

产品货号: EKT10101

产品规格: 96T/48T

检测范围: 234.375-15000 pg/mL

灵敏度: 54.97 pg/mL

人神经特异性烯醇化酶(NSE)酶联免疫吸附测定试剂盒

Human NSE (Neuron Specific Enolase) ELISA Kit

本试剂盒仅用于科学研究 不用于临床诊断

使用前请仔细阅读产品说明书，如有问题，可通过以下方式联系我们：

订购热线: 0571-87000691

技术支持邮箱: service@diagbio.com

公司网址: www.diagbio.com

目 录

一、背景介绍	1
二、检测原理	1
三、产品组成及储藏条件	1
四、产品注意事项	2
五、不同样本的前处理	2
六、实验准备	2
七、操作步骤	5
八、典型数据	6

一、背景简介

神经元特异性烯醇化酶（NSE）是由 2 个 γ 亚基组成的同源二聚体，每个亚基含 433 个氨基酸，分子量为 39kDa，其主要分布于神经元和神经内分泌细胞，少量存在于红细胞，主要功能是催化 2-磷酸甘油酸（2-PG）转化为磷酸烯醇式丙酮酸（PEP）、维持神经细胞能量代谢、参与突触可塑性调节，是脑肿瘤的一种癌症诊断标志物

二、检测原理

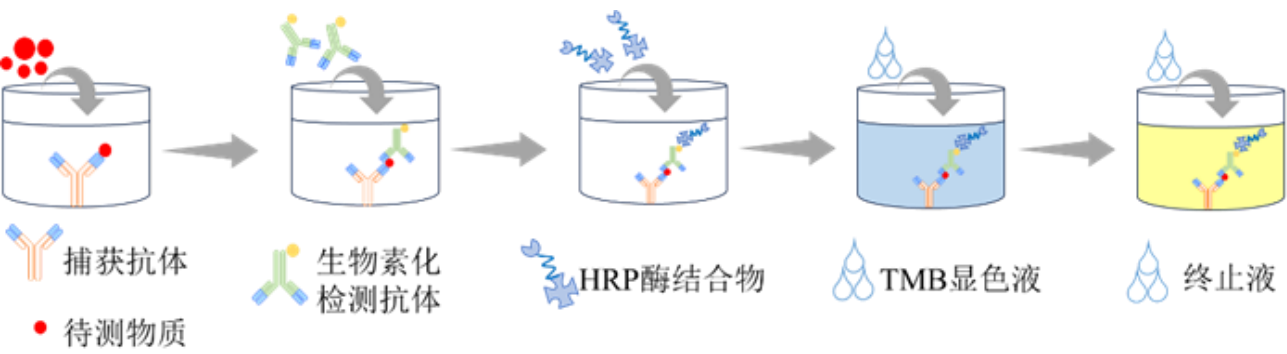


图 1：夹心法模式图

捕获抗体提前包被于 96 孔板上，操作顺序如上图所示。TMB 经 HRP 酶催化后显蓝色，在酸性终止液的作用下转变成黄色，最后用酶标仪读取 OD450nm 处的吸光度值，OD 值的大小与样品（或标准品）中待测物的浓度正相关，以标准品浓度为横坐标，OD 值为纵坐标，绘制标准曲线，通过标准曲线准确计算样品中待测物的浓度。

三、产品组成及储藏条件

中英文名称	规格（96T）	规格（48T）	储藏条件
ELISA 酶标板	8*12	4*12	2~8 °C
标准品	2 Vial	1 Vial	-20 °C
标准品&样品稀释液	1 Vial: 20 mL	1 Vial: 10 mL	2~8 °C
生物素化检测抗体（100X）	1 Vial: 60 μ L	1 Vial: 30 μ L	2~8 °C
HRP 酶结合物（100X）	1 Vial: 60 μ L	1 Vial: 30 μ L	-20 °C
生物素化抗体稀释液	1 Vial: 6 mL	1 Vial: 3 mL	2~8 °C
HRP 酶结合物稀释液	1 Vial: 6 mL	1 Vial: 3 mL	2~8 °C
浓缩洗液（20X）	1 Vial: 20 mL	1 Vial: 10 mL	2~8 °C
TMB 显色液	1 Vial: 12 mL	1 Vial: 6 mL	2~8 °C
终止液	1 Vial: 12 mL	1 Vial: 6 mL	2~8 °C
封板膜	6 张	6 张	2~8 °C

试剂盒不包括以下材料，请自备

- 1) 酶标仪 (450 nm 波长滤光片)、摇床。
- 2) 高精度移液枪、离心管、一次性枪头 (10 μ L, 100 μ L, 200 μ L, 300 μ L, 1000 μ L)、加样槽、吸水纸。
- 3) 双蒸水或去离子水。

