

Speedy™ 人IgM一步法ELISA检测试剂盒

请在实验前仔细阅读本说明书

产品货号: SE50316
规格: 96T
灵敏度: 0.20 ng/mL
检测范围: 1.25-80 ng/mL
用途: 此试剂盒用于定量检测血清、血浆、尿液、唾液、母乳以及脑脊液中人IgM浓度

本产品仅用于科学研究，不适用于临床诊断

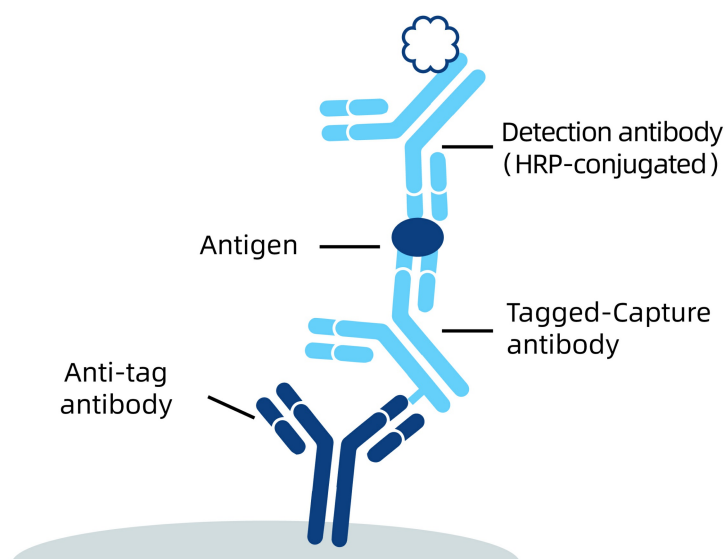
目录

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	8
9.1 参考标曲图	8
9.2 精密度	8
9.3 加标回收率	9
9.4 样本值	9
9.5 灵敏度	9
9.6 线性	10
9.7 特异性	10
十：参考文献	10

一：背景信息

IgM 是免疫系统产生的五种主要抗体（免疫球蛋白）之一。IgM 水平过高可能表明存在活跃的或近期的感染，或者某些自身免疫性疾病。IgM 缺乏会导致感染（尤其是细菌和病毒引起的感染）的易感性增加。

二：检测原理



抗标签抗体预先包被于板孔，可结合带标签的捕获抗体。抗原或样本、捕获抗体及辣根过氧化物酶（HRP）标记的检测抗体加入后，在溶液中形成夹心复合物。在HRP催化下，四甲基联苯胺（TMB）使底物溶液由无色变蓝，加入终止液后变黄。溶液颜色深浅与结合蛋白量成正比。测量波长为450 nm，校正波长为630 nm。

三：需自备的实验器材

- 3.1 酶标仪（可读取450nm和630nm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，也可使用Proteintech 公司数据分析网站：<https://www.ptgcn.com/products/elisa-kits/>；
- 3.8 微孔板恒温振荡器。

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 *	160 ng/瓶	2 瓶
Capture Antibody (100×)	捕获抗体浓缩液 (100×) **	60 uL/管	1 管
Detection antibody, HRP-Conjugated (100×)	HRP标记检测抗体浓缩液 (100×) **	60 uL/管	1 管
Sample Diluent PT 1	样本稀释液 PT 1 (用于人血清、血浆、唾液、母乳和脑脊液样本)	30 mL/瓶	2 瓶
Sample Diluent PT 3	样本稀释液 PT 3 (用于尿液样本)	30 mL/瓶	1 瓶
Detection Diluent PT PB1	抗体稀释液 PT PB1	15 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℃条件下存放6个月或者在-20℃条件下存放1年 2：已开启试剂盒可在2-8℃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，详见7.4部分，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℃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℃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 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℃存放，避免反复冻融。
- 6.4 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℃存放，避免反复冻融。
- 6.5 母乳：收集样本后，在2-8℃条件下1000×g离心15 min，取澄清部分，重复此过程2次，立即使用或分装后-20℃存放，避免反复冻融。
- 6.6 脑脊液：收集脑脊液后10000×g 离心5 min，取上清立即使用或分装后-20℃存放，避免反复冻融。

七：试剂准备

7.1 洗涤液（1×）的配制：

如果洗涤液（20×）有晶体析出，37℃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1×洗涤液。

7.2 抗体混合液（1×）的配制：

开盖前瞬时离心，将捕获抗体和检测抗体稀释分别按1:100比例稀释到同一管稀释液中，配制成检测所需的工作液。例如：将50 uL包被抗体浓缩液（100×）和50 uL检测抗体浓缩液（100×）加入 4900 uL抗体稀释液，混匀配制成1×抗体混合液。

