



人Haptoglobin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： KE00148

规 格： 96T

灵敏度： 3.0 pg/mL

检测范围： 62.5 - 4000 pg/mL

用 途： 此试剂盒用于定量检测血清、血浆、细胞上清、尿液以及唾液中人Haptoglobin浓度

本产品仅用于科学研究，不适用于临床诊断

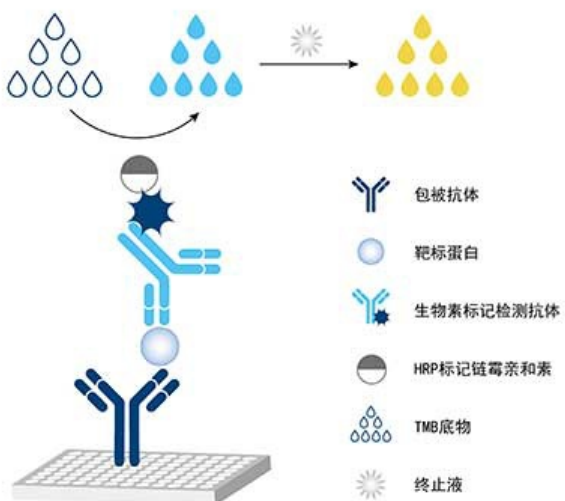
目录

| | |
|------------------|---|
| 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 | 9 |

一：背景信息

结合珠蛋白（HP）是一种血浆糖蛋白，属于肽酶S1家族。血清Hp是一种急性期反应蛋白，主要由肝细胞合成，广泛分布于人体循环。血清Hp的主要生理功能是结合红细胞裂解释放的游离血红蛋白，保护组织和血管免受氧化损伤。Hp水平是肝细胞癌、胰腺癌、II型糖尿病、糖尿病肾病等疾病的诊断的有效生物标志物。

二：检测原理



◀双抗夹心模式图 (检测抗体标记生物素)

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 * | 8000 pg/瓶 | 2 瓶 |
| Detection antibody, biotinylated (100×) | 生物素标记检测抗体浓缩液 (100×) ** | 120 μL/支 | 1 支 |
| Streptavidin-horseradish peroxidase (HRP) (100×) | HRP标记链霉亲和素浓缩液 (100×) ** | 120 μL/支 | 1 支 |
| Sample Diluent PT 4-ef | 样本稀释液 PT 4-ef | 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 细胞上清: 收集细胞培养液，500×g 离心5 min取上清，立即使用或分装后-20°C存放，避免反复冻融。
- 6.4 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。
- 6.5 唾液: 收集唾液后10000×g 离心5 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 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 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 HRP标记链霉亲和素 (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标记的链霉亲和素浓缩液 (100×) 加 990 μL 抗体稀释液进行配制，轻轻混匀。

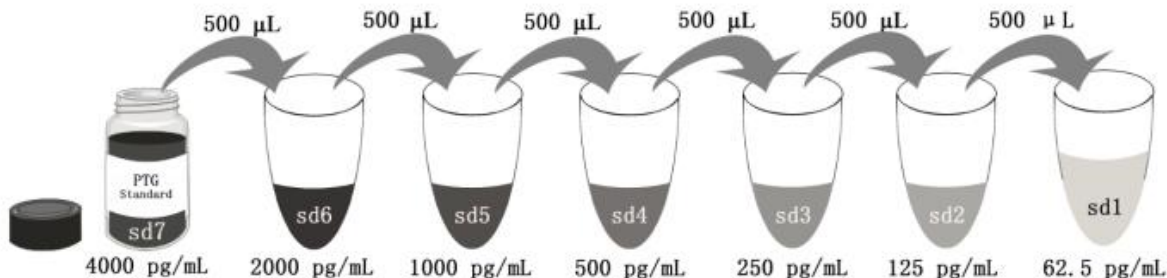
7.4 待检测样本：

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：人血清和人血浆1:3200000 或 1:6400000稀释；细胞上清1:2或1:4稀释；尿液样本1:400或1:800稀释；唾液样本1:800或1:1600稀释；样品采集、处理和储存的差异可能导致测值的改变。

