



## 人CD16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： KE00284

规 格： 96T

灵敏度： 0.13 ng/mL

检测范围： 0.39-25 ng/mL

用 途： 此试剂盒用于定量检测血清和血浆中的人CD16浓度

本产品仅用于科学研究，不适用于临床诊断

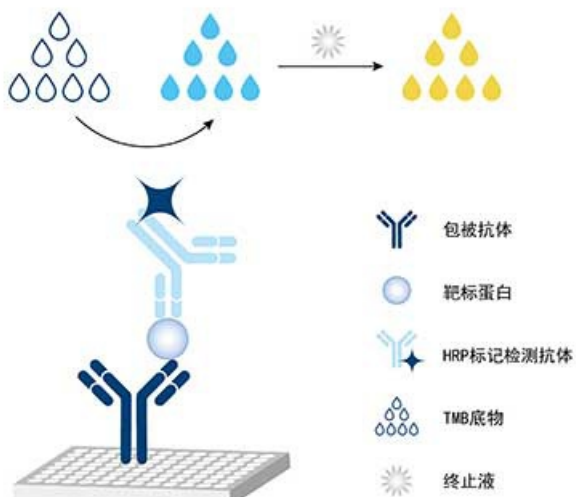
## 目录

|                  |   |
|------------------|---|
| 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 .....    | 7 |
| 9.5 灵敏度 .....    | 8 |
| 9.6 线性 .....     | 8 |
| 9.7 特异性 .....    | 8 |
| 十：参考文献 .....     | 8 |

## 一：背景信息

CD16，也被称为低亲和力IgG Fc<sub>y</sub>受体III（Fc<sub>y</sub>RIII），以两种亚型存在，即Fc<sub>y</sub>RIIIa（CD16a）和Fc<sub>y</sub>RIIb（CD16b），由两个几乎相同的基因FCGR3A和FCGR3B编码。CD16a以多肽锚定跨膜蛋白的形式表达于NK细胞、巨噬细胞和胎盘滋养细胞，而CD16b以糖基磷脂酰肌醇（GPI）锚定的形式表达于中性粒细胞。CD16a与Fc<sub>ε</sub>RI（γ）和/或CD3（ζ）亚基形成异聚体结构。CD16介导抗体依赖性细胞毒性（ADCC）和其他抗体依赖性反应，如吞噬作用。CD16可以被裂解并产生可溶性形式（sCD16）。

## 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 *           | 50 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 1-af                    | 样本稀释液 PT 1-af          | 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)。

## 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。

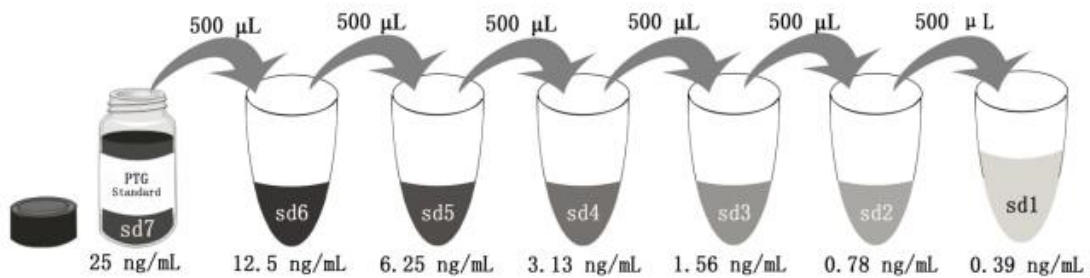
### 7.3 待检测样本：

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1:50或1:100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：

使用2 mL PT 1-af 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 1-af                    | 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；

