



## 人B2M双抗夹心ELISA检测试剂盒

请在实验前仔细阅读本说明书

产品货号： KE00303

规 格： 96T

灵敏度： 0.02 ng/mL

检测范围： 0.156 - 10 ng/mL

用 途： 此试剂盒用于定量检测血清、血浆以及尿液中的人B2M浓度

本产品仅用于科学研究，不适用于临床诊断

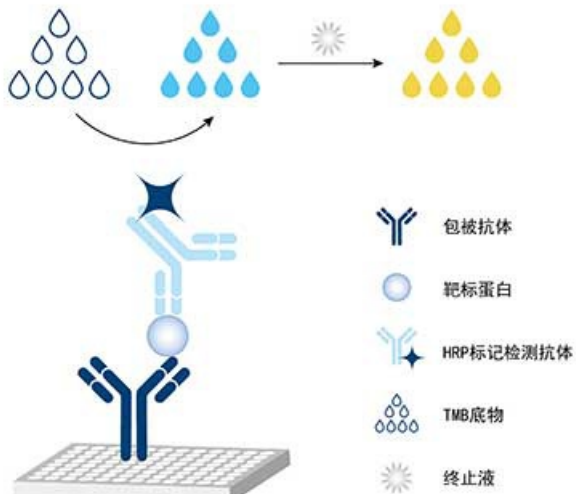
## 目录

一：背景信息 .....	3
二：检测原理 .....	3
三：需自备的实验器材 .....	3
四：试剂盒组分及储存 .....	4
五：实验注意事项 .....	4
六：样本准备 .....	4
七：试剂准备 .....	5
八：实验步骤 .....	6
九：实验参数 .....	7
9.1 参考标曲图 .....	7
9.2 精密度 .....	7
9.3 加标回收率 .....	7
9.4 样本值 .....	8
9.5 灵敏度 .....	8
9.6 线性 .....	8
十：参考文献 .....	8

## 一：背景信息

$\beta$ 2-微球蛋白 (B2M) 是由99个氨基酸组成的分子量为12 kDa的蛋白质。B2M是MHC I类分子的一个组成部分，几乎存在于所有有核细胞的表面。在生理条件下，B2M可从细胞表面脱落或细胞内释放而存在于体液中。B2M 具有多种生物功能，包括抗原呈递。血清B2M被认为是肾脏损伤、感染、淀粉样变、衰老相关疾病严重程度的标志。研究发现，B2M的合成和释放增加存在于多种恶性疾病中，包括多发性骨髓瘤、淋巴瘤和实体瘤。

## 二：检测原理



◀双抗夹心模式图 (检测抗体直标HRP)

按操作顺序形成抗体夹心结构后，加入TMB底物，板孔液体由无色变成蓝色，再加入终止液液体变为黄色后进行吸光度值测定。

## 三：需自备的实验器材

- 3.1 酶标仪 (可读取450 nm和630 nm双波长);
- 3.2 高精度移液器及一次性移液器枪头;
- 3.3 洗板机 (亦可手动洗板);
- 3.4 EP管 (用于稀释标准品及样本);
- 3.5 吸水毛巾或滤纸 (用于拍干);
- 3.6 烧杯和量筒;
- 3.7 用于ELISA实验的数据分析的统计拟合软件 (推荐四参数拟合方法)，如：Origin，ELISA Calc等。

## 四：试剂盒组分及储存

英文名称	中文名称	规格	数量
Microplate	预包被酶标板 - 96孔板	8孔 × 12条	1 块
Protein standard	标准品 - 冻干粉状 *	20 ng/瓶	2 瓶
Detection antibody, HRP-conjugated (100×)	HRP标记检测抗体浓缩液 (100×) **	120 μL/支	1 支
Sample Diluent PT 4B1	样本稀释液 PT 4B1	30 mL/瓶	2 瓶
Detection Diluent	抗体稀释液	30 mL/瓶	1 瓶
Wash Buffer Concentrate (20×)	浓缩洗涤液 (20×)	30 mL/瓶	1 瓶
Tetramethylbenzidine Substrate (TMB)	显色底物 TMB	12 mL/瓶	1 瓶
Stop Solution	终止液	12 mL/瓶	1 瓶
Plate Cover Seals	封板膜		4 张

### 储存条件：

- 1: 未开启试剂盒可在2-8°C条件下存放6个月或者在-20°C条件下存放1年
- 2: 已开启试剂盒可在2-8°C存放7天
- 3: 每次实验均使用新的标准品, 使用后丢弃

\* 使用对应的样本稀释液对标准品进行复溶，复溶过程避免产生气泡

\*\* 开盖前请离心

## 五：实验注意事项

- 5.1 避免皮肤接触终止液以及TMB 显色液；
- 5.2 在实验过程中，注意穿戴个人防护装备，如实验服，手套，口罩和护目镜；
- 5.3 请勿将不同批次的试剂进行混用，过期产品请勿使用；
- 5.4 在使用自动洗板机时，板孔加入洗涤液之后，设置30秒的浸泡程序，以提高分析的精确度。