7.5 梯度稀释的标准品：

使用2 mL PT 4-ef 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 4-ef | 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 (检测抗体浓缩液、HRP标记链霉亲和素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 检测抗体 (1×) (参照试剂准备部分7.2)，盖上封板膜，37°C孵育1 h；

8.6 重复步骤8.4；

8.7 每孔加 100 μL HRP标记链霉亲和素 (1×) (参照试剂准备部分7.3)，盖上封板膜，37°C孵育40 min；

8.8 重复步骤8.4；

8.9 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)；

8.10 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）

8.11 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；

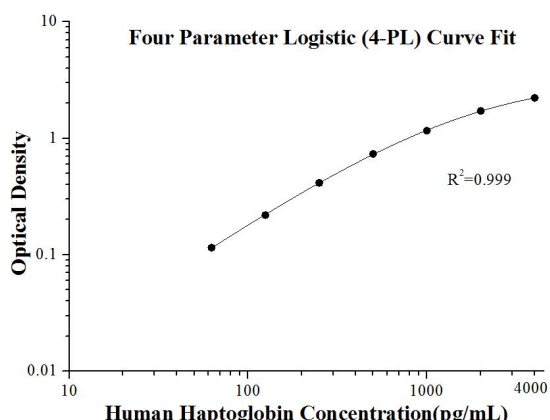
8.12 数据分析: 每个标准品和样本的OD值需减去零孔的OD值，设置复孔，取其平均值。以标准品的浓度为横坐标，OD 值为纵坐标，使用专业软件（如Origin、ELISACalc等）进行四参数拟合 (4-PL) ，根据样本的OD值由标准曲线推算出拟合浓度，乘以稀释倍数得到样本的实测浓度。

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 | 检测抗体 (1×) | 100 μL | 60 分钟 | 4 次 | 覆膜后37°C孵育 |
| 3 | HRP标记链霉亲和素 (1×) | 100 μL | 40 分钟 | 4 次 | 覆膜后37°C孵育 |
| 4 | 显色 TMB | 100 μL | 15-20 分钟 | 不需要洗涤 | 覆膜后37°C孵育，避光 |
| 5 | 终止液 | 100 μL | 0 分钟 | 不需要洗涤 | - |
| 6 | 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



| (pg/mL) | O.D | Average | Corrected |
|---------|----------------|---------|-----------|
| 0 | 0.053 0.054 | 0.054 | - |
| 62.5 | 0.159 0.177 | 0.168 | 0.115 |
| 125 | 0.256 0.288 | 0.272 | 0.219 |
| 250 | 0.45 0.484 | 0.467 | 0.414 |
| 500 | 0.751 0.824 | 0.788 | 0.734 |
| 1000 | 1.18 1.247 | 1.214 | 1.160 |
| 2000 | 1.744 1.796 | 1.770 | 1.717 |
| 4000 | 2.225 2.325 | 2.275 | 2.222 |

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 (pg/mL) | 标准差 | 变异系数CV% |
| 1 | 20 | 1,795.3 | 81.6 | 4.5 |
| 2 | 20 | 460.1 | 25.4 | 5.5 |
| 3 | 20 | 109.1 | 10.8 | 9.9 |

| 板间精密度 (CV 间) | | | | |
|--------------|----|-------------|------|---------|
| 样本 | 数量 | 平均值 (pg/mL) | 标准差 | 变异系数CV% |
| 1 | 24 | 1,796.6 | 99.5 | 5.5 |
| 2 | 24 | 425.7 | 16.7 | 3.9 |
| 3 | 24 | 101.0 | 9.9 | 9.8 |