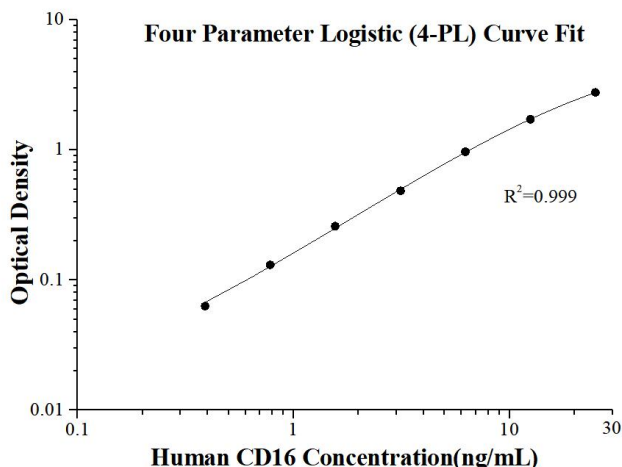
8.10 数据分析：每个标准品和样本的OD值需减去零孔的OD值，设置复孔，取其平均值。以标准品的浓度为横坐标，OD 值为纵坐标，使用专业软件（如Origin、ELISACalc等）进行四参数拟合 (4-PL)，根据样本的OD值由标准曲线推算出拟合浓度，乘以稀释倍数得到样本的实测浓度。

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       | 0.037<br>0.038 | 0.038   | -         |
| 0.39    | 0.100<br>0.101 | 0.101   | 0.063     |
| 0.78    | 0.167<br>0.170 | 0.169   | 0.131     |
| 1.56    | 0.296<br>0.296 | 0.296   | 0.259     |
| 3.13    | 0.521<br>0.524 | 0.523   | 0.485     |
| 6.25    | 1.017<br>0.995 | 1.006   | 0.969     |
| 12.5    | 1.779<br>1.741 | 1.760   | 1.723     |
| 25      | 2.835<br>2.776 | 2.806   | 2.768     |

### 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 | 12.58       | 0.43 | 3.5     |
| 2           | 20 | 3.07        | 0.08 | 2.7     |
| 3           | 20 | 0.82        | 0.04 | 5.0     |

| 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 | 13.24       | 0.49 | 3.7     |
| 2            | 24 | 3.22        | 0.11 | 3.5     |
| 3            | 24 | 0.79        | 0.06 | 7.0     |

### 9.3 加标回收率

人血清样本稀释后，在标曲范围内选择高、中、低3个浓度，进行人CD16的加标回收率实验，结果如下：

| 样本类型 | 稀释倍数  | 均值 (%) | 范围 (%) |
|------|-------|--------|--------|
| 人血清  | 1:80  | 107    | 94-124 |
|      | 1:160 | 84     | 71-105 |

### 9.4 样本值

人血清 -应用本试剂盒，检测来自人血清样本中人CD16的浓度：

| 样本类型       | 均值 (ng/mL) | 范围 (ng/mL) |
|------------|------------|------------|
| 人血清 (n=32) | 273.3      | 78.2-857.4 |

## 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CD16的灵敏度为0.13 ng/mL。

## 9.6 线性

用对应样本稀释液稀释人血清样本，使稀释后检测值处于标曲范围内，线性如下：

(人血清样本预先稀释20倍)

| 稀释倍数 |        | 人血清    |
|------|--------|--------|
| 1:2  | 均值 (%) | 100    |
|      | 范围 (%) | -      |
| 1:4  | 均值 (%) | 107    |
|      | 范围 (%) | 97-125 |
| 1:8  | 均值 (%) | 103    |
|      | 范围 (%) | 96-112 |
| 1:16 | 均值 (%) | 92     |
|      | 范围 (%) | 86-104 |

## 9.7 特异性

本试剂盒特异性识别天然和重组人CD16，加入50 ng/mL以下细胞因子，无明显交叉反应

Human:

FCGR2B / CD32b

CD64

FCGR2A / CD32a

## 十：参考文献

1. S Nagarajan, et al. (1995) J Biol Chem. 270(43):25762-70.
2. J E Gessner, et al. (1995) J Biol Chem. 270(3):1350-61.
3. I Moldovan, et al. (1999) Immunol Lett. 68(1):125-34.