

# 洛美沙星 (LFLX) ELISA 定量 检测试剂盒 说明书

Catalog Number: TW-E6880

产品仅供教研使用

用于定量检测肉/鱼/虾、蛋奶样本中的洛美沙星的含量。

使用本产品之前,必须完整阅读本说明书,仅供科研使用。

#### 上海通扇

## 简介

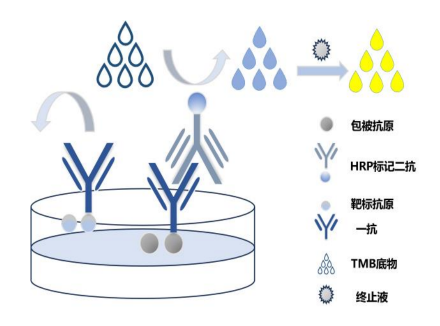
洛美沙星系喹诺酮类广谱抗菌药,对革兰氏阴性菌,革兰氏阳性菌及部分 厌氧菌均有杀菌作用,对耐甲氧西林的金黄色葡萄球菌、耐氨苄青霉素的流感 杆菌及耐吡哌酸的大肠杆菌及对其他药物耐药的细菌抗菌效果较好。其抗菌机制为抑制细菌 DNA 螺旋酶的活性,从而抑制细菌 DNA 转录与复制,对多种革兰氏阳性及阴性细菌均有杀菌作用。可用于呼吸道感染、败血症、肠炎、尿路感染、妇科疾病感染、眼及口腔感染,还可于手术后预防感染。

本酶联免疫检测试剂盒可以经济、快速地检测肉/鱼/虾、蛋奶等样品中洛 美沙星的残留量。

## 检测原理

本试剂盒采用间接竞争ELISA方法,在酶标板微孔条上预包被偶联抗原, 样本中洛美沙星和微孔条上预包被的偶联抗原竞争洛美沙星抗体,加入酶标二 抗后,形成包被抗原-抗体-酶标二抗复合物。随后结合的酶催化TMB底物显色, 样本吸光值与其含有的洛美沙星成负相关,与标准曲线比较再乘以其对应的稀 释倍数,即可得出样品中洛美沙星的含量。

#### 上海道廊



#### ◀间接竞争法模式图

按操作顺序形成包被抗原-抗体-酶标二抗复合物后,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。

## 检测实验的局限性

仅供科研使用。

试剂盒的使用期限不得超过试剂盒标签上的有效期。不要将试剂与其他批次或来源的试剂混合使用或替换使用。

样本采集、处理和存储的变化可能会导致样本值的差异。

本试剂盒实验设计消除了不同样品中可能潜在的干扰因素的影响,但并不能涵盖所有潜在影响因素。不能排除存在其他干扰的可能性。

#### 上海道廊

## 操作要点

为了避免交叉污染,在添加每个标准品、样品和试剂时应更换移液器枪头。

当使用自动洗板机时,在加入洗涤缓冲液后加入30秒的浸泡期,或者在洗涤步骤之间将板旋转180度,可以提高测定精度。

显色剂应保持无色,直到添加到板中。确保显色剂不受光线照射。

应按照与显色剂相同的顺序将终止液添加到板中。加入终止液后, 孔中形成的颜色将从蓝色变为黄色。蓝色的孔表示终止液未与溶液充分混合。

## 试剂盒组成及储存条件

名 称	规格 (48T)	规格 (96T)	储存条件
预包被酶标板	8×6条	8×12 条	剩余置于 2-8℃储存至多 1 个 月
标准品	1 支×100µL	1 支×200μL	剩余置于-20℃储存至多6个 月
100×一抗试剂	1 支×50μL	1 支×100μL	剩余置于-20℃储存至多6个
100×酶标抗体	1 支×50μL	1 支×100μL	月
20×浓缩稀释液	1支×15mL	1 支×25mL	
显色剂 A	1支×3mL	1支×6mL	
显色剂 B	1支×3mL	1支×6mL	置于 2-8℃可保存至有效期末
终止液	1支×3mL	1支×6mL	
20×浓缩洗涤液	1支×15mL	1 支×25mL	

封板膜	2 张	2 张
产品说明书	1 份	1 份

## 需要的其他材料

- 酶标仪, 450nm/630nm;
- 移液器及枪头;
- 蒸馏水或去离子水;
- 100-1000 mL刻度量筒;
- 洗瓶、排枪或自动微孔板清洗机;
- 恒温培养箱;
- 振荡器;
- 天平 (感量0.01g);
- 用于稀释标准品和样品的试管;
- 50mL离心管。

