

# Human Serum Albumin ELISA Kit

Catalog NO.: RK00157

version: 2.0

\*使用产品前,请务必阅读产品包装内说明书

1 www.abclonal.com



#### 产品简介

本试剂盒产品使用夹心法定量测定人血清、血浆、细胞培养上清或其它生物体液中 Serum Albumin 的含量。

## 产品检测原理

本实验采用双抗夹心 ELISA 法。 将抗 Serum Albumin 抗体预先包被在酶标板上,向微孔中分别加入标准品和样品,样本中 Serum Albumin 与固相载体上的抗体结合。孵育后,未结合的样品在洗涤过程中会被洗去,加入抗 Serum Albumin 的检测抗体,形成双抗体夹心。洗去未结合的检测抗体,然后向微孔中加入酶结合物。孵育和洗涤后,加入底物 TMB。样品中 Serum Albumin 的含量与 TMB 反应的颜色深浅呈正相关,加入酸终止反应并测量吸光值。根据梯度稀释的 Serum Albumin 标准品的吸光值绘制标准曲线并求出样品的浓度。



# 试剂盒组分及保存条件

未拆封的试剂盒可在  $2-8^{\circ}$ C 保存 1 年,已拆封的产品须在 1 个月内使用完。

组分	规格	货号	拆封后保存条件
人 Serum Albumin 预包 被酶标板 Human Serum Albumin Microwell Plate Coated	8×12	RM00656	将未使用的板条放回 装有干燥剂的铝箔袋 中,并重新密封,可 在 2-8°C 存储 1个 月。
人 Serum Albumin 冻干 标准品 Human Serum Albumin Standard Lyophilized	2支	RM00653	复溶后不建议再次使 用。
人 Serum Albumin 浓缩 生物素化抗体(100×) Human Serum Albumin concentrated Biotin Conjugate Antibody (100×)	1 ×120ul	RM00654	可在 2–8℃ 存储1个 月。
浓缩链霉亲和素-HRP (100x) Streptavidin-HRP Concentrated (100x)	1 ×120ul	RM00655	可在 2–8℃ 存储 1 个 月。



			,
标准品/样本稀释液(R1) (4x) Standard/Sample Diluent (R1) (4x)	1 ×20 mL	RM00023	
生物素化抗体稀释液 (R2) Biotin–Conjugate Antibody Diluent (R2)	1 ×12 mL	RM00024	可在 2–8°C 存储 1 个
链霉亲和素-HRP 稀释液 (R3) Streptavidin-HRP Diluent(R3)	1 ×12 mL	RM00025	月。
浓缩洗涤液(20x) Wash Buffer(20x)	1 ×30 mL	RM00026	
显色底物 TMB Substrate	1 ×12 mL	RM00027	
终止液 Stop Solution	1 ×6 mL	RM00028	
封板膜 Plate Sealers	4 张		
说明书 Specification	1		



## 实验所需的材料

- 1. 酶标仪, 并配置主波长 450nm, 次波长 630nm 或 570nm。
- 2. 单/多通道移液器及吸头。
- 3. 去离子水或蒸馏水。
- 4. 洗瓶或是自动洗板机。
- 5. 恒温箱。
- 6. 灭菌的试管或是 EP 管, 用干样本或是标准蛋白的稀释。

#### 重要提示

#### \*本产品仅用于科研、不能用于临床诊断。

- 1. 请留意产品标签上的有效期时间,并在有效期前使用本产品。
- 2. 请勿将不同批次或者来自不同厂家的试剂混合使用。
- 3. 如测试获得的样本 OD 值超过了产品的最高检测限,请使用产品中的标准品/样本稀释液 (R1) (1x)对样本进行稀释。所以,在正式测试样本前,建议先进行样本的预测试。
- 4. 实验过程中的加样、洗板、孵育时间、孵育温度等操作均会对最 终结果造成影响,请严格管理实验流程并做好记录。
- 样本的收集、处理及保存均会对检测结果产生影响,请务必严格管理样本的处理过程。
- 6. 在本试验中对所有因素进行试验之前,不能排除干扰的可能性。