四、产品注意事项

- 1) 实验过程中要做好充足地保护措施 (如穿白大褂, 佩戴护目镜等);
- 2) 请勿混用其他批号或其他来源的试剂, 过期试剂请勿使用;
- 3) 标准品冻干粉、生物素化检测抗体、HRP 酶结合物含量较少, 使用前应短暂离心, 且标准品冻干粉在复溶后应尽快使用;
- 4) 建议标准品和样品设置复孔, 操作过程中保证试剂加样顺序一致, 且每次实验均需重新绘制标准曲线;
- 5) 避免皮肤接触显色液和终止液, 终止液加入地顺序要完全和显色液加入地顺序一致;
- 6) 正式实验前应进行预实验, 若样品的浓度高于标准品的最高浓度, 应对样品进行适当地稀释。

五、不同样本的前处理

- 1) 细胞培养上清: 将细胞培养上清转移到无菌的离心管内, 离心 (3000 r/min, 10 min, 4 $^{\circ}$ C) 取上清液待测。
- 2) 血清样本: 新鲜收集的全血样本在室温下静置 2 h 或 2~8 $^{\circ}$ C 过夜, 离心 (3000 r/min, 10 min, 4 $^{\circ}$ C) 取上清液待测。
- 3) 血浆样本: 将新鲜收集的全血样本加入含抗凝剂 (EDTA/柠檬酸/肝素) 的离心管内, 混匀, 离心 (3000 r/min, 10 min, 4 $^{\circ}$ C) 取上清待测。
- 4) 组织匀浆: 用预冷的 PBS 缓冲液 (0.01 M, pH7.4) 清洗组织, 称重后剪碎, 加入研磨缓冲液 (一般为 PBS, 推荐每 1 g 动物组织加入 9 mL PBS, 具体比例可根据实际实验需求进行调整), 在冰浴条件下进行研磨, 得到的组织匀浆可通过超声破碎或反复冻融进一步处理。将制备好的匀浆液离心 (5000 r/min, 10 min, 4 $^{\circ}$ C) 后取上清液待测。

六、实验准备

1) 试剂回温

实验前半个小时左右, 将保存在 2~8 $^{\circ}$ C 的试剂盒拿出平衡至室温 (试剂盒内部分产品保存于 -20 $^{\circ}$ C 同样需要平衡至室温后使用)。如果试剂盒需要多次使用, 仅取出本次实验所需的酶标板和试剂, 剩余的酶标板和试剂按照规定的条件贮存。

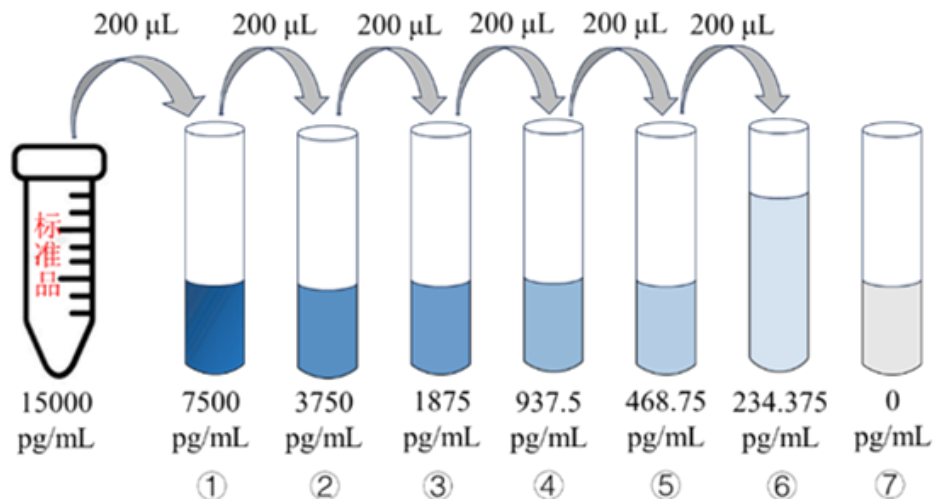
2) 洗液 (1X)

用双蒸水或去离子水按照 1: 19 的比例稀释 **20 X 浓缩洗液**。从冰箱内取出的浓缩洗液若出现结晶属于正常现象, 不影响后续实验结果, 可用 40 °C 的水浴微微加热使结晶完全溶解后配制洗液。

3) 标准品梯度稀释过程

开盖前对**标准品冻干粉**进行简短离心, 加入 1 mL **标准品&样品稀释液**后静置 3 min 左右, 用高精度移液枪缓慢吹打或使用低速涡旋仪使其充分溶解。建议标准品的浓度梯度设置为 15000、7500、3750、1875、937.5、468.75、234.375、0 pg/mL。

标准品倍比稀释步骤: 取 7 支离心管标记好顺序, 每管中加入 200 μ L 标准品&样品稀释液, 从原液 (15000 pg/mL) 中取出 200 μ L 加入第一支试管后充分混匀, 再从第一支试管取出 200 μ L 加入到第二支试管, 以此类推, 第七支试管为 200 μ L **标准品&样品稀释液**, 具体操作图示如下:



4) 生物素化检测抗体 (1X)

