人血清白蛋白(HSA)检测试剂盒 (一步酶联免疫吸附法) 说明书

货号: 1402427

在实验前请完整阅读本说明书,务必重视注意点和常见问题!

版本: A/1 仅供研究用 湖州申科生物技术股份有限公司

■ 产品名称

人血清白蛋白(HSA)检测试剂盒(一步酶联免疫吸附法)

■ 包装规格

96 测试/盒

■ 预期用途

本试剂盒适用于生物制品生产工艺流程中人血清白蛋白的定量检测。

该试剂盒仅供研究使用,不可用于临床。

■ 检测原理

本试剂盒基于固相酶联免疫吸附分析法(Enzyme-linked Immunosorbent Assay, ELISA),采用双抗体夹心的方式检测样品中人血清白蛋白(Human Serum Albumin,HSA)的含量。该分析方法通过包被针对人血清白蛋白的多克隆抗体来捕获样品中的人血清白蛋白。在 96 孔板中加入校准品或待测样品,和 HRP(Horseradish Peroxidase,辣根过氧化物酶)标记的抗人血清白蛋白抗体,温育后洗涤;加入 TMB(3,3',5,5'-四甲基联苯胺)反应;HRP 催化 H_2O_2 氧化 TMB 生成蓝色产物(最大吸收峰 655 nm),随后加入终止液终止酶催化反应,生成黄色产物(最大吸收峰 450 nm)。利用酶标仪在 450 nm 和 620-650 nm(620-650 nm 区间内单一波长均可)波长下测读吸光度,其吸光度与校准品和样品中的人血清白蛋白浓度成正相关。通过剂量一反应曲线可计算得出样品中人血清白蛋白的浓度。

本试剂盒检测步骤少、快速、专一性强、性能稳定可靠。

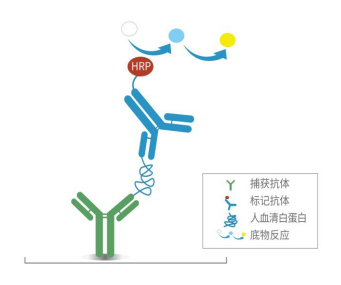


图 1. 检测原理示意图

■ 试剂盒组分

表 1. 试剂盒组分

组分	产品号	规格	说明
HSA 校准品	PNB018	1501 × 1 答	液体制剂,含已赋值的人血清白蛋白。
	PNBUIS	150 μL×1 管	具体信息见瓶身标注。
抗 HSA			己包被适量的绵羊抗人血清白蛋白抗
预包被酶标板	PNA017	8孔×12条	体,铝箔袋密封包装,含干燥剂。用
贝巴奴畔你似			完及时密封保存。
			用于校准品、待检样品和酶标抗体的
稀释液	PNE004	25 mL×2 瓶	稀释。初次检测的样品,需进行样品
			适用性验证,确定最佳稀释倍数。
浓缩缓冲液			低温时易产生结晶,使用前可在37℃
(10×)	PNF001	25 mL×1 瓶	水浴中溶解后用新鲜制备的超纯水稀
(10^)			释 10 倍,即为 1×缓冲液,用于洗板。
 HSA 酶标抗体			经 HRP 标记的抗人血清白蛋白绵羊
(100×)	PNN012	120 μL×1 管	多抗,使用前用稀释液稀释 100 倍。
(100//)			应密封避光保存。
 TMB 显色液	PND004	 12 mL×1 瓶	使用前平衡于室温 20 分钟以上,应避
TIVID NE CAIX	111004	12 111112八1 月1	光并密封保存。
终止液	PNI002	6 mL×1 瓶	为盐酸溶液,操作时戴好护目镜并避
兴 止似	1 111002	UIIIL^I 川山	免接触皮肤。
封板膜	PNK001	3 片	用于密封覆盖酶标板条, 防止污染和
到似族	1 INIXUU1	J / I	液体蒸发。