- 7. 相关试剂中可能存在有害物质,使用中请注意佩戴手套,必要时 佩戴护目镜。
- 8. 终止液为腐蚀性液体,请做好相关防护。
- 9. 为保证最佳检测效果,相关试剂组分的保存请参照标签或是说明书。
- 10. 试剂配制后的混匀对检测结果非常重要,但部分蛋白或是抗体可能对剧烈的涡旋非常敏感,可能造成活性损失,请谨慎使用涡旋。
- 11. 请使用灭菌的耗材进行试剂配制,以免造成试剂污染,影响最终检测结果。
- 12. 为保证最佳检测效果,溶解后的标准蛋白及相关试剂的工作液不 建议冻存后重复使用。
- 13. 产品在储存或是使用中,请注意避光。
- 14. 为保证最佳检测效果,在加不同样本时,请注意更换吸头。
- 15. 请严格按照说明书的要求进行试剂配制。如果您将分次使用试剂 盒,请使用封口袋密封好预包被板,并且在开封后的1个月内使 用完。
- 16. 48T 的试剂盒也同样可参考说明书进行实验。



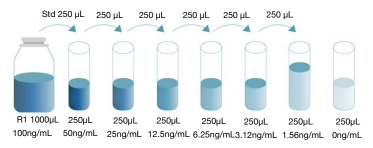
## 样本收集与保存

- 细胞培养上清: 1000 xg 离心 10 分钟,及时检测;或将样本置于-20 至-70℃中分装保存(24 小时内检测可置于 2-8℃),避免反复冻融。如果细胞培养上清样本的稀释度比较大,可先用培养基进行中间的稀释,最后用标准品/样本稀释液(R1)(1x)稀释。
- 血清:使用血清分离管,分离血清前让样品凝结 30 分钟,1000 xg 离心 10 分钟并及时检测;或将样本置于-20℃至-70℃中分装保存(24 小时内检测可置于 2-8℃),避免反复冻融。
- 3. 血浆: 收集血浆时用 EDTA 或肝素作为抗凝剂,在 30 分钟内 1000 xg 离心 15 分钟收集样本,及时检测;或将样本置于 -20℃至-70℃中分装保存(24 小时内检测可置于 2-8℃),避免反复冻融。
- 4. 其它生物体液: 1000×g 离心 20 分钟,取上清即可检测,或将上清置于-20℃ 或-80℃保存,避免反复冻融。
- 5. 避免使用溶血、高血脂血清/血浆样本。



# 试剂准备

- 使用前将所需使用的试剂平衡至室温。如果浓缩液中有结晶析 出、需要将试剂置于室温轻轻摇动、直至晶体完全溶解。
- 2. 标准品/样本稀释液(R1)(4x):在使用前用双蒸水或去离子 水将标准品/样本稀释液以1:4 的比例稀释。
- 标准品:向冻干品中加入 1.0ml 的标准品/样品稀释液 (R1) (1x), 轻轻混匀至少 15min,使冻干品完全溶解至浓度为 100ng/mL。 按照下图准备好包含 (R1) (1x)稀释液的 EP 管,并按照提示进行 梯度稀释 (建议标准曲线使用以下浓度: 100,50,25,12.5,6.25,3.12,1.56,0ng/mL)。



- 4. 浓缩生物素化抗体(100x):在使用前用生物素化抗体稀释液(R2) 将浓缩生物素化抗体以1:100的比例稀释,注意:稀释后的工 作液应在30分钟内使用。
- 5. 浓缩链霉亲和素-HRP(100x):在使用前用链霉亲和素-HRP



