

# 链霉素检测试剂盒使用说明书

## (酶联免疫法)

#### 1 原理及用途

本试剂盒采用间接竞争 ELISA 方法检测组织、蜂蜜等样本中的链霉素(Streptomycin, SM),试剂 盒由预包被偶联抗原的酶标板、酶标记物、抗体、标准品及其他配套试剂组成。检测时,加入标准品或样品溶液,样本中的链霉素和酶标板上预包被偶联抗原竞争抗链霉素抗体,加入酶标记物后,用 TMB 底物显色,样本吸光度值与其所含链霉素含量成负相关,与标准曲线比较即可得出样本中链霉素的残留量。

## 2 技术指标

- 2.1 试剂盒灵敏度: **0.1ppb(ng/ml)**
- 2.2 反应模式: **25℃, 30min~30min~15min**
- 2.3 检测下限:

4ppb	₹	组织	
2ppb	ž	蜂	
5ppb	B. 3	牛丸	

#### 2.4 交叉反应率:

链霉素	.100%
双氢链霉素	.100%
卡拉霉素	.6.3%
庆大霉素	.2.5%

2.5 样本回收率:

组织、蜂蜜、牛奶......85±15%

## 3 试剂盒组成

酶标板......96 孔

标准品: 各 1ml

Oppb、0.1ppb、0.3ppb、0.9ppb、2.7ppb、8.1ppb

高标准品(红盖): 1ppm......1ml 酶标记物(红盖)....11ml 抗体工作液(蓝盖)....5.5ml 底物液 A(白盖)....6ml 底物液 B(黑盖)....6ml 终止液(黄盖)....6ml 20X 浓缩洗涤液(白盖)....40ml 5X 复溶液(黄盖)....50ml 说明书......1 份

## 4 需要的器材和试剂

- **4.1** 仪器:酶标仪、打印机、均质器、氮气吹干装置、振荡器、离心机、刻度移液管、天平(感量 0.01q)
- 4.2 微量移液器: 单道 20µl-200µl, 100µl-1000µl、多道 300µl
- 4.3 试剂: NaOH、Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>·12H<sub>2</sub>O、NaH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>·2H<sub>2</sub>O、正己烷、二氯甲烷、乙腈、磷酸

## 5 样本前处理



5.1 样本处理前须知:

实验器具必须洁净并使用一次性吸头,以避免污染干扰实验结果。

5.2 配液:

配液 1: 0.05M PB 缓冲液

称取 12.9g Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>·12H<sub>2</sub>O 和 2.175g NaH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>·2H<sub>2</sub>O 加去离子水 1000ml 溶解。

配液 2: 0.04M 磷酸 (蜂蜜样品专用)

1ml 浓磷酸加夫离子水定溶至 360ml。

配液 3: 1M NaOH (蜂蜜样品专用)

称取 4g NaOH 加去离子水定溶至 100ml。

配液 4: 复溶液

将 5×复溶液用去离子水 5 倍稀释,用于样本的复溶,复溶液在 4℃环境可保存一个月。

5.3 样本前处理步骤

# 5.3.1 组织样本

- 1) 称取 2±0.05g 去除脂肪的匀浆样品,加入 8ml 0.05M PB 缓冲液,振荡 5min,置 56℃水浴环境放置 30min:
- 2) 室温 4000r/min 以上离心 10min;
- 3) 取 1ml 上清液加入 1ml 正己烷, 充分混匀, 室温 4000r/min 以上离心 5min;
- 4) 去除上层有机相,取 50ul 下层液,加入 450ul 稀释后的复溶液,混合 30s;
- 5) 取 50ul 用于分析。

# 样本稀释倍数: 40 检测下限: 4ppb

#### 5.3.2 蜂蜜、蜂王浆

- 1) 称取  $2\pm0.05g$  样品,加入 4ml 0.04M 磷酸,振荡至完全溶解,室温 4000r/min 以上离心 5min,直至清亮。(蜂蜜样品可不用离心直接进行第 2 步);
- 2) 加入 450ul 1M NaOH 将 PH 值调至 7-9 之间(蜂王浆样品需将全部上清移至另一干净离心管中调节 PH 值至 7-9 之间), 室温 4000r/min 以上离心 5min , 直至清亮;
- 3) 取 50ul 上清液,加入 450ul 稀释后的复溶液混匀,混合 30s;
- 4) 取 50ul 用于分析。

