

人载脂蛋白 E 酶联免疫吸附测定试剂盒

Human Apolipoprotein E ELISA Kit

本产品冰袋运输: 保存于 4℃ (其中 **标准品** 需保存于 -20℃), 保质期 6 个月; **标准品** 如存放于 4℃, 1~2 周内有效。

货号规格

HJ006 96次

产品特点

- 高灵敏度**——多次重复结果表明, 最小检出量为 79.6 pg/mL;
- 高特异性**——与人 ApoA1、ApoA2、ApoB、ApoB100、ApoC1、ApoC2、ApoD 等均无交叉反应;
- 重复性好**——板内, 板间变异系数均小于 10%。

产品简介

本试剂盒采用双抗体夹心 ELISA 法检测样品中人载脂蛋白 E (Apolipoprotein E) 的浓度。人载脂蛋白 E 捕获抗体已经预包被于酶标板上, 当加入样品或标准品时, 其中的人载脂蛋白 E 会与捕获抗体结合, 而其它游离成分则会通过洗涤被除去。接着, 再加入生物素化的抗人载脂蛋白 E 抗体后, 抗人载脂蛋白 E 抗体与人载脂蛋白 E 接合, 形成夹心的免疫复合物, 其它游离成分则通过洗涤被除去。随后加入辣根过氧化物酶 (HRP) 标记的亲合素, 生物素与亲合素特异性结合, 这样亲合素上标记的 HRP 就与夹心的免疫复合物连接起来, 而其它游离成分则通过洗涤被除去。最后加入显色剂, 若样品中存在人载脂蛋白 E, 则会形成免疫复合物, 其上连接的 HRP 会催化无色的显色剂氧化生成蓝色物质, 而后加入终止液, 最终产物呈黄色。通过酶标仪检测, 读其 450nm 处的 OD 值, 人载脂蛋白 E 浓度与 OD450 值之间呈正比, 通过检测标准品绘制标准曲线, 对照未知样品中 OD 值, 即可计算出样品中人载脂蛋白 E 的浓度。

背景简介

载脂蛋白 E 是一种多态性蛋白, 参与脂蛋白的转化与代谢过程, 人类载脂蛋白 E 主要在肝脏和脑组织合成, 主要由肝细胞, 巨噬细胞及神经系统中非神经细胞产生。载脂蛋白 E 主要存在于乳糜微粒、极低密度脂蛋白、中间密度脂蛋白和部分高密度脂蛋白中, 正常人血浆载脂蛋白 E 浓度为 0.03~0.05 g/L。

载脂蛋白 E 是低密度脂蛋白受体的配体, 也是肝细胞乳糜微粒残粒受体的配体, 与脂蛋白代谢有密切相关性。此外, 载脂蛋白 E 参与激活水解脂肪的酶类, 参与免疫调节及神经组织的再生, 如果载脂蛋白 E 明显低于正常水平, 就会影响脂蛋白代谢、免疫调节及神经组织的再生。

产品内容

组分	体积或数量
人载脂蛋白E预包被板	12条
标准品稀释液(5×)	20mL
人载脂蛋白E标准品	≥2支(冻干)
人载脂蛋白E生物素化抗体	10mL
HRP标记的亲合素	10mL
浓缩洗涤液(20×)	30mL
显色剂TMB	10mL
终止液	5mL
封板胶纸	3张

操作步骤

◆ 样品制备

1. 根据样品种类选择相应的处理方法：
 - A. 细胞上清：将细胞培养上清液 100~500×g 离心 5 min，去除悬浮物后即可；
 - B. 血清样品：将全血在室温下静置 0.5~2h，待其自然凝固并析出血清后，离心取黄色上清即可（4℃，1,000~2,000×g，10 min），注意请勿吸取沉淀，制备好的血清需置于冰上待用，请勿在其中添加任何防腐剂或抗凝剂；
 - C. 血浆样品：使用 EDTA 对全血进行抗凝处理后，混合均匀置于冰上，离心取黄色上清即可（4℃，1,000~2,000×g，10 min），注意请勿吸取沉淀，制备好的血浆需置于冰上待用；

注意：① 细胞上清样品、人血清或血浆样品均需稀释后再进行检测；

② 若待测样品无法及时检测，样品制备完成后，请分装冻存于-20℃，避免反复冻融；

③ 请保证待测样品清澈透明，检测前如发现样品中有悬浮物，需通过离心去除；

④ 为了保证检测结果准确，请勿使用溶血、黄疸、高血脂或污染的样品。

◆ 检测准备工作

2. 试剂盒自冰箱取出后，请置于室温平衡 20 min；检测完成后，剩余试剂请及时置于 4℃ 保存；
3. 将 **浓缩洗涤液 (20×)** 用双蒸水或去离子水稀释为 1× 洗涤液；
4. 将 **标准品稀释液 (5×)** 用双蒸水或去离子水稀释为 1× 标准品稀释液；
5. 按标准品标签上注明的复溶体积，用 1× 标准品稀释液复溶使标准品终浓度达到 4,000 pg/mL，室温操作，**请严格控制在 25~28℃**，静置 15~20 min 后轻轻混悬，用移液器吹打数次，使其彻底溶解，然后按下表用 1× 标准品稀释液倍比梯度稀释后依次加入检测孔中。（最高浓度为 4,000 pg/mL，将 1× 标准品稀释液作为浓度 0 pg/mL。）

