



人Mammaglobin A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： KE00071

规 格： 96T

灵敏度： 5.0 pg/mL

检测范围： 125 - 8000 pg/mL

用 途： 此试剂盒用于定量检测血清、血浆、细胞上清以及尿液中人Mammaglobin A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 | 8 |
| 9.4 灵敏度 | 8 |
| 9.5 线性 | 8 |
| 十：参考文献 | 9 |

一：背景信息

Mammaglobin A，也称为乳腺珠蛋白 A，是分泌珠蛋白超家族的成员。它在正常乳腺上皮中表达，在原发性和转移性人类乳腺癌中过度表达，这使其成为特定的分子标记物和潜在的乳腺癌治疗靶点。在乳腺癌患者的血清中检测到分泌的乳腺珠蛋白 A，而在其他类型肿瘤患者的血清中没有检测到，表明其是乳腺癌的血清标志物。Mammaglobin A 是一种 93 个氨基酸的蛋白质，计算分子量为 10.5 kDa。

二：检测原理



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 * | 16000 pg/瓶 | 2 瓶 |
| Detection antibody (100×) | 检测抗体浓缩液 (100×) ** | 120 μL/支 | 1 支 |
| HRP-conjugated antibody (100×) | HRP标记二抗浓缩液 (100×) ** | 120 μL/支 | 1 支 |
| Sample Diluent PT 3-ef | 样本稀释液 PT 3-ef (用于人血清和血浆样本) | 30 mL/瓶 | 1 瓶 |
| Sample Diluent PT 1-ef | 样本稀释液 PT 1-ef (用于细胞上清和尿液样本) | 30 mL/瓶 | 1 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。

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标记二抗 (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标记二抗浓缩液 (100×) 加 990 μL 抗体稀释液进行配制，轻轻混匀。

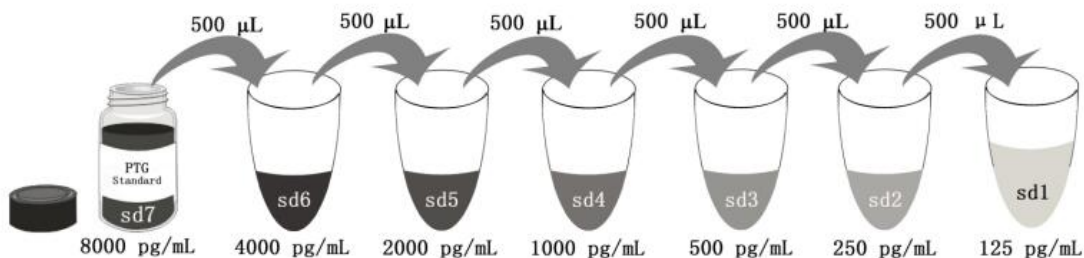
7.4 待检测样本：

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：人血清和血浆样本1:2或1:4稀释；细胞上清样本1:2或1:4稀释；尿液样本1:2或1:4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：

检测人血清和血浆样本，使用2 mL PT 3-ef样本稀释液复溶标准品；检测细胞上清和尿液样本，使用2 mL PT 1-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 3-ef or PT 1-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标记二抗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1h；

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1h；

8.6 重复步骤8.4；

8.7 每孔加 100 μL HRP标记二抗（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；

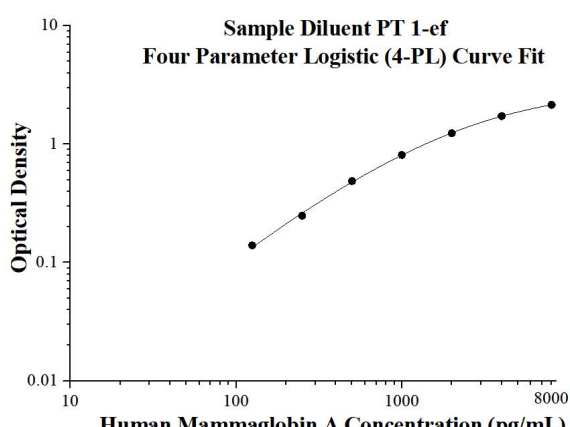
8.12 数据分析：每个标准品和样本的OD值需减去零孔的OD值，设置复孔，取其平均值。以标准品的浓度为横坐标，OD 值为纵坐标，使用专业软件（如Origin、ELISACalc等）进行四参数拟合（4-PL），根据样本的OD值由标准曲线推算出拟合浓度，乘以稀释倍数得到样本的实测浓度。