## 六：样本准备

- 6.1 血清：全血标本室温凝固 30 min后1000×g 离心15 min，取上清立即使用或分装后-20°C存放，避免反复冻融。
- 6.2 血浆: 可用EDTA、肝素或柠檬酸盐作为抗凝剂, 标本采集后1000×g 离心15 min, 立即使用或分装后-20°C存放, 避免反复冻融  
(注意：标本溶血会影响检测结果，因此溶血标本不宜进行检测)。
- 6.3 尿液: 收集尿液后, 1000×g离心20 min, 取上清, 立即使用或分装后-20°C存放, 避免反复冻融。

## 七：试剂准备

### 7.1 洗涤液（1×）：

如果洗涤液（20×）有晶体析出，37°C加热至晶体全部溶解。按1:20稀释倍数进行稀释：如取30 mL 浓缩洗涤液（20×），加入570 mL 超纯水或去离子水，得到洗涤液（1×）。

### 7.2 HRP标记检测抗体（1×）：

开盖前瞬时离心，按1:100比例进行稀释，稀释前根据预先计算实验所需的总量配制（100 μL/孔），实际配制时应多配制0.1-0.2 mL。如10 μL HRP标记检测抗体浓缩液（100×）加990 μL 抗体稀释液进行配制，轻轻混匀。

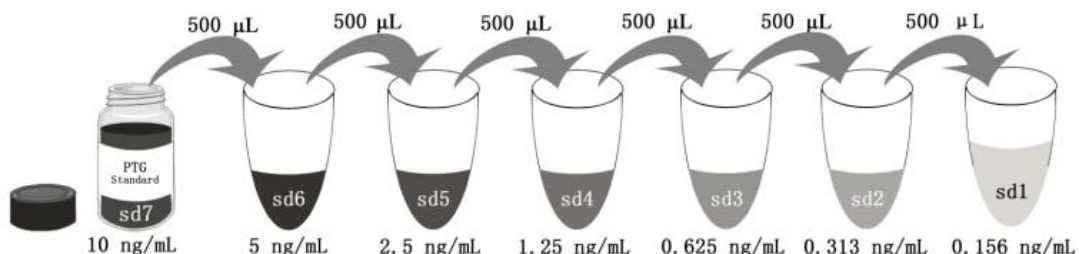
### 7.3 待检测样本：

不同的样本使用相应的样本稀释液进行稀释，如果样本检测值超过标曲最高范围，可将样本进行一定的稀释后再进行实验，使样本的检测值处于标曲范围内，不同样本的稀释倍数需自行优化。

稀释比推荐如下：人血清和血浆样本1:1600或1:3200稀释；尿液样本1:64或1:128稀释；样品采集、处理和储存的差异可能导致测值的改变。

### 7.4 梯度稀释的标准品：

用2 mL PT 4B1 样本稀释液复溶标准品，具体操作如下：



Add # μL of Standard diluted in the previous step	—	500 μL					
# μL of Sample Diluent PT 4B1	2000 μL	500 μL					
	"sd7"	"sd6"	"sd5"	"sd4"	"sd3"	"sd2"	"sd1"

## 八：实验步骤

实验前，需要将所需试剂在室温平衡20-30 min (HRP标记 检测抗体浓缩液不需要平衡室温，即用即取)；在进行标准品、样本以及不同试剂加样时，更换枪头，避免接触微孔板的内表面，不同的试剂，使用不同的加样槽。

8.1 根据实验用量，取出需要用到的酶标板条，剩余板条加入干燥剂放入铝箔袋密封后存放于4°C，并于一周之内用完；

8.2 加样，分别设零孔、标准孔、待测样本孔。零孔加样本稀释液100 μL，余孔分别加梯度稀释的标准品或待测样本100 μL/孔，注意不要产生气泡（建议标准品和样本都做复孔，尽量避免实验误差，确保上样不间断，5-10 min完成加样）；

8.3 酶标板盖上覆膜，37°C孵育2 h；

8.4 洗涤

1) 揭开封板膜（动作轻柔，避免动作过大导致液体溢出串孔），弃液体，拍干；

2) 洗涤液 (1×) 洗涤板条，每孔350-400 μL，洗涤后，甩掉液体拍干板条，重复此步骤4次，避免异物进入板孔以及板条干燥；

8.5 每孔加100 μL HRP标记检测抗体 (1×) (参照试剂准备部分7.2)，盖上封板膜，37°C孵育40 min；

8.6 重复步骤8.4；

8.7 显色：每孔加TMB显色液100 μL，37°C避光显色 15-20 min (如果颜色偏浅，可适当延长显色时间，不超过30 min；保持显色底物始终处于避光状态，显色底物在加样前应是无色透明，如有变色，请勿使用)；

8.8 终止：每孔加终止液100 μL，蓝色变黄色。终止液与TMB显色液的加样顺序一致；（注意：眼睛和皮肤避免接触终止液）

8.9 读数：以630 nm为校正波长，用酶标仪在450 nm波长测量各孔的光密度(OD值)。加入终止液后5 min内进行读数，若无630 nm 波长，也可直接使用450 nm 波长读数；