实验前计算好生物素化检测抗体工作液的用量 (50 μ L/孔), 实际配制时应多配制 100-200 μ L。使用前对**生物素化检测抗体 (100X)**进行简短离心, 用**生物素化抗体稀释液**进行稀释 (例: 1 μ L100X 生物素化检测抗体+99 μ L 生物素化抗体稀释液), 注意现配现用。

5) HRP 酶结合物 (1X)

实验前计算好 HRP 酶结合物工作液的用量 (50 μ L/孔), 实际配制时应多配制 100-200 μ L。使用前对 **HRP 酶结合物 (100X)**进行简短离心, 用 **HRP 酶结合物稀释液**进行稀释 (例: 1 μ L100X HRP 酶结合物+99 μ L HRP 酶结合物稀释液), 注意现配现用。

6) 样品稀释

如果待测样品需要进行稀释, 请用试剂盒提供的**标准品&样品稀释液**稀释血清/血浆/组织样本, 用细胞培养基稀释细胞培养上清。

七、操作步骤

1) 设定标准孔、样品孔、空白孔。标准孔加入 50 μL 倍比稀释的标准品溶液，空白孔加入 50 μL 标准品&样品稀释液，其余样品孔加入 50 μL 处理好的样品溶液，覆膜（吸附上按压几下），摇床（60 r/min）上室温孵育 2 h；

2) 甩干孔内液体，在洁净的吸水纸上拍干，每孔加入 275 μL 1X 洗液，浸泡 3 min 后甩干孔内洗液，拍干，此步骤重复三次；

3) 每孔加入 50 μL 稀释好的生物素化检测抗体工作液，覆膜，摇床（60 r/min）上室温孵育 1 h；

4) 甩干孔内液体，洗板 3 次，同步骤 2；

5) 每孔加入 50 μL 稀释好的 HRP 酶结合物工作液，覆膜，摇床（60 r/min）上室温孵育 1 h；

6) 甩干孔内液体，洗板 3 次，同步骤 2；

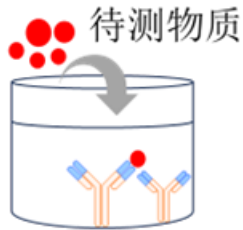
7) 每孔加入 100 μL TMB 显色液，常温下避光反应 5~15 min。注：具体反应时间可根据实际实验现象调整。

8) 每孔加入 100 μL 终止液。注：终止液加入地顺序要和 TMB 显色液加入地顺序一致，加入后轻微震荡酶标板，确保溶液混合均匀。

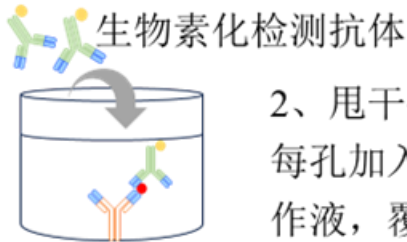
9) 立即用酶标仪在 450 nm 波长测量各孔的光密度(OD 值)。

10) 数据分析：每个标准品或样品的 OD 值减去空白孔的 OD 值，取平均值，以标准品的浓度为横坐标，OD 值为纵坐标，使用 Origin、ELISACalc 等软件进行四参数拟合，根据拟合出的标准曲线计算出样本浓度（若样本进行稀释处理，还需乘以稀释倍数）。

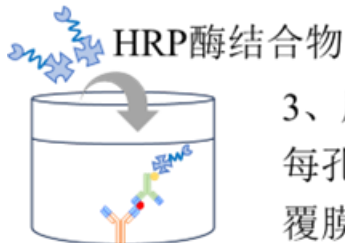
操作流程图



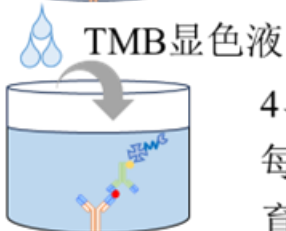
1、向96孔板内加入50 μL 标准品、样品及标准品&样品稀释液，覆膜，摇床（60 r/min）上室温孵育2 h。



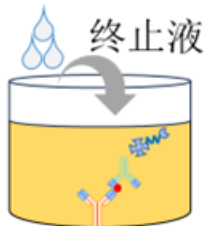
2、甩干孔内液体，拍干，用1X洗液洗板三次。每孔加入50 μL 稀释好的生物素化检测抗体工作液，覆膜，摇床（60 r/min）上室温孵育1 h。



3、甩干孔内液体，拍干，用1X洗液洗板三次。每孔加入50 μL 稀释好的HRP酶结合物工作液，覆膜，摇床（60 r/min）上室温孵育1 h。



4、甩干孔内液体，拍干，用1X洗液洗板三次。每孔加入100 μL TMB显色液，室温下避光孵育5~15 min。



5、每孔加入100 μL TMB终止液，轻轻震荡混匀，用酶标仪在 450 nm 波长测量各孔的OD值。

八、典型数据

标准曲线范例：以下数据和曲线仅供参考，实验人员每次实验均需建立标准曲线

