

# 产品说明书

产品编号：NBE-236617

版本号：RN6.1



**产品名称** NebuEasy™ 黄曲霉毒素M1(AFM1)ELISA试剂盒

**产品规格** 96T

- 试剂盒参数**
- ✧ 本试剂盒检测下限为0.05ng/ml
  - ✧ B0吸光度最佳值应大于1.0
  - ✧ 试剂盒吸光度板内误差小于8%，板间误差小于15%
  - ✧ 用本说明书提供的组织样本提取方法回收率大于80%
  - ✧ 标准曲线范围为0.1ng/ml~8.1ng/ml

**储存条件** 4°C保存，有效期见标签；未用完的微孔板应4°C密封干燥保存。

**产品应用** NebuEasy™ 黄曲霉毒素M1(AFM1)ELISA试剂盒（产品编号：NBE-236617）可用于检测豆粉，饲料、鱼、虾和肉类组织（如鸡、牛肉和猪肉），微生物，鸡蛋、蜂蜜、牛奶、血清和尿中黄曲霉毒素 M1 (AFM1) 含量。

**检测原理** 本试剂盒采用直接竞争 ELISA 方法，在微孔板包被有黄曲霉毒素 M1 (AFM1) 偶联抗原，加入黄曲霉毒素 M1 (AFM1) 标准品或样品，游离黄曲霉毒素 M1 (AFM1) 与微孔条上预包被的黄曲霉毒素 M1 (AFM1) 偶联抗原互相竞争抗黄曲霉毒素 M1 (AFM1) 抗体酶标记物，用 TMB 底物显色，加入终止液后颜色由蓝色变为黄色，用酶标仪在 450nm 波长下进行检测，吸光值与样品中黄曲霉毒素 M1 (AFM1) 含量成反比，通过标准曲线计算样品中黄曲霉毒素 M1 (AFM1) 的含量。

- 试剂盒组分**
- ✧ 预包被的 黄曲霉毒素M1(AFM1)偶联抗原的可拆酶标板：1 块 (12 孔×8 条)
  - ✧ 黄曲霉毒素M1(AFM1)标准品：6 瓶 (1ml/瓶)，含量分别是：0 ng/ml, 0.1 ng/ml, 0.3 ng/ml, 0.9ng/ml, 2.7 ng/ml, 8.1 ng/ml
  - ✧ 抗黄曲霉毒素M1(AFM1)抗体酶结合物：1 瓶 (6ml)
  - ✧ 显色液 A：1 瓶 (6ml)
  - ✧ 显色液 B：1 瓶 (6ml)
  - ✧ 终止液：1 瓶 (6ml)，2M 硫酸
  - ✧ 样本稀释液：1 瓶 (10×, 6ml)，用于样品稀释用
  - ✧ 浓缩洗涤液：1 瓶 (20×, 20ml)，用于洗板
  - ✧ 说明书一份

- 需自行准备的材料**
- ✧ 波长450nm酶标仪
  - ✧ 粉碎机
  - ✧ 量筒
  - ✧ 振荡器

# 产品说明书

产品编号：NBE-236617

版本号：RN6.1



- ◆ 漏斗
- ◆ Whatman No.1或相当的滤纸
- ◆ 微量移液器
- ◆ 去离子水或蒸馏水
- ◆ 甲醇

## [操作步骤]

### 1. 工作液准备：

- 1.1 黄曲霉毒素M1(AFM1) 标准品溶液：0ng/ml, 0.1ng/ml, 0.3 ng/ml, 0.9 ng/ml, 2.7ng/ml, 8.1ng/ml。
- 1.2 浓缩洗涤液：用蒸馏水按1:20(1+19)稀释备用。
- 1.3 样本稀释液：用蒸馏水按1:10(1+9)稀释备用。
- 1.4 显色剂：已备用，避免光线直照。
- 1.5 反应终止液：已备用。

### 2. 样品处理：

注意：样品在提取过程中，要严格按说明书操作，提取过程中应准确稀释，否则会出现结果不准确，样品应当保存在阴凉避光之处及冷藏保存。

- 2.1 取10g粉碎的样品，加 20ml 70%甲醇溶液。
- 2.2 强力振荡3分钟。
- 2.3 用Whatman No 1滤纸过滤。
- 2.4 取25μl处理后的样品，加入25μl样本稀释液于反应孔中（样本稀释倍数为2）。