管号	稀释液用量 (μL)	复溶后标准品用量 (μL)	标准品的最终浓度 (pg/mL)
A	0	250	4,000
B	250	250	2,000
C	250	250 (从 B 管中取)	1,000
D	250	250 (从 C 管中取)	500
E	250	250 (从 D 管中取)	250
F	250	250 (从 E 管中取)	125
G	250	0	0

注意：标准品复溶加样后，剩余部分请丢弃。

◆ 检测流程

6. 通过计算确定一次实验所需的板条数，取出所需板条放置于框架内，多余的板条请放回铝箔袋密封，保存于 4℃；

注意：① 标准品和样品建议做双复孔检测；

② 建议设置本底校正孔，即空白孔，只加入相应体积的 **显色剂 TMB** 和 **终止液** 即可；

③ 每次实验均需绘制标准曲线。

7. 将样品和不同浓度标准品 (100 μL/孔) 分别加入相应孔中，用封板胶纸封住反应孔，室温孵育 120 min。尿液样品可直接进行检测；细胞上清样本需进行 1~15 倍稀释，可用 1× 标准品稀释液从 2 倍开始稀释；对于血清或血浆样品，需稀释 1,500 到 6,000 倍，如无明确范围，建议用 1× 标准品稀释液

从 3,000 倍开始稀释:

注意: ① 请查阅相关文献确定样品中待检测蛋白的大致浓度, 若其大于或小于本试剂盒的最高或最低标准品浓度, 请将样品适当稀释或浓缩后再进行检测;

② 整个加样过程不宜超过 10 min, 否则可能会影响检测结果。

8. 洗板 5 次, 每孔 1×洗涤液用量为 300μL, 注入与吸出间隔 15~30s, 洗完后将板倒扣在厚吸水纸上拍干;

注意: 洗涤过程至关重要, 洗涤不充分会导致结果产生较大误差。

9. 加入 **人载脂蛋白 E 生物素化抗体** (100μL/孔, 无需稀释)。用封板胶纸封住反应孔, 室温孵育 60 min;

注意: 检测血清和血浆样品时, 检测抗体的孵育时间应适当延长。

10. 洗板 5 次, 方法同步骤 8;

11. 加入 **HRP 标记的亲合素** (100μL/孔, 无需稀释)。用封板胶纸封住反应孔, 避光室温孵育 20 min;

12. 洗板 5 次, 方法同步骤 8;

13. 加入 **显色剂 TMB** (100μL/孔), 避光室温孵育 10~20 min;

注意: 在保存和使用时, 请勿将 TMB 接触氧化剂和金属。

14. 加入 **终止液** (50μL/孔), 混匀后即刻使用酶标仪测量 OD450, 同时设定 540 nm 或 570 nm 作为校正波长, 即可计算得到校正吸光度值 (OD450-OD540 或 OD450-OD570);

注意: 读取 OD 值建议在 10 min 内完成。

◆ 数据分析

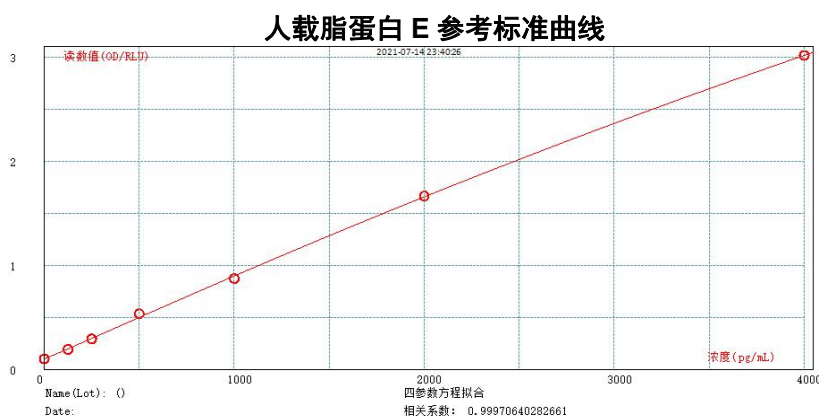
15. 绘制标准曲线。以标准品浓度作横坐标, OD 值作纵坐标, 利用计算机软件作四参数逻辑 (4-PL) 曲线拟合创建标准曲线, 通过样品的 OD 值即可在标准曲线上计算出其相应浓度。

注意: ① 复孔 OD 值在 20% 的差异范围内结果才有效, 复孔 OD 值取平均后可作为测量值;

② 每个标准品或样品的 OD 值应减去本底校正孔的 OD 值;

③ 若样品 OD 值高于标准曲线上限, 应适当稀释后重测, 计算浓度时应乘以稀释倍数。

◆ 标准曲线范例



注意: 本图仅供参考, 应以同次试验标准品所绘标准曲线计算样品含量。

注意事项

1. **浓缩洗涤液** 低温情况下可能会出现结晶, 请水浴加热使结晶完全溶解后再配制工作液;
2. 严禁混用不同批号试剂盒的组分;
3. 加样过程请避免产生气泡, 实验操作过程中一定要保证试剂充分混匀, 否则会使结果产生较大误差;
4. 说明书中提到的室温条件, 请严格控制在 25~28°C;
5. 为了您的安全和健康, 请穿实验服并戴一次性手套操作;
6. 本产品仅限科研使用。

版本号: 21C24