## 注意事项

此试剂盒提供的终止液为稀硫酸溶液,具有一定腐蚀性,应谨慎操作。

该试剂盒中的某些成分含有防腐剂,可能会引起皮肤过敏反应,应佩带口罩避免吸入薄雾。

显色剂B可能会引起皮肤、眼睛和呼吸道刺激,应佩带口罩避免吸入薄雾。 佩戴防护手套、防护服、眼睛和面部防护用品。处理后彻底洗手。

#### 上海通扇

## 样品预处理

## 样本前处理需配液:

- 1. 0.15M 浓盐酸: 取 5mL 浓盐酸, 用去离子水定容至 400mL。
- 2. PBS 缓冲液: 称取 8.5g 氯化钠, 1.15g 磷酸氢二钠, 0.27g 磷酸二氢钠, 用去离子水定容至 1L。
- 3. 样本提取液: 量取 10mL 0.15M 盐酸溶液加入到 90mL 无水乙腈中混合均匀。

下面列出的样品收集和储存条件旨在作为一般性指导。样品稳定性尚未评估。

- 1. 组织样本处理方法:
- (1) 称取 2.0±0.05g 均质样本,精确到 0.1g,置于 50mL 离心管中,加入 8mL 样本提取液振荡 5min;
  - (2) 4000r/min 离心 10min;
  - (3) 取出 2mL 上清液于试管中, 60°C氮吹吹干;
- (4) 再加入 1mL 正己烷,振荡 2min,再加入 1mL PBS 溶液,振荡 30s, 4000r/min 离心 5min;
  - (5) 取下层 50μL 进行检测。

样品稀释倍数: 2倍

- 2. 蜂蜜样本处理方法:
- (1) 称取 1.0±0.05g 均质样本,精确到 0.1g,置于 50mL 离心管中,加入 6mL 样本提取液振荡 5min;使其充分溶解;

- (2) 加入 3mL PBS 溶液,加入 11mL 二氯甲烷,振荡 5min, 4000r/min 离心 5min;
- (3) 取下层有机相 8mL 于试管中, 60℃氮吹吹干;
- (4) 用 1mL PBS 溶液溶解,再加入 1mL 正己烷混合 30s, 3000r/min 离心 5min;
- (5) 取下层 50μL 进行检测。

样品稀释倍数: 2倍

- 3. 牛奶样本处理方法:
- (1) 取 25μL 牛奶样本与 475μL PBS 溶液进行混合,振荡 1min,使其充 分溶解;
- (2) 取 50µL 进行检测。

样品稀释倍数: 20倍

- 4. 鸡蛋样本处理方法:
- (1) 称取 1.0±0.02g 均质物至 10ml 聚苯乙烯离心管中,加入 5ml 去离子水,振荡,使其充分溶解;
- (2) 取 100μl 样本液与 400μl PBS 溶液混合,振荡 1分钟;
- (3) 取 50μL 进行检测。

样品稀释倍数: 30倍

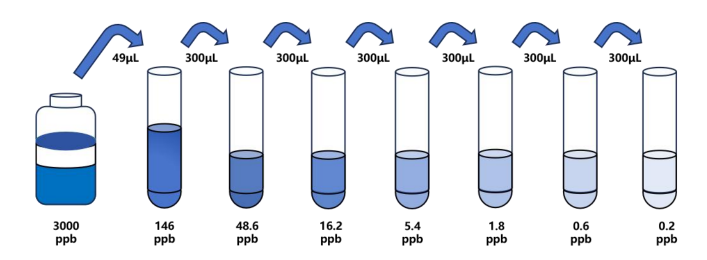
## 试剂准备

使用前将所有试剂置于室温平衡30分钟左右。

洗涤液/稀释液配制:如果洗涤液/稀释液(20×)有晶体析出,需在37℃下加热至晶体全部溶解。用蒸馏水1:20稀释(例如:1mL浓缩洗涤液加入

## 19mL的蒸馏水)

标准品配制: 试剂盒中取出标准品,准备7个试管,先将3000ppb标准品 (200μL)按需吸取一定量用1×稀释液稀释至146 ppb (例:49μL的标准品 母液+951μL的1×稀释液,制备得到1000μL的146 ppb浓度标准品),随后在6个试管中分别加入600μL的1×稀释液,在这6个单独的试管中146 ppb标准品依次3倍倍比稀释至6个梯度,共配制7个浓度的标准品,依次为:146 ppb、48.6 ppb、16.2ppb、5.4ppb、1.8ppb、0.6ppb、0.2ppb,从最高浓度标准品溶液中吸取300μL标准品到下一个试管中,轻轻吹打混匀,以此类推进行标准品的倍比稀释(如图所示),1×稀释液用作零浓度标准品(0ppb)。