稀释液(R3)将浓缩链霉亲和素-HRP 以1: 100 的比例稀释。 注意: 稀释后的工作液应在30分钟内使用。

6. 洗涤液:在使用前用双蒸水或去离子水将洗涤液以 1:20 的比例 稀释。

## 样本准备

不同的样本需要根据具体情况选择合适的稀释倍数,稀释样本请使用 试剂盒内的标准品/样本稀释液 (R1) (1x)。

- 细胞上清:由于细胞上清样本因实验条件不同,呈现较大的差异, 故细胞上清样本建议进行预测试来决定合适的稀释倍数,样本稀 释请使用标准品/样本稀释液(R1)(1x)或是 PBS。
- 2. 血清/血浆: 样本经测试,需进行100-500万倍稀释,样本稀释 请使用标准品/样本稀释液(R1)(1x)。



# 实验步骤

为获得理想的实验结果,请注意,所需使用的试剂在使用前平衡到室温。

- 从板框上取下待用的微孔板条,将剩余的板条放回装有干燥剂的 铝箔袋中,然后重新密封保存。
- 2. 每孔加入 1x 洗涤缓冲液 350µL, 静置 40 秒后弃去液体, 该步骤 共洗涤 3 次。
- 3. 在空白孔中添加 100µL 标准品/样本稀释液 (R1) (1x)。
- 在其他孔中分别加入 100μL 不同浓度的标准品或样品, 用提供的 封板膜封闭板孔, 37℃孵育 2 小时。
- 5. 在使用前 15 分钟配制好生物素化抗体(100x)工作液。
- 6. 弃去孔中液体,重复步骤 2 中的洗涤步骤。
- 7. 每孔中加入生物素化抗体工作液(100μL/孔),并盖上新的封板 膜. 37℃下孵育 1小时。
- 8. 使用前 15 分钟配制好链霉亲和素-HRP(100x)的工作液。
- 9. 弃去孔中液体,重复步骤 2 中的洗涤步骤。
- 10. 每孔中加入链霉亲和素-HRP 工作液(100μL/孔),并盖上新的 封板膜,37℃孵育 30 分钟。
- 11. 预热酶标仪。
- 12. 弃去孔中液体,重复步骤 2 中的洗涤步骤。
- 13. 向孔中加入 TMB 底物 (100μL/孔) 。在 37℃下避光孵育 15–20 分钟。



14. 加入终止液(50μL/孔),并立即放入酶标仪,在5min内测定每个孔450nm的 OD 值。如果可以选择校正波长,则设置为570 nm或630 nm。并从450 nm的读数中减去570 nm或630 nm的读数,这种方式可以校正并去除非显色物质的 OD 值,从而获得更准确的检测结果。如果无法选择校正波长,则获得的读数将偏高,导致读数的准确度下降。



#### 简要实验流程

准备好需要的标准品和试剂

洗板3次

1

向孔中加入 100ul 标准品或待测样本

37℃孵育2小时,然后洗板3次

1

每孔加 100ul 生物素化抗体工作液

37℃孵育1小时, 然后洗板3次

1

每孔加 100ul 链霉亲和素-HRP 工作液

37℃孵育 0.5 小时, 然后洗板 3 次

1

加入 100ul 底物溶液、37℃避光、孵育 15-20 分钟

1

加入 50ul 终止液

П

5min 内检测 450nm 波长的 OD 值

校正波长设置为 570nm 或 630nm



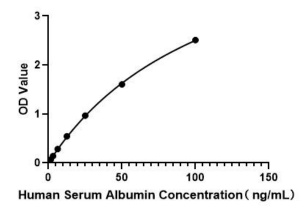
# 结果计算

- 1. 计算标准蛋白各浓度、质控、样本等复孔的平均 OD 值,每个测试的 OD 值都应减去空白孔的 OD 值以及次波长的 OD 值。
- 2. 使用测试获得的 OD 值绘制标准曲线,推荐使用 4-PL 拟合,具体也可根据需求选择其他拟合方式来绘制标准曲线。使用计算机软件以吸光度 OD 值为纵坐标(Y),相应的 Serum Albumin 标准品浓度为横坐标(X),绘制标准曲线。样品的含量可根据其OD 值由标准曲线计算出相应的浓度。
- 3. 如果样本在上样检测时进行了稀释,那么计算获得浓度需要乘以 相应的稀释倍数。