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Haptoglobin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 | 1:12800000 | 105 | 84-120 |
| | 1:25600000 | 97 | 72-110 |
| 细胞上清 | 1:2 | 86 | 78-93 |
| | 1:4 | 88 | 72-95 |
| 尿液 | 1:1500 | 99 | 78-113 |
| | 1:3000 | 92 | 73-111 |
| 唾液 | 1:3200 | 102 | 89-112 |
| | 1:6400 | 95 | 85-103 |

9.4 样本值

应用本试剂盒，检测来自健康人的血清、血浆、尿液和唾液样本中的人Haptoglobin的浓度。

| 样本类型 | 均值 ($\mu\text{g/mL}$) | 范围 ($\mu\text{g/mL}$) |
|------------|-------------------------|-------------------------|
| 人血清 (n=16) | 873 | 175-2548 |
| 人血浆 (n=16) | 681 | 156-1416 |

| 样本类型 | 均值 (ng/mL) | 范围 (ng/mL) |
|----------|-----------------------|-----------------------|
| 尿液 (n=8) | 64.5 | 1.9-114.6 |
| 唾液 (n=8) | 337.5 | 26.2-924.9 |

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Haptoglobin的灵敏度为3.0 pg/mL 。

9.6 线性

细胞上清加入高浓度的人Haptoglobin蛋白，梯度稀释后检测样本加标线性；人血清、尿液以及唾液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：

(血清预先稀释 1600000倍， 尿液预先稀释 200倍， 唾液预先稀释 400倍)

| 稀释倍数 | | 人血清 | 细胞上清 | 尿液 | 唾液 |
|------|-------|---------|--------|--------|---------|
| 1:2 | 均值(%) | 100 | 87 | 100 | 100 |
| | 范围(%) | - | 84-91 | - | - |
| 1:4 | 均值(%) | 99 | 93 | 100 | 105 |
| | 范围(%) | 95-102 | 92-94 | 92-108 | 101-108 |
| 1:8 | 均值(%) | 105 | 96 | 92 | 105 |
| | 范围(%) | 99-106 | 95-97 | 89-95 | 93-115 |
| 1:16 | 均值(%) | 106 | 101 | 102 | 106 |
| | 范围(%) | 102-111 | 98-104 | 89-116 | 89-122 |

十：参考文献

1. Andersen C B, Stødkilde K, Sæderup K L, et al. Haptoglobin[J]. Antioxidants & Redox Signaling, 2017, 26(14):814.
2. Alayash A I, Andersen C B, Moestrup S K, et al. Haptoglobin: the hemoglobin detoxifier in plasma.[J]. Trends in Biotechnology, 2013, 31(1):2-3.
3. Wang S , Wang J , Zhang R , et al. Association between serum haptoglobin and carotid arterial functions: Usefulness of a targeted metabolomics approach[J]. Cardiovascular Diabetology, 2019, 18(1).
4. Moriwaki K , Nakagawa T , Kondo A , et al. Fucosylated haptoglobin is a possible marker for pancreatic cancer: A detailed analysis on the oligosaccharide structure and a possible mechanism for fucosylation[J]. Japan Journal of Molecular Tumor Marker Research, 2006, 21(11):2803-2808.
5. Dalal K, Dalal B, Bhatia S, et al. Analysis of serum Haptoglobin using glycoproteomics and lectin immunoassay in liver diseases in Hepatitis B virus infection[J]. Clinica Chimica Acta, 2019, 495:309-317.
6. Shinton N K , Richardson R W , Williams J D F . Diagnostic value of serum haptoglobin[J]. Journal of Clinical Pathology, 1965, 18(1):114-118.
7. Bhensdadia N M , Hunt K J , Lopes-Virella M F , et al. Urine haptoglobin levels predict early renal functional decline in patients with type 2 diabetes[J]. Kidney International, 2013, 83(6):1136-1143.
8. Gurung R L , Dorajoo R , Liu S , et al. Genetic markers for urine haptoglobin is associated with decline in renal function in type 2 diabetes in East Asians[J]. Scientific Reports, 2018, 8(1):5109.