

## 内脏脂肪特异性丝氨酸蛋白酶抑制剂测定试剂盒说明书

### 试剂盒组成：

1 30 倍浓缩洗涤液 20ml×1 瓶 7 终止液 6ml×1 瓶

2 酶标试剂 6ml×1 瓶 8 标准品 (160pg/ml) 0.5ml×1 瓶

3 酶标包被板 12 孔×8 条 9 标准品稀释液 1.5ml×1 瓶

4 样品稀释液 6ml×1 瓶 10 说明书 1 份

5 显色剂 A 液 6ml×1 瓶 11 封板膜 2 张

6 显色剂 B 液 6ml×1/瓶 12 密封袋 1 个

### 特点：

- 1、高效、灵敏、特异的抗体；
- 2、稳定的重复性和可靠性；
- 3、吸附性能好，空白值低，孔底透明度高的固相载体；
- 4、适用血清、血浆、组织匀浆液、细胞培养上清液、尿液等等多种标本类型；
- 5、节省实验经费。

### 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。

### 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。

### 样本處理及要求：

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°C 1000g 离心 20 分钟，或将标本放于 -20°C 或 -80°C 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×g 离心 5~10 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°C 或 -80°C 保存，但应避免反复冻融。

#### 试剂盒性能：

- 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。
- 特异性：不与其它细胞因子反应。
- 重复性：板内、板间变异系数均小于 10%。

#### 保存条件及有效期：

- 试剂盒保存：；2-8°C。
- 有效期：6 个月

#### 操作步骤：

- 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。

80pg/ml	5 号标准品	150 μl 的原倍标准品加入 150 μl 标准品稀释液
40pg/ml	4 号标准品	150 μl 的 5 号标准品加入 150 μl 标准品稀释液
20pg/ml	3 号标准品	150 μl 的 4 号标准品加入 150 μl 标准品稀释液
10pg/ml	2 号标准品	150 μl 的 3 号标准品加入 150 μl 标准品稀释液
5pg/ml	1 号标准品	150 μl 的 2 号标准品加入 150 μl 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  $50\mu l$ ，待测样品孔中先加样品稀释液  $40\mu l$ ，然后再加待测样品  $10\mu l$

（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  $50\mu l$ ，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  $50\mu l$ ，再加入显色剂 B  $50\mu l$ ，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  $50\mu l$ ，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。