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品
C	10	10	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品
D	5.0	5.0	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品
E	2.5	2.5	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品
F	1.25	1.25	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品
G	0	0	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品
H	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品	样品

## 局限

6 号标准品以上的结果为非线性的，根据此标准曲线无法得到精确的结果。

## 试剂盒性能

1. 灵敏度：最小的检测浓度小于 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%。

## 结果判断与分析

- 1、仪器值：于波长 450nm 的酶标仪上读取各孔的 OD 值
- 2、以吸光度 OD 值为纵坐标 (Y)，相应的 H-FABP 标准品浓度为横坐标 (X)，做得相应的曲线，样品的 H-FABP 含量可根据其 OD 值由标准曲线换算出相应的浓度。
- 3、检测值范围：0-40ng/ml
- 4、敏感度： 0.1 ng/ml