

(仅供科研使用，不得用于临床诊断!)

人乙型肝炎病毒核心抗原相关抗原 (HBcrAg) 定性检测试剂盒 (ELISA) 使用说明书

规格：48T/96T

使用前请仔细阅读说明书。如果有任何问题，请通过以下方式联系我们：

具体保质期请见试剂盒外包装标签。请在保质期内使用试剂盒。

联系时请提供产品货号、生产日期（见盒签），以便我们更高效为您服务。

试剂盒性能

物理性能：各液体组分澄清透明、无沉淀或者絮状物。微孔板铝箔袋应真空包装，无破损漏气。

阴/阳性对照：阴性对照的 OD 值不高于 0.2，阳性对照的 OD 值不低于 0.8。

精密度：批内变异系数 CV% 小于 10%；批间变异系数 CV% 小于 15%。

回收率：回收率在 85%-115% 之间。

敏感性：本试剂盒识别天然人乙型肝炎病毒核心抗原相关抗原 (HBcrAg)，与结构类似物无交叉。

稳定性：2°C-8°C 保存，有效期 6 个月。

用途：用于检测血清、血浆、细胞培养上清液等样本中人乙型肝炎病毒核心抗原相关抗原 (HBcrAg) 的阴/阳性。

实验原理

本试剂盒采用双抗体夹心酶联免疫吸附试验 (ELISA)。在预包被抗人乙型肝炎病毒核心抗原相关抗原 (HBcrAg) 抗体 (固相抗体) 的微孔酶标板中，加入人乙型肝炎病毒核心抗原相关抗原 (HBcrAg) 校准品和待测样本，再加入抗人乙型肝炎病毒核心抗原相关抗原 (HBcrAg) 抗体 (酶标抗体)，经过温育与充分洗涤，去除未结合的组分，在微孔板固相表面形成固相抗体-抗原-酶标抗体的夹心复合物。加底物 A 和 B，底物在 HRP 催化下，产生蓝色产物，在终止液作用下，最终转化为黄色，在酶标仪 450nm 波长上测定吸光度 (OD 值)，通过吸光度 (OD 值) 判断样品阴/阳性。

试剂盒组分与保存

未开封的试剂盒保存在 2-8 度，不得使用过期试剂盒。

| 组分 | 数量 | 主要成分 | 开封后储存 |
|----------|---------|--------------|------------|
| 阴性对照 | 0.3ml/管 | -- | 2-8°C14 天 |
| 阳性对照 | 0.3ml/管 | -- | 2-8°C14 天 |
| 包被微孔板 | 96T/48T | 预包被固相抗体 | 2-8°C14 天 |
| HRP 标记抗体 | 10mL | HRP 标记的检测抗体 | 2-8°C180 天 |
| 样本稀释液 | 6mL | -- | 2-8°C180 天 |
| 底物液 A | 6mL | 0.01%过氧化氢 | 2-8°C180 天 |
| 底物液 B | 6mL | 0.1%TMB | 2-8°C180 天 |
| 终止液 | 6mL | 酸性溶液 | 2-8°C180 天 |
| 20×浓缩洗涤液 | 25mL | 0.05%Tween20 | 2-8°C180 天 |
| 说明书 | 1 份 | -- | -- |
| 自封袋 | 1 个 | -- | -- |
| 不干胶 | 2 片 | -- | -- |

阴、阳性对照已经通过测试，结果表明 HBs 抗原阴性，HIV1、HIV2 和 HCV 抗体阴性，由于不存在一种试验方法能够完全保证没有这些物质，本品必须按照具有潜在的感染性进行处理，处理过程应当遵循通用的安全措施。