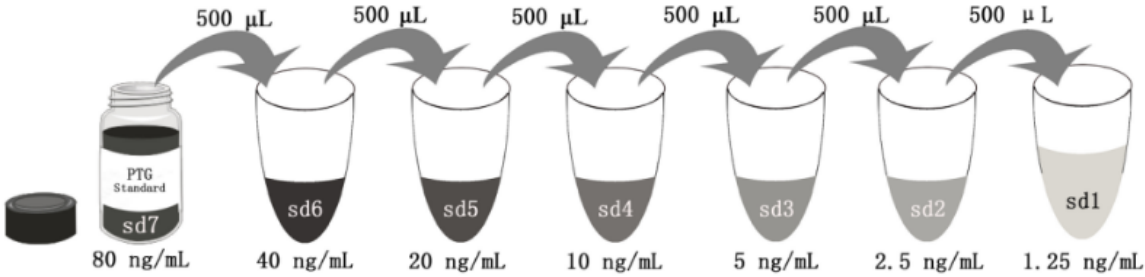
7.3 待检测样本：

不同的样本使用相应的样本稀释液进行稀释，样本最低稀释比为1:2，即每个样本孔中最多加入样本原液25 uL。
如果样本检测值超过标曲最高范围，可将样本进一步稀释后再进行实验，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1:32000或1:64000稀释；尿液样本1:2或1:4稀释；唾液样本1:400或1:800稀释；母乳样本1:200或1:400稀释；脑脊液样本1:80或1:160稀释；样品采集、处理和储存的差异可能导致测值的改变。

7.4 梯度稀释的标准品：

检测人血清、血浆、唾液、母乳以及脑脊液样本，用2 mL PT 1样本稀释液复溶标准品；检测尿液样本，用2 mL PT 3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	500 µL	500 µL	500 µL	500 µL	500 µL
# µL of Sample Diluent PT 1 or PT 3	2000 µL	500 µL	500 µL	500 µL	500 µL	500 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 (捕获抗体浓缩液和HRP标记检测抗体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50 μ L,余孔分别加梯度稀释的标准品或待测样本50 μ L/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 每孔加50 μ L 抗体混合液(1 $\times$)(参照试剂准备部分7.2),盖上封板膜,恒温振荡器上37°C 400 rpm 孵育 1 h(若无恒温振荡器,此步骤建议37°C静置孵育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 $\times$)洗涤板条,每孔350-400 μ L,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;

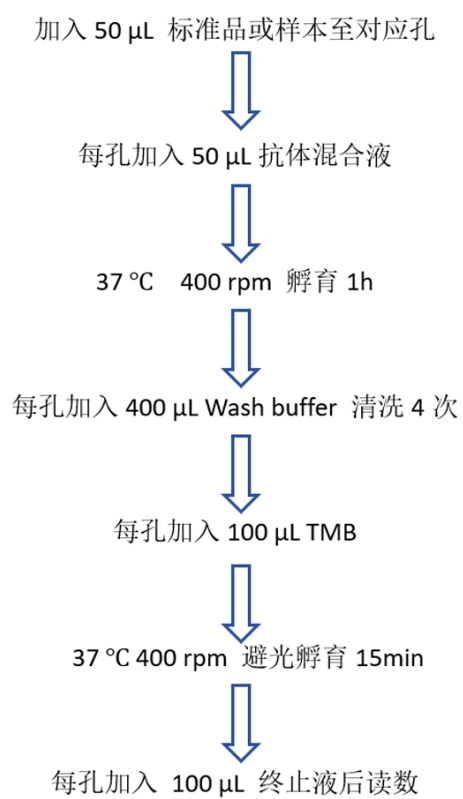
8.5 显色:每孔加TMB显色液100 μ L,恒温振荡器上37°C 400 rpm 孵育15-20 min(如果颜色偏浅,可适当延长显色时间,不超过30 min;保持显色底物始终处于避光状态,显色底物在加样前应是无色透明,如有变色,请勿使用);

8.6 终止:每孔加终止液100 μ L,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)

8.7 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;

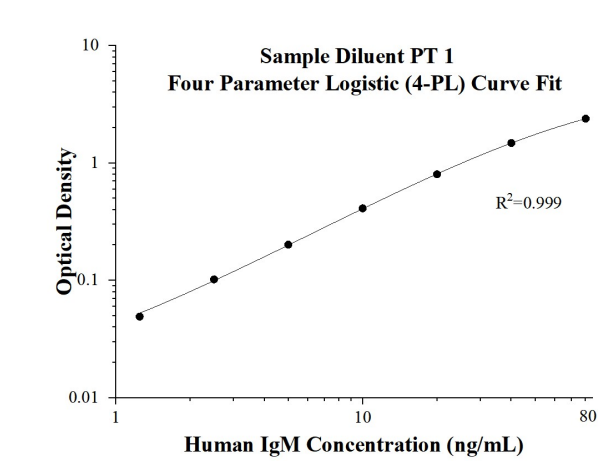
8.8 数据分析:每个标准品和样本的OD值需减去零孔的OD值,设置复孔,取其平均值。以标准品的浓度为横坐标,OD值为纵坐标,使用专业软件(如Origin、ELISACalc等)进行四参数拟合(4-PL),根据样本的OD值由标准曲线推算出拟合浓度,乘以稀释倍数得到样本的实测浓度。