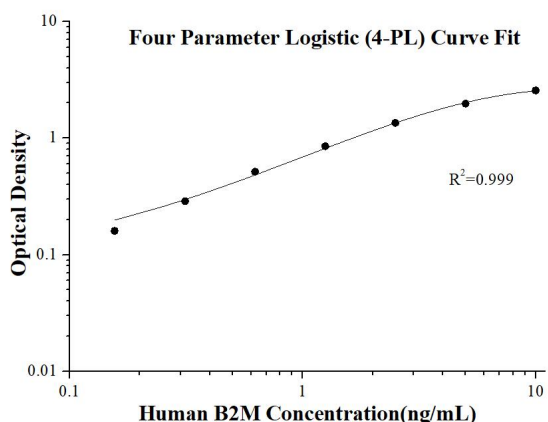
8.10 数据分析：每个标准品和样本的OD值需减去零孔的OD值，设置复孔，取其平均值。以标准品的浓度为横坐标，OD 值为纵坐标，使用专业软件（如Origin、ELISACalc等）进行四参数拟合 (4-PL)，根据样本的OD值由标准曲线推算出拟合浓度，乘以稀释倍数得到样本的实测浓度。

操作流程如下：

步骤	试剂	体积	孵育时间	洗涤次数	孵育温度
1	标准品或样本	100 μL	120 分钟	4 次	覆膜后37°C孵育
2	HRP标记检测抗体 (1×)	100 μL	40 分钟	4 次	覆膜后37°C孵育
3	显色 TMB	100 μL	15-20 分钟	不需要洗涤	覆膜后37°C孵育，避光
4	终止液	100 μL	0 分钟	不需要洗涤	-
5	加入终止液后以630 nm为校正波长，在450 nm处测量OD值，此过程建议不超过5分钟				

## 九：实验参数

### 9.1 参考标曲图



(ng/mL)	O.D	Average	Corrected
0	0.1092 0.1121	0.11065	-
0.156	0.269 0.2721	0.27055	0.1599
0.313	0.3092 0.4064	0.3983	0.28765
0.625	0.6136 0.6368	0.6252	0.51455
1.25	0.9402 0.9858	0.963	0.85235
2.5	1.4387 1.4899	1.4643	1.35365
5	2.0571 2.1157	2.0864	1.97575
10	2.6459 2.7034	2.67465	2.564

### 9.2 精密度

板内精密度：3个不同浓度的样本在板内重复测定 20次；

板间精密度：3个不同浓度的样本在板间重复测定 24次。

板内精密度 (CV内)				
样本	数量	平均值 (ng/mL)	标准差	变异系数CV%
1	20	4.23	0.14	3.26
2	20	1.01	0.02	2.09
3	20	0.24	0.01	3.10

板间精密度 (CV 间)				
样本	数量	平均值 (ng/mL)	标准差	变异系数CV%
1	24	4.19	0.11	2.55
2	24	1.02	0.02	2.33
3	24	0.27	0.01	4.07

### 9.3 加标回收率

样本稀释后，在标曲范围内选择高、中、低3个浓度，进行人B2M的加标回收率实验，结果如下：

样本类型	稀释倍数	平均值 (%)	范围 (%)
人血清	1:6400	106	97-118
	1:12800	101	94-109
尿液	1:250	94	85-103
	1:500	89	82-98

## 9.4 样本值

人血清和尿液 - 应用本试剂盒，检测人血清和尿液样本中人B2M的浓度。

样本类型	均值 ( $\mu\text{g/mL}$ )	范围 ( $\mu\text{g/mL}$ )
人血清样本 (n=16)	2.33	0.90-4.14

样本类型	均值 (ng/mL)	范围 (ng/mL)
尿液样本 (n=8)	103.01	33.10-179.14

## 9.5 灵敏度

用20个重复的零孔平均OD值加上两倍标准差得到的OD值带入标准曲线拟合出对应的浓度值，此试剂盒中人B2M的灵敏度为0.02 ng/mL。

## 9.6 线性

用对应样本稀释液稀释样本，使稀释后的检测值处于标曲范围内，线性数据如下：

(人血清样本预先稀释800倍，尿液样本预先稀释32倍。)

		人血清	尿液
1:2	均值 (%)	100	100
	范围 (%)	-	-
1:4	均值 (%)	101	106
	范围 (%)	100-104	103-111
1:8	均值 (%)	100	107
	范围 (%)	97-103	105-109
1:16	均值 (%)	93	100
	范围 (%)	90-97	82-117

## 十：参考文献

1. D Güssow, et al. (1987) J Immunol. 139(9):3132-8.
2. Jin Xie, et al. (2003) Blood. 101(10):4005-12.
3. Takeo Nomura, et al. (2014) Anticancer Agents Med Chem. 14(3):343-52..
4. Hanbing Wang, et al. (2021) Cancer Lett. 517:96-104.