■ 储存条件及有效期

未开封试剂盒置 2-8 ℃保存,有效期为 12 个月,具体详见试剂盒标签。 开封组分的保存要求如下:

表 2. 开封组分有效期

名 称	效 期
开封预包被酶标板	开封后的酶标板条连同干燥剂于自封袋中密封保存,在
月到灰色饭酶你饭	2-8 ℃条件经验证可以稳定保存 3 个月。

■ 实验所需但试剂盒中未含材料

- ▶稀释用的无菌离心管
- ▶拍干酶标板用吸水纸
- ▶加样槽
- ▶移液器配套用枪头

■ 相关设备

- ▶酶标仪(能够检测 450 nm 和 620-650 nm 区间内单一波长的吸光度值)
- ▶ 单道或多道的微量移液器
- ▶微孔板恒温振荡器
- ▶恒温箱(可选)
- ▶洗板机 (可选)

■ 实验操作流程

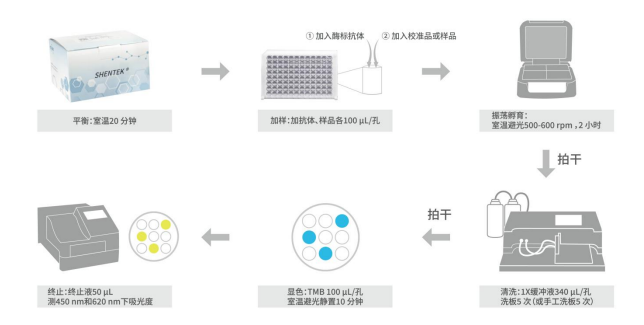


图 2. 操作流程示意图

一、试剂、仪器准备

(一) 实验前准备

- 1. 取出预包被酶标板,室温平衡 20 分钟。使用后需立即放回 2-8 ℃保存。
- 其余试剂均需在下步使用前 20 分钟取出于室温平衡,使用后需立即放回
 2-8 ℃保存。
- 3. 根据检测样品数量计算所需孔数,取出相应数量的预包被酶标板条,剩余板条连同干燥剂置于自封袋中密封,放回试剂盒中,保存在 2-8 ℃冰箱,请于效期内使用完。

备注: 室温指 25 ℃ ± 3 ℃。

(二) 试剂配制

1. 1×缓冲液配制:浓缩缓冲液(10×)用超纯水稀释 10 倍,例如取 25 mL 浓缩缓冲液(10×)加入 225 mL 超纯水混匀,即为 1×缓冲液,用于洗板。建议现配现用。若采用洗板机洗涤,可能发生试剂量不够,可单独采购相同产品号的缓冲液。

备注: 取出浓缩缓冲液(10×)和稀释液,观察如有结晶属正常现象,于 37℃温育直至完全溶解。

2. 1×HSA 酶标抗体配制:用稀释液于无菌离心管中将 HSA 酶标抗体(100×)稀释 100倍,轻轻颠倒混匀,即为 1×HSA 酶标抗体。配制合适体积,以保证加液时有充足的余量。现配现用。

备注: HSA 酶标抗体(100×)提前 20 分钟 2-8 ℃取出于室温平衡。

3. 校准曲线配制:参照图3和表3对校准品进行梯度稀释。

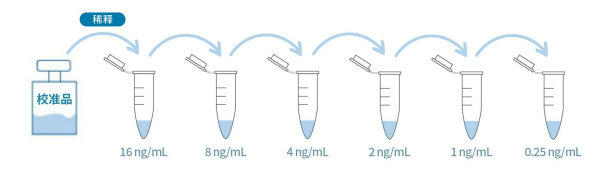


图 3. 校准品稀释操作示例

表 3	系列校准品梯度稀释
$\Delta X J$.	オスプリイメ 1 出 日日 1 オフ/マ //田 //手

校准曲线样品	加样	浓度(ng/mL)
ST1	将校准品原液用稀释液稀释到 ST1 浓度	16
ST2	500 μL ST1 溶液 + 500 μL 稀释液	8
ST3	500 μL ST2 溶液 + 500 μL 稀释液	4
ST4	500 μL ST3 溶液 + 500 μL 稀释液	2
ST5	500 μL ST4 溶液 + 500 μL 稀释液	1
ST6	200 μL ST5 溶液 +600 μL 稀释液	0.25
NCS (阴性对照)	稀释液	0