## 典型数据

此标准曲线图仅供参考,计算实验结果请以实际实验数据进行。



# 检测范围

1.56-100ng/mL

## 灵敏度

最低检测 Serum Albumin 可达 0.64ng/mL。



# 特异性

本试剂盒可用于检测重组/天然人 Serum Albumin。

以 50ng/mL 平行做特异性试验,与下列细胞因子蛋白均未见发生交叉 反应。

重组人	重组蛋白
<b>里</b> 组入	<b>二</b> 二 二 二 二 二 二 二 二 二 二 二 二 二 二 二 二 二 二

 $\alpha\text{-Fetoprotein} \hspace{1.5cm} \text{Human Pre-Albumin}$ 

Parvalbumin Bovine Serum Albumin

Mouse Serum Albumin



## 精密度

#### 批内差

在同一块板上重复测试三个已知浓度的样品 20 次, 计算浓度的变异系数 (CV)。

批内 CV<10%。

#### 批间差

用两批试剂盒对三个已知浓度的样品分别进行 20 次测试, 计算浓度的 变异系数 (CV)。

批间 CV<15%。

	批内精密度			批间精密度		
样本	1	2	3	1	2	3
数量	20	20	20	20	20	20
浓度(ng/mL)	25	46	93	30	49.5	98
标准偏差 (SD)	0.67	1.29	4.28	1.5	3.07	6.57
变异系数 CV(%)	2.7	2.8	4.6	5.0	6.2	6.7



# 回收率

将高、中、低3个不同浓度的 Serum Albumin 蛋白加入到对应的样本中检测,并计算蛋白的回收率(实际测试的样本浓度/理论样本浓度 x100%)。

样本类型	平均回收率(%)	范围(%)
细胞上清(n=5)	89	80–98
血清(n=5)	94	86–102



# 线性

将高浓度 Serum Albumin 加入样本中,在标准曲线范围内稀释并计算 线性。

/	/	细胞上清(n=5)	血清(n=5)
1:2	平均符合率(%)	96	97
	范围(%)	87–105	84–110
平均符合率(%)		91	100
1:4	范围(%)	82–99	91–108
	平均符合率(%)	92	101
1:8	范围(%)	86–101	96–106
1:16	平均符合率(%)	100	105
	范围(%)	90–109	98–112



# ELISA 常见问题分析及解决方法

问题描述	可能原因	解决方法		
	洗板不充分	按要求充分洗涤,保证洗板时间、次数及每孔加样 量无误		
高背景值	孵育条件不正确	检查孵育时间、温度是否按要求进行		
	试剂、样本的交叉 污染	注意实验过程中可能造成样本交叉污染的操作;配 制新鲜的试剂,重复测试		
无信号值或过低 的信号值	试剂配制和使用错 误	检查试剂配制浓度是否正确,是否按照顺序使用		
	酶标仪使用、设置 不正确	提前预热;设置正确的主、次波长读数		
	显色时间过短	最佳显色时间应控制在 15–25min		
	终止后,未及时读 数	加入终止液后,在 5min 内读数		
	样本基质效应	使用阳性质控品对照测试		
过强的信号值	TMB 底物变质	检查 TMB 底物是否变蓝,使用新的底物试剂		
	TIMB 底初受烦	避免使用金属物质接触底物造成变质失效		
	每步实验未更换新 的封板膜	每步实验更换新的封板膜		
	样本中目标蛋白量 过高	预测试,选择适当稀释倍数测试		

#### Leader in Biomolecular Solutions for Life Science



	加样量不均一	检查移液器,定期校准
重复性差	样本有杂质或沉淀 物	样本使用前,请离心样本
	试剂配制未充分混 匀	加样前充分混匀试剂

<sup>\*</sup>For research purposes only. Not for therapeutic or diagnostic purposes.