

# 产品说明书

产品编号：NBE-236818

版本号：RN6.0



**产品名称** NebuEasy™ 牛布鲁氏菌病抗体IgA(Brucellosis IgA)ELISA试剂盒

**产品规格** 48T/96T

**检测范围** 1pg/ml -70pg/ml

**储存条件** 4°C保存，有效期见标签

**产品应用** NebuEasy™ 牛布鲁氏菌病抗体IgA(Brucellosis IgA)ELISA试剂盒（产品编号：NBE-236818）可用于测定牛血清、血浆及相关液体样本中布鲁氏菌病抗体 IgA(Brucellosis IgA)的含量。

**检测原理** 本试剂盒应用双抗原夹心法测定标本中牛布鲁氏菌病抗体 IgA(Brucellosis IgA)水平。用纯化的抗原包被微孔板，制成固相抗原，往包被的微孔中依次加入布鲁氏菌病抗体 IgA(Brucellosis IgA)，再与 HRP 标记的抗原结合，形成抗原-抗体-酶标抗原复合物，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布鲁氏菌病抗体 IgA(Brucellosis IgA)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牛布鲁氏菌病抗体 IgA(Brucellosis IgA)浓度。

- 试剂盒组分**
- ✧ 30×浓缩洗涤液 (20ml×1瓶)
  - ✧ 酶标试剂 (6ml×1瓶)
  - ✧ 酶标包被板 (12孔×8条)
  - ✧ 样品稀释液 (6ml×1瓶)
  - ✧ 显色剂A液 (6ml×1瓶)
  - ✧ 显色剂B液 (6ml×1/瓶)
  - ✧ 终止液 (6ml×1/瓶)
  - ✧ 标准品 (120pg/ml) (0.5ml×1瓶)
  - ✧ 标准品稀释液 (1.5ml×1瓶)
  - ✧ 封板膜 (2张)
  - ✧ 密封袋 (1个)

# 产品说明书

产品编号：NBE-236818

版本号：RN6.0



## [操作步骤]

### 1. 标准品稀释：

标准品编号	标准品浓度	标准品配置方法
5号标准品	60pg/ml	将150μl的原始标准品加入150μl标准品稀释液
4号标准品	30pg/ml	将150μl的5号标准品加入150μl标准品稀释液
3号标准品	15pg/ml	将150μl的4号标准品加入150μl标准品稀释液
2号标准品	7.5pg/ml	将150μl的3号标准品加入150μl标准品稀释液
1号标准品	3.75pg/ml	将150μl的2号标准品加入150μl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。在酶标板上标准品准确加样50μl，待测样品孔中先加样品稀释液40μl，然后再加待测样品10μl（样品最终稀释度为5倍）。加样将样品加于酶标板孔底部，尽量不触及壁，轻轻晃动混匀。

**3. 温育：**用封板膜封板后置37℃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50μl，空白孔除外。

**7. 温育：**操作同步骤3。

**8. 洗涤：**操作同步骤5。

**9. 显色：**每孔先加入显色剂A 50μl，再加入显色剂B 50μl，轻轻震荡混匀，37℃避光显色10分钟。

**10. 终止：**每孔加终止液50μl，终止反应（此时蓝色立转黄色）。

**11. 测定：**以空白孔调零，450nm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。

## [结果计算]

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) 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。另外，本试剂盒不能检测含NaN3的样品，因NaN3抑制辣根过氧化物酶的（HRP）活性。
- 2) 试剂盒从冷藏环境中取出应在室温平衡1小时后方可使用，酶标包被板开封后如未用完，板条应装入密封袋中保存。
- 3) 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。

# 产品说明书

产品编号：NBE-236818

版本号：RN6.0



- 
- 4) 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。
  - 5) 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（ $\times n \times 5$ ）。
  - 6) 封板膜只限一次性使用，以避免交叉污染。
  - 7) 底物请避光保存。
  - 8) 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
  - 9) 所有样品，洗涤液和各种废弃物都应按传染物处理。