操作流程如下：

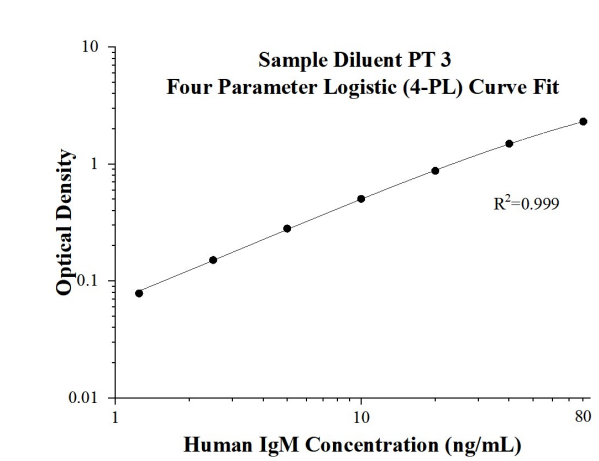


九：实验参数

9.1 参考标曲图



(ng/mL)	O.D	Average	Corrected
0	0.0292 0.029	0.0291	-
1.25	0.0783 0.078	0.0782	0.0491
2.5	0.1297 0.1325	0.1311	0.1020
5	0.2337 0.2274	0.2306	0.2015
10	0.4303 0.4508	0.4406	0.4115
20	0.8921 0.7705	0.8313	0.8022
40	1.5047 1.5212	1.5130	1.4839
80	2.429 2.4062	2.4176	2.3885



(ng/mL)	O.D	Average	Corrected
0	0.0279 0.0299	0.0289	-
1.25	0.1069 0.1078	0.1074	0.0785
2.5	0.1818 0.1787	0.1803	0.1514
5	0.3123 0.3084	0.3104	0.2815
10	0.5364 0.5319	0.5342	0.5053
20	0.906 0.9044	0.9052	0.8763
40	1.5351 1.5125	1.5238	1.4949
80	2.3512 2.3274	2.3393	2.3104

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 8 次；

板间精密度: 3个不同浓度的样本在板间重复测定 16 次。

板内精密度 (CV内)				
样本	数量	平均值 (ng/mL)	标准差	变异系数CV%
1	8	41.70	1.75	4.20
2	8	8.15	0.34	4.17
3	8	3.94	0.12	3.05

板间精密度 (CV 间)				
样本	数量	平均值 (ng/mL)	标准差	变异系数CV%
1	16	41.67	2.16	5.18
2	16	8.18	0.29	3.55
3	16	3.97	0.12	3.02

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IgM的加标回收率实验，结果如下：

样本类型	稀释倍数	平均值 (%)	范围 (%)
人血浆	1:128000	106	101-111
	1:256000	105	104-106
尿液	1:8	101	95-108
唾液	1:800	111	105-114
	1:1600	107	99-112
母乳	1:800	109	105-115
	1:1600	105	100-109
脑脊液	1:160	110	106-116
	1:320	108	107-110

9.4 样本值

人血浆/尿液/唾液/母乳 - 应用本试剂盒，检测人血浆、尿液、唾液以及母乳样本中人IgM的浓度

样本类型	平均值 (ug/mL)	范围 (ug/mL)
人血浆 (n=16)	585.02	222.34-1240.44

样本类型	平均值 (ng/mL)	范围 (ng/mL)
尿液 (n=8)	28.99	6.57-69.37
唾液 (n=8)	5163.04	1161.17-9878.50
母乳 (n=8)	4965.26	2238.45-8827.27

脑脊液 - 应用本试剂盒，检测一例人类脑脊液样本中的 IgM ，并测得其浓度为 1141.05 ng/mL。

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IgM的灵敏度为0.20 ng/mL。

9.6 线性

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：

(人血浆样本预先稀释16000倍，唾液样本预先稀释200倍，母乳样本预先稀释100倍，脑脊液样本预先稀释40倍。)

		人血浆 (样本稀释液 PT 1)	尿液 (样本稀释液 PT 3)	唾液 (样本稀释液 PT 1)	母乳 (样本稀释液 PT 1)	脑脊液 (样本稀释液 PT 1)
1:2	均值 (%)	100	100	100	100	100
	范围 (%)	-	-	-	-	-
1:4	均值 (%)	107	85	103	98	106
	范围 (%)	98-116	76-93	98-108	93-103	103-109
1:8	均值 (%)	101	85	106	102	108
	范围 (%)	99-104	84-85	99-113	94-109	105-111
1:16	均值 (%)	105	86	110	105	112
	范围 (%)	102-108	83-90	97-123	98-111	105-119

9.7 特异性

本试剂盒特异性识别天然和重组人IgM，加入50 ng/mL以下细胞因子，无明显交叉反应。

Human:

IgG1

IgG2

IgG3

IgG4

IgA1

IgA2

IGHE

IGHD

加入50 ng/mL以下细胞因子，有交叉反应

Rat:

IgM 交叉反应约为1.60%

Mouse:

IgM 交叉反应约为13.32%

十：参考文献

1. Sogn, J A, and T J Kindt. *Current opinion in immunology* vol. 1,1 (1988): 73-6.
2. Wilson, Bridget E, and Catherine M Freeman. *Allergy and asthma proceedings* vol. 45,5 (2024): 364-370.