### 3. 酶免分析步骤：

#### 3.1 实验须知

- 3.1.1 实验开始前请将所有试剂于盒外充分恢复至室温（25±2°C），时间约2小时。回温至室温（25±2°C）后再取出微孔条，多余的微孔条重新密封立即于2~8°C干燥保存。注意：一定保证回温充分，否则影响检测的精确度和准确度。
- 3.1.2 使用后请立即将试剂放回2~8°C保存。
- 3.1.3 请不要改变分析程序。
- 3.1.4 请使用精确的微量移液器。
- 3.1.5 操作一旦开始，请不要中断任何程序。
- 3.1.6 ELISA结果的可重复性极大的取决于操作程序，请严格按照要求操作。
- 3.1.7 为避免交叉污染，每个标准品和样品均应使用不同的吸头加样。
- 3.1.8 加样时请勿让吸头接触微孔中的溶液或内表面。

#### 3.2 分析步骤

- 3.2.1 预先进行编号，标记B0、标准品和样品的位置，推荐进行双孔检测。
- 3.2.2 取所需数量的微孔（微孔条可拆），将多余板条重新密封并立即放回2~8°C保存。

# 产品说明书

产品编号：NBE-236617

版本号：RN6.1



3.2.3 样品稀释液（10×）、浓缩洗涤液（20×）稀释成工作液(蒸馏水或去离子水稀释)。

3.2.4 在B0孔中加入50μl 0.0 ng/ml标准品溶液。

3.2.5 在各标准孔中加入50μl的标准品溶液。

3.2.6 在各样品孔中加入50μl样品溶液。

3.2.7 在所有孔中加入50μl的抗黃曲霉毒素M1(AFM1)抗体酶结合物。

3.2.8 轻轻晃动反应板几秒钟。

## 3.3 37°C温浴30min

注意：温浴过程中不时轻拍反应板，可以减少双孔误差。

30分钟后，甩掉孔中液体，用洗液洗涤微孔板5次，最后一次应在吸水纸上拍打以完全除去孔中液体。

## 3.4 反应

3.4.1 洗涤程序完成后，立即用微量移液器在每个微孔中先加入50μl显色液A，再加50μl显色液B；轻微晃动反应板使之彻底混匀。

3.4.2 37°C温浴10min。

3.4.3 每孔中加入50μl终止液，混匀。

3.4.4 在450nm下检测吸光度，结果在5min内读取。

## [结果计算]

### 1. 定量分析

1.1 所获得的每个浓度标准溶液和样本吸光度值的平均值（B）除以第一个标准（0标准）的吸光度值（B0）再乘以100%，即百分吸光度值。

B—标准溶液或样本溶液的平均吸光度值

B0—0 ng/ml标准溶液的平均吸光度值

1.2 以黄曲霉毒素M1(AFM1)浓度的对数值为X轴，百分吸光度值为Y轴，绘制标准曲线图。根据样品百分吸光度值，可从曲线上得到对应点的横坐标，即为黄曲霉毒素M1(AFM1)浓度的对数值，求得反对数即为测定液中黄曲霉毒素M1(AFM1)浓度C (ng/ml)。

1.3 由于样品经过了预先稀释，因此根据标准曲线所得出的样品浓度一定要再乘以其稀释倍数。

### 2. 半定量测定

2.1 目测半定量测定：首先选择一个适当的标准液与样品同运行，根据样品与标准品颜色深浅比较，判断样品浓度值是小于还是大于标准值。

2.2 仪器半定量测定：首先选择一个适当的标准液与样品同运行，根据样品与标准品吸光度值的高低比较，判断样品浓度值是小于还是大于标准值。

## [注意事项]

1) 使用试剂盒前请仔细阅读说明书。

2) 不要使用过期试剂盒。

3) 试剂盒使用前，将试剂恢复至室温（25±2°C），建议至少回温2小时。

# 产品说明书

产品编号：NBE-236617

版本号：RN6.1



标准品中含有黃曲霉毒素M1(AFM1)，使用时应特别注意，操作时应带手套。

- 4) 终止液中含有硫酸，使用时防止灼伤皮肤及腐蚀衣物。
- 5) 不同标准品、样品所用吸头不能混用，否则会影响试验结果。
- 6) 不同批号试剂盒中的试剂不得混用；不同标准品、样品所用吸头不得混用，否则会影响实验结果。
- 7) 稀释样本时必须用本试剂盒中的样本稀释液，否则会影响实验结果。
- 8) 混合试剂时应避免起泡。
- 9) 本试剂盒检测为阳性的样品应该用另一种方法如HPLC或GC/MS加以确证。**