注意：

1：使用前请检查试剂盒中试剂的标签和数量与表格是否一致。

2：如果试剂盒的组份需要再次使用，请确保上一次使用之后没有被污染。

3：酶标板单次未使用完，要谨记密封放到 2-8°C 保存。

试验所需自备试验器材（不提供，但可协助购买）

1. 标准规格酶标仪。

2. 自动洗板机。

3. 振荡器。

4. 系列可调节移液器及吸头，一次检测样品较多时，最好用多通道移液器。

试剂盒限制性

1、仅供科研使用，不得用于临床诊断。

2、在试剂盒标示的有效期内使用，过期产品不得使用。

3、跟其他厂家的试剂盒或者组分不能混用。

4、使用试剂盒配套的样品稀释液。

5、如果样本值高于最高标准品浓度值，请将样本适当稀释后，再重新测定。

6、待测样本中存在的人抗鼠等异嗜抗体会干扰检测结果，检测前，请排出该因素。

7、通过其他方法得到的检测结果，与本试剂盒测定结果不具有直接的可比性。

注意事项

1) 本试剂盒仅供体外研究使用，不用于临床诊断。

2) 试验中请穿着实验服并戴乳胶手套做好防护工作。特别是检测血液或者其他体液样品时，请按国家生物实验室安全防护条例执行。

-
- 3)严格按照规定的时间和温度进行温育以保证准确结果。所有试剂都必须在使用前达到室温 20-25°C。使用后立即冷藏保存试剂。
 - 4)洗板不正确可以导致不准确的结果。在加入底物前确保尽量吸干孔内液体。温育过程中不要让微孔干燥掉。
 - 5)消除板底残留的液体和手指印，否则影响 OD 值。
 - 6)底物显色液应呈无色或很浅的颜色。
 - 7)避免试剂和标本的交叉污染以免造成错误结果。
 - 8)在储存和温育时避免强光直接照射。
 - 9)平衡至室温后再打开密封袋以防水滴凝聚在冷板条上。
 - 10)任何反应试剂不能接触漂白溶剂或漂白溶剂所散发的强烈气体。任何漂白成分都会破坏试剂盒中反应试剂的生物活性。
 - 11)检测使用的酶标仪需要安装能检测 $450\pm10\text{nm}$ 波长的滤光片，光密度范围在 0-3.5 之间。建议使用时提前 15 分钟预热。
 - 12)请勿使用其他批号或其他来源的试剂混合或替代本试剂盒中的试剂。
 - 13)试验中所用的 EP 管和吸头均为一次性使用，严禁混用。
 - 14)请勿使用过期的试剂。

样品的准备和保存

以下只是列出样品采集和保存的一般指南。所有样本采集保存过程中，不得使用叠氮钠做为防腐剂。样品如果不立即分析，应分装后冷冻保存，且避免反复冻融。

细胞培养上清——离心去除沉淀，立即分析或分装后-20°C冷冻保存。

血清——用干净试管收集血液，室温凝固 30 分钟，离心 $2000 \times g$ 20 分钟，收集血清。立即分析或分装后-20°C冷冻保存。

血浆——采用肝素、柠檬酸盐或 EDTA 抗凝，抽血后 30 分钟内在 2-8°C 离心 $2000 \times g$ 20 分钟。为消除血小板的影响，建议在 2-8°C 进一步离心 $10000 \times g$ 10 分钟。立即分析或分装后-20°C冷冻保存。

细胞裂解液——对于贴壁细胞，去除培养液，用 PBS、生理盐水或无血清培养液洗一遍。加入适量裂解液，用枪吹打数下，使裂解液和细胞充分接触。通常 10 秒后，细胞就会被裂解。对于悬浮细胞，离心收集细胞，用 PBS、生理盐水或无血清培养液洗一遍。加入适量裂解液，用枪吹打把细胞吹散，用手指轻弹以充分裂解细胞。充分裂解后， $10000-14000 \times g$ 离心 3-5 分钟，取上清。立即分析或分装后-20°C冷冻保存。