## 样本稀释倍数: 20 检测下限: 2ppb

## 5.3.3 牛奶、奶粉

- 1) 称取 2±0.05g 样品,加入 8ml 0.05M PB 缓冲液,振荡 5min,置 56℃水浴环境放置 30min;
- 2) 室温 4000r/min 以上离心 10min;
- 3) 去除上层脂肪,取 50ul 中层澄清液体,加入 450ul 稀释后的复溶液,混合 30s;
- 5) 取 50ul 用于分析。

# 样本稀释倍数: 50 检测下限: 5ppb

#### 6 酶联免疫试验步骤

将所需试剂从  $4^{\circ}$ C冷藏环境中取出,置于室温平衡 30min 以上, 洗涤液冷藏时可能会有结晶需恢复到室温以充分溶解,每种液体试剂使用前均须摇匀。取出需要数量的微孔板及框架,将不用的微孔板放入自封袋,保存于  $2-8^{\circ}$ C。

实验开始前,用去离子水将 20×浓缩洗涤液按 20 倍稀释成工作洗涤液。

- **6.1编 号:**将样本和标准品对应微孔按序编号,每个样本和标准品做**2**孔平行,并记录标准孔和样本孔 所在的位置。
- 6.2 **加样反应**:加标准品或样本 50µl/孔到各自的微孔中,然后加抗体工作液 50µl/孔,轻轻振荡 5 秒混匀,25℃避光反应 30 分钟。



**6.3 洗 涤**: 将孔内液体甩干,用工作洗涤液 250μl/孔充分洗涤 5 次,每次间隔 30 秒,最后用吸水纸拍干(拍干后未被清除的气泡可用干净的枪头刺破)。

6.4 **加酶反应**: 加酶标记物 100µl/孔, 25°C避光反应 30 分钟。

6.5 洗涤: 同上

6.6 **显** 色: 加底物液 A 50μl/孔, 再加底物液 B 50μl/孔, 轻轻振荡 5 秒混匀, 25℃避光显色 15 分钟。

6.7 终 止: 加终止液 50µl/孔, 轻轻振荡混匀,终止反应。

**6.8 测吸光值:** 用酶标仪于 **450nm** 处测定每孔吸光度值(建议用双波长 **450/630nm**)。测定应在终止反应后 **10** 分钟内完成。

## 7 结果分析

7.1 百分吸光率的计算

标准液或样本的百分吸光率等于标准液或样本的百分吸光度值的平均值(双孔)除以第一个标准液 (0ppb)的吸光度值,再乘以 100%,即

A—标准溶液或样本溶液的平均吸光度值

A0—Oppb 标准溶液的平均吸光度值

7.2 标准曲线的绘制与计算

以标准液百分吸光率为纵坐标,对应的标准液浓度(ppb)的对数为横坐标,绘制标准液的半对数曲线图。将样本的百分吸光率代入标准曲线中,从标准曲线上读出样本所对应的浓度,乘以其对应的稀释倍数即为样本中待测物的实际浓度。

若利用试剂盒专业分析软件进行计算,更便于大量样本的准确、快速分析。(欢迎来电索取)

#### 8 注意事项

- 8.1 室温低于 25°C或试剂及样本没有回到室温(25°C)会导致所有标准的 OD 值偏低。
- 8.2 在洗板过程中如果出现板孔干燥的情况,则会出现标准曲线不成线性,重复性不好的现象。所以洗板 拍干后应立即进行下一步操作。
- 8.3 混合要均匀, 洗板要彻底, 在 ELISA 分析中的再现性, 很大程度上取决于洗板的一致性。
- 8.4 在所有孵育过程中,用盖板膜封住微孔板,避免光线照射。
- 8.5 不要使用过了有效期的试剂盒,不要交换使用不同批号试剂盒中的试剂。
- 8.6 显色液若有任何颜色表明变质,应当弃之。0 标准的吸光度值小于 0.5 个单位(A450nm< 0.5 )时,表示试剂可能变质。
- 8.7 反应终止液有腐蚀性,避免接触皮肤。

# 9 贮藏及保存期

储藏条件: 试剂盒于 2-8℃保存, 避免冷冻。

保质期:该产品有效期为1年,生产日期见包装盒。