操作流程如下：

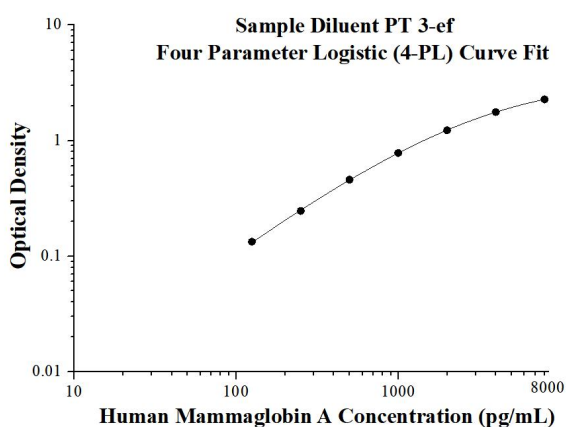
| 步骤 | 试剂 | 体积 | 孵育时间 | 洗涤次数 | 孵育温度 |
|----|--|--------|----------|-------|--------------|
| 1 | 标准品或样本 | 100 μL | 60 分钟 | 4 次 | 覆膜后37°C孵育 |
| 2 | 检测抗体（1×） | 100 μL | 60 分钟 | 4 次 | 覆膜后37°C孵育 |
| 3 | HRP标记二抗（1×） | 100 μL | 40 分钟 | 4 次 | 覆膜后37°C孵育 |
| 4 | 显色 TMB | 100 μL | 15-20 分钟 | 不需要洗涤 | 覆膜后37°C孵育，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 | 0.011 0.014 | 0.0125 | - |
| 125 | 0.151 0.153 | 0.152 | 0.1395 |
| 250 | 0.27 0.251 | 0.2605 | 0.248 |
| 500 | 0.506 0.495 | 0.5005 | 0.488 |
| 1000 | 0.831 0.813 | 0.822 | 0.8095 |
| 2000 | 1.279 1.223 | 1.251 | 1.2385 |
| 4000 | 1.764 1.719 | 1.7415 | 1.729 |
| 8000 | 2.128 2.196 | 2.162 | 2.1495 |



| (pg/mL) | O.D | Average | Corrected |
|---------|----------------|---------|-----------|
| 0 | 0.014 0.016 | 0.015 | - |
| 125 | 0.146 0.15 | 0.148 | 0.133 |
| 250 | 0.255 0.267 | 0.261 | 0.246 |
| 500 | 0.437 0.509 | 0.473 | 0.458 |
| 1000 | 0.824 0.768 | 0.796 | 0.781 |
| 2000 | 1.313 1.169 | 1.241 | 1.226 |
| 4000 | 1.791 1.766 | 1.7785 | 1.7635 |
| 8000 | 2.302 2.268 | 2.285 | 2.27 |

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 | 6,124.8 | 545.7 | 8.9 |
| 2 | 20 | 1,593.5 | 105.5 | 6.6 |
| 3 | 20 | 343.8 | 20.1 | 5.8 |

| 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 | 5,411.6 | 483.5 | 8.9 |
| 2 | 24 | 2,572.7 | 133.4 | 5.2 |
| 3 | 24 | 485.1 | 22.9 | 4.7 |

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Mammaglobin A的加标回收率实验，结果如下；

| 样本类型 | 稀释倍数 | 均值 (%) | 范围 (%) |
|------|------|--------|---------|
| 人血浆 | 1:4 | 99 | 92-106 |
| | 1:8 | 106 | 102-111 |
| 细胞上清 | 1:2 | 103 | 86-125 |
| | 1:4 | 105 | 91-115 |
| 尿液 | 1:2 | 100 | 92-113 |
| | 1:4 | 87 | 85-90 |

9.4 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Mammaglobin A的灵敏度为 5.0 pg/mL。

9.5 线性

人血浆、细胞上清以及尿液样本中加入高浓度的人Mammaglobin A蛋白，梯度稀释后检测样本加标线性，线性数据如下：

(人血浆样本预先稀释2倍)

| 稀释倍数 | | 人血浆 | 细胞上清 | 尿液 |
|------|--------|--------|---------|---------|
| 1:2 | 均值 (%) | 88 | 82 | 113 |
| | 范围 (%) | 85-90 | 80-83 | 103-130 |
| 1:4 | 均值 (%) | 95 | 102 | 111 |
| | 范围 (%) | 86-103 | 96-112 | 105-120 |
| 1:8 | 均值 (%) | 100 | 93 | 103 |
| | 范围 (%) | 92-107 | 90-97 | 98-111 |
| 1:16 | 均值 (%) | 98 | 104 | 101 |
| | 范围 (%) | 91-104 | 101-108 | 97-106 |

十：参考文献

1. Fleming TP, et al. Mammaglobin, a breast-specific gene, and its utility as a marker for breast cancer. *Ann N Y Acad Sci.* 923:78-89 (2000).
2. Bernstein JL, et al. Identification of Mammaglobin as a novel serum marker for breast cancer. *Clin Cancer Res.* 11(18):6528-35 (2005)
3. Wang Z, et al. Mammaglobin, a valuable diagnostic marker for metastatic breast carcinoma. *Int J Clin Exp Pathol.* 2(4):384-9 (2009).