尿液——用无菌管收集，离心 $2000 \times g$ 20 分钟。仔细收集上清。如有沉淀形成，应再次离心。

试剂准备

- 1、 使用前，所有的组分都要至少复温 120min，确保充分复温到室温。
- 2、 浓缩洗涤液：从冰箱取出的浓缩洗涤液，会有结晶产生，这属于正常现象，水浴加热使结晶完全溶解。浓缩洗涤液与蒸馏水，按 1:20 稀释，即 1 份的浓缩洗涤液，添加 19 份的蒸馏水。
- 3、 底物：底物液 A 和 B，在使用前，按 1:1 体积充分混合，混合后 15 分钟内使用。

操作程序

所有试剂和组分都先恢复到室温，阴性对照、阳性对照和样品，建议做复孔。

1、按前面说明书描述的方法，配制好试剂盒各种组分的工作液。

2、从铝箔袋中取出所需板条，剩余的板条用自封袋密封放回冰箱。

设置阴性对照孔、阳性对照孔、空白孔和样本孔。阴阳性对照孔各加不同浓度的标准品 50 μ L，空白孔不加，样本孔加待测样本 50 μ L。

3、除空白孔外，阴性对照孔、阳性对照孔和样本孔，加入辣根过氧化物酶（HRP）标记的检测抗体 100 μ L。

4、用封板膜盖住反应板，37°C水浴锅或恒温箱温育 60min。

5、揭开封板膜，弃去液体，吸水纸上拍干，每孔加满洗涤液，静置 20S，甩去洗涤液，吸水纸上拍干，如此重复 5 次。若使用自动洗板机，请按洗板机操作程序进行洗板，添加浸泡 30s 的程序，可以提高检测的精度。洗板结束，加底物前，要在干净不掉屑的纸上，充分拍干反应板。

6、将底物 A 和 B 按 1:1 体积充分混合，所有孔中加入底物混合液 100 μ L。用封板膜盖住反应板，37°C水浴锅或恒温箱温育 15min。

7、所有孔加入终止液 50 μ L，在酶标仪 450nm 波长下读取各孔吸光度（OD 值）。

【检验结果的解释】

检测完成后，以阴性对照的 OD+0.25，做为阈值，样本 OD 值大于阈值，为阳性；样本 OD 值低于阈值为阴性。

[问题分析]

若实验效果不好，请及时对显色结果拍照，保存实验数据，保留所用板条及未使用试剂，然后联系我公司技术支持为您解决问题。同时您也可以参考以下资料：

[问题解答]

| 问题描述 | 可能原因 | 相对对策 |
|---------|---------------|---|
| 阳性对照显色差 | 吸液或加液不准 | 检查移液器及吸头 |
| | 平衡时间太短 | 保证充足的平衡时间 |
| | 洗涤不完全 | 保证洗涤时间和洗涤次数及每孔的加液量 |
| 显色很弱或无色 | 孵育时间太短 | 保证充足的孵育时间 |
| | 实验温度不正确 | 使用推荐的实验温度 |
| | 试剂体积不够或漏加 | 检查吸液及加液过程，保证所有试剂按顺序足量添加 |
| | 稀释不正确 | |
| | 酶标记物失活或底物失效 | 混合酶结合物和底物，通过迅速显色来检查判断 |
| 读数数值低 | 酶标仪设置不正确 | 在酶标仪上检查波长及滤光片设置 |
| | | 提前打开酶标仪预热 |
| 变异系数大 | 加液不正确 | 检查加液情况 |
| 背景值高 | 检测抗体的工作浓度过高 | 使用推荐的稀释倍数 |
| | 酶标板洗涤不完全 | 保证每步清洗完全；如果用自动洗板机，请检查所有的出口是否有堵塞；是否使用试剂盒配备的洗涤液 |
| | 洗液有污染 | 配制新鲜的洗液 |
| 灵敏度低 | ELISA 试剂盒保存不当 | 按说明书要求保存相关试剂 |
| | 读数前未终止 | OD 读数前应在每孔中加入终止液 |