二、样品准备

- 样品:生物制品生产工艺过程样品,原液等。应清澈透明,经离心或过滤等 方式去除不溶物。
- 存放:样品务必事先有稳定性研究,明确最佳的保存条件;一般建议样品长期储存于-65°C及以下环境中,且不宜反复冻融。
- 处理: 待测样品根据其预估所含的 HSA 浓度,用稀释液稀释适当倍数,使其 检测值落入校准曲线定量范围之中。
- 对初次使用或样品 HSA 含量未知的情况,强烈建议进行样品适用性验证,确定适宜的样品稀释倍数,以便更好进行后续常规检测。

备注: 相关验证方案可咨询我司技术支持。

三、操作步骤

(一) 加样、孵育

1. 加入 1×HSA 酶标抗体: 取适量 1×HSA 酶标抗体溶液到加样槽中,用 多通道移液器快速将抗体溶液 100 μL/孔加入微孔板孔底部,勿引入气 泡。实际检测时可根据样品数量加样(可参考表 4 示例进行 96 孔板排 版)。

- 2. 加入校准品和待测样品:准确移取 100 μL 系列校准品溶液、阴性对照 (NCS)、待测样品加入相应微孔板中。操作时避免产生气泡,每个 浓度建议做 2-3 个平行复孔,并记录各浓度孔所在位置。
- 3. 加样完毕后将微孔板用封板膜密封,放置于微孔板恒温振荡器上,室温条件下 500-600 rpm,避光振荡孵育 2 小时。

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	NCS	NCS	NCS		S1	S1	S1					
В					S2	S2	S2					
С	ST6	ST6	ST6		S3	S3	S3					
D	ST5	ST5	ST5		S1+SRC	S1+SRC	S1+SRC					
Е	ST4	ST4	ST4		S2+SRC	S2+SRC	S2+SRC					
F	ST3	ST3	ST3		S3+SRC	S3+SRC	S3+SRC					
G	ST2	ST2	ST2									
Н	ST1	ST1	ST1									

表 4.96 孔酶标板加样排版示例

- ◆ 该示例表示的是检测 6 个浓度梯度的校准曲线(ST1-ST6)、1 个阴性对照 NCS、3 个待测样品(S1-S3)和每个样品加标回收(S1 SRC-S3 SRC)。
- ◆ 实际检测时可根据样品多少,参照此示例进行96孔板排版加样。
- ◆ 客户可根据方法验证结果确定日常检测复孔数及是否设置加标回收。

(二)洗涤、显色

- 1. 提前 20 分钟将 TMB 显色液置于室温条件下平衡。
- 2. 将上述板子用 1×缓冲液洗板,340 μL/孔,迅速甩掉液体,于纸巾上拍干如此重复洗板 5 次。洗板后的微孔板应立即进行后续操作,不可放置。
- 3. 取合适体积的 TMB 显色液于加样槽中,用多通道移液器迅速将 TMB 显色液 100 μL/孔加入上述微孔板中,于室温避光温育 10 分钟。此步骤勿用封板膜密封。