一抗工作液配制:使用前10分钟,用1×稀释液将100×一抗工作液稀释成1×一抗工作液,根据所需用量配置。

**酶标二抗工作液配制**:使用前10分钟,用1×稀释液将100×酶标二抗稀释成1×酶标抗体工作液,根据所需用量配置。

备注: 如样本中待测物浓度高于标准品最高值, 请根据实际情况选择适当

的稀释倍数(建议:将待测样本用样品稀释液最低稀释1倍,在正式实验之前做预实验,以确定具体稀释倍数);标准品母液及100×酶标二抗溶液根据实验所需酶标板孔数吸取一定量配制工作液,剩余溶液应放回-20℃储存,且避免反复冻融。(若实验在1-2周内做完,标准品母液及100×酶标抗体置于2-8℃保存;若实验为长时间跨度实验,建议将标准品母液及100×酶标抗体置于-20℃保存,以保证实验结果的稳定性)

## 实验步骤

## 所有标准品、样品建议复孔检测

- 样本孵育:每孔分别加入 50μL 不同浓度的标准品/预处理过的待测样品,同时加入抗试剂 50μL/孔 (加抗试剂时请使用多道移液器),盖上封板膜在37℃下孵育 30 分钟。孵育结束后,重复步骤 1 中的清洗步骤 3 次。
- 2. **二抗孵育:**每孔加入 100µL 酶标抗体工作液, 轻轻混匀, 盖上封板膜在 37℃ 下避光孵育 30 分钟。孵育结束后,重复步骤 1 中的清洗步骤 4 次。
- 3. **底物显色:**每孔首先加入 50µL 显色液 A, 随后加入 50µL 显色液 B, 轻轻混匀,盖上封板膜在 37℃下避光孵育 15 分钟。(加显色液时请使用多道移液器,根据样品和对照抗体的颜色,自行控制显色时间)
- 4. **终止反应:** 待显色反应结束后,每孔加入 50µL 终止液(加终止液时请使用多道移液器),轻轻混匀,5分钟内用预热完成的酶标仪在 450nm 处测吸光值。

## 实验步骤汇总

- 1. 加标准品/样品和一抗, 37℃反应 30 分钟, 洗涤 3 次。
- 2. 加酶标二抗, 37℃反应 30 分钟, 洗涤 4 次。
- 3. 加显色液, 37℃避光反应 15 分钟。
- 4. 加终止液, 在5分钟内读数。

## 结果的计算

以浓度的对数为横坐标, OD 值为纵坐标, 绘出四参数逻辑函数的标准曲线。或者使用能够生成四参数逻辑 (4-P) 曲线拟合的计算机软件来创建标准曲线。

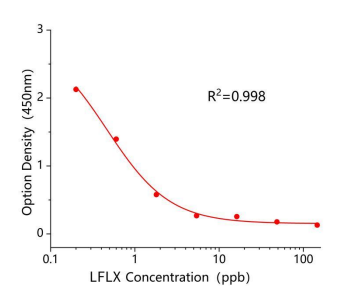
若样品 OD 值高于标准曲线上限,应适当稀释后重测并在计算样本浓度时乘以相应的稀释倍数。

## 示例数据

以下数据和曲线仅供参考,实验者需根据自己的实验数据建立标准曲线。

标准品浓度 (ppb)	146	48.6	16.2	5.4	1.8	0.6	0.2	0.0
校正 OD 值	0.131	0.178	0.256	0.268	0.579	1.396	2.127	2.928

#### 上海通扇



本图所示标准曲线仅供示例, 结果计 算应以同次试验标准品所绘标准曲线 为准计算样本结果。

## 精密度

批内精密度:三组已知的高、中、低浓度样品,进行二十次在同一个板块内精度评估。

批内变异系数 CV%小于10%。

批间精密度:三组已知的高、中、低浓度样品,进行二十次在不同板块内精度评估。

批间变异系数 CV%小于15%。

## 回收率

样本回收率: 80%-120%

## 灵敏度

经样本测试,本试剂盒的检测灵敏度为0.2 ppb。

# 线性关系

校准品剂量反应曲线相关系数 r 值,大于等于 0.998。

# 交叉反应性

洛美沙星: 100%

参考文献



	12							
	=======================================							
	9 10 11 12							
late	8 / 9							
ELISA Plate Template	7							
ate T	9							
A Pli	2							
EIS	4 5							
	$\sim$							
	7							
	_							
		$\forall$	8	O	ш	щ	9	工

生产企业: 上海通蔚实业有限公司

公司地址: 上海市松江区九亭镇研展路158弄15号1603

公司电话: 021-54845833

技术支持: 15800441009