(三)终止、读数

1. 取合适体积的终止液于加样槽中,用多通道移液器迅速将终止液 50 μL/ 孔加入上述微孔板中。

备注:加入顺序需同显色液加入顺序一致,加样时吸头应悬空,避免接触微孔板中溶液,切勿产生气泡。

2. 设定酶标仪波长 450 nm 和 620-650 nm (620-650 nm 区间内单一波长均可),测定各孔 OD 值。测定时不可覆盖封板膜或盖子。

四、结果计算与判断

(一) 结果计算

- 1. 各孔 OD_{450 nm} 数值需减去各自孔的长波长 OD 值。若酶标仪没有配备长波长时,可以省去此步骤。
- 2. 各校准点和样品的 OD 值分别减去阴性对照(NCS)的 OD 值后, 重复 孔取均值。
- 3. 分别以校准点浓度值和经步骤 2 处理后的 OD 均值作为 X 轴和 Y 轴参数进行曲线拟合,获得校准曲线方程。建议优先采用四参数拟合。校准曲线的拟合可以使用酶标仪自带的软件。如无,则建议采用专业的校准曲线拟合软件,如 Curve Expert, ELISA Calc 等。
- 4. 将样品的 OD 均值作为 Y 值代入步骤 3 获得的方程,回算 X 值计算样品浓度。若样品是经过稀释后进行测试的,则样品终浓度=稀释后测定值×稀释倍数。

(二) 结果判断

1. 对于吸光度值超出校准品 ST1 的样品,可用稀释液稀释适宜倍数后再行测定,样品中 HSA 浓度值为稀释后测定值×稀释倍数。若同时设置在该稀释度下的适宜加标样品,回收率符合相应法规的方法学验证要求。

(三) 检测方法的局限性

- 1. 本品仅适用于研究用途,不用于临床诊断。
- 2. 样品 pH 值应在 6.0-8.0 间,过低或过高的 pH 值可能会造成测量值异常。
- 3. 试剂盒灵敏度高,适用于生物制品中微量 HSA 的检测,包括天然和重组 HSA。其余生物学样本请进行适用性验证,以确定本试剂盒是否适用。

(四)性能参数

- 1. 线性范围: 0.25-16 ng/mL, 线性相关系数 R²≥0.990。
- 2. QL: $0.25 \text{ ng/mL}_{\odot}$
- 3. 特异性: 与牛血清白蛋白, 胎牛血清, 马血清无交叉反应。
- 4. 典型校准曲线如下图:

STD (ng/mL)	OD _{450 nm-620 nm}	AVG					
	2.6858						
16	2.5237	2.5928					
	2.5688		3				
	1.6479		25				
8	1.5852	1.6182	2000				
	1.6215		9 min (
	0.9538	0.9084	OD (450nm-620nm)				
4	0.8888		ō ,				
	0.8826		0.5				
	0.501	0.4890					
2	0.4804		00 5 10 15 20 浓度 (ng/mL)				
	0.4855		MARS (ug'nil.)				
	0.2867	0.2668					
1	0.2631		方程: y = (A - D) / [1 + (x/C)^B] + D				
	0.2506		A = 5.91069				
	0.0882		B = -1.06512				
0.25	0.0839	0.0849	C = 20.56331				
	0.0825	1	$D = 0.00881$ $R^2 = 0.99998$				
	0.0270		$-R^2 = 0.99998$				
0	0.0271	0.0256					
	0.0228	1					

■ 重要事项提醒

试剂盒使用人员需经过培训,合格后方可使用。为了获得满意的检测结果,请您务必事先留意如下几点事项:

- ◆ 所有的试剂配制务必使用无菌一次性的吸头、试管和加样槽等,切勿混用。避免 微量移液器吸头连接部分的污染,建议每次实验前后用 75%酒精擦拭。规范移液 操作,严禁液体倒吸到移液器,或未去掉吸头时横放在桌上。
- ◆ 校准品和样品的稀释混匀要轻柔充分, 勿产生大量泡沫。
- ◇ 终止液为酸性溶液,在使用中注意眼睛、面部、手和衣服的防护。
- ◆ 不同批次试剂盒不建议混用。
- ◆ 配制缓冲液所用水需为无菌水或新鲜制备的超纯水,水温不得超过37℃。
- → 加样时将样品加于酶标板底部,尽量不接触孔壁。注意不要有气泡,可轻轻晃动 混匀。在上机检测前若有气泡存在,需用干净的 10 μL 吸头或针头等戳破,注意 不要吸走孔内液体,导致结果误差大。
- ◆ 在孵育反应时需给酶标板覆膜,防止样品蒸发。
- ◆ 倒去缓冲液后应马上加后续溶液,勿让酶标孔处于干燥状态,以防影响试剂盒检测性能。
- ◆ 不用的酶标板条需用试剂盒附带的自封铝箔袋避光保存,以免被其他样品污染, 导致试剂盒报废。
- ◆ 校准品配制、样品稀释等务必精确,配制时最小的取样量不要小于 5 μL,防止结果出现较大的误差。
- ♦ HSA 酶标抗体(100×)请在使用前快速离心,将管盖中残留的试剂甩到管底, 防止试剂的污染和损失。
- ◆ 己稀释到工作浓度的校准品、1×HSA 酶标抗体等因无法保证其稳定性,不建议 再次重复使用。
- ◆ 显色液应是无色透明液体。吸取时务必更换干净的吸头,防止 HRP 污染。如发现已有淡蓝色,请弃用。
- ◆ 加入终止液后即可上机检测,终止时间不超过30分钟。
- ◆ 由于叠氮钠能抑制 HRP 活性,对检测结果有很大影响,因此样品中不能添加叠 氮钠。

■ 常见问题分析

若实验结果出现异常,请及时对未使用的酶标板和试剂进行妥善保管,对显色的酶标板实验结果拍照,保留实验原始数据。联系我司技术支持为您解决问题。以下常见的异常现象及解决方法供您参考:

问题描述	可能原因	解决方法
背景信号高	1. 稀释所用的水污染; 2. 配液所用移液器、吸头、离心管等耗材污染; 3. 操作环境不洁净, ELISA 试验操作区域有外源 HSA 污染; 4. 校准品稀释过程中造成污染; 5. 洗板操作不规范; 6. 洗板次数不够,加液量不足,浸泡时间不足; 7. 试剂错配。	 使用无菌或新制备的超纯水稀释; 移液器应专用,并使用无菌带滤芯吸头; 试验操作分区; 校准品复溶、稀释应规范,瓶(管)口切勿触碰移液器外壁,造成管间交叉污染; 手动洗板时移液器吸头应悬空,切勿触及管内液面; 严格按照说明书推荐的加液量、洗板次数和浸泡时间,切勿随意更改; HSA酶标抗体(100×)使用时未稀释100倍或稀释错误。
读数后某些孔 OD 值异常偏 高	1. 手动洗板过程中,甩液不迅速,或反复多次甩板,造成孔间液体飞溅交叉污染; 2. 手动洗板后,纸巾上拍干时操作不当或未更换新纸巾; 3. 加样操作不当; 4. 温育时未覆盖封板膜; 5. 揭开封板膜时操作不当,导致孔内液体飞溅。	 手动洗板时,甩液应一次完成,快速彻底; 板子拍干用的纸巾是一次性用品,不得重复使用。在纸巾上拍干时,每拍一次更换一个新位置或新纸张,勿使拍痕重叠;若残留液体造成纸巾湿透,应弃去旧纸巾,重新铺就多层纸巾,每洗板一次拍干 4-5次为宜; 加样应匀速加于微孔底部,防止加在孔壁上缘,飞溅造成邻近孔污染; 微孔板孵育时应覆盖封板膜防止液体蒸发和污染杂物; 揭开封板膜时,将微孔板平放在水平桌面上,用一只手的拇指和食指紧紧压在板子两侧防止移动,另一只手从一个角匀速揭开封板膜,过程中要始终保持板子不离开桌面,防止孔内液体飞溅。

■ 参考文献

● 《中国药典》0232 生物制品生产用原材料及辅料质量控制

修订日期: 2025年09月25日

生效日期: 2025年10月09日

服务支持



湖州申科生物技术股份有限公司

www.shenkebio.com

地址: 浙江省湖州市红丰路 1366 号 6 号楼

Email: Info@shenkebio.com

电话: 400-878-2189