

## 头孢哌酮(Cefoperazone)酶联免疫分析 (ELISA)

### 试剂盒使用说明书

本试剂盒仅供研究使用。

#### 1 使用目的:

本试剂盒用于饲料、鱼、虾和肉类组织(如鸡、牛肉和猪肉),鸡蛋、蜂蜜、牛奶、血清和尿样中头孢哌酮(Cefoperazone)残留的定量检测。

#### 2 实验原理

本试剂盒采用竞争 ELISA 方法,在微孔板包被有头孢哌酮(Cefoperazone)偶联抗原,加入头孢哌酮(Cefoperazone)标准品或样品,游离头孢哌酮(Cefoperazone)与微孔条上预包被的头孢哌酮(Cefoperazone)偶联抗原互相竞争抗头孢哌酮(Cefoperazone)抗体酶标记物,用 TMB 底物显色,加入终止液后颜色由蓝色变为黄色,用酶标仪在 450nm 波长下进行检测,吸光值与样品中头孢哌酮(Cefoperazone)含量成反比,通过标准曲线计算样品中头孢哌酮(Cefoperazone)的含量。

#### 3 试剂盒组成

- 3.1 预包被的头孢哌酮(Cefoperazone)偶联抗原的可拆酶标板: 1 块(12 孔×8 条)。
- 3.2 头孢哌酮(Cefoperazone)标准品: 6 瓶(1ml/瓶),含量分别是: 0 ppb, 0.01 ppb, 0.03 ppb, 0.09 ppb, 0.27 ppb, 0.81 ppb。
- 3.3 抗头孢哌酮(Cefoperazone)抗体酶结合物: 1 瓶(6ml)。
- 3.4 显色液 A: 1 瓶(6ml)。
- 3.5 显色液 B: 1 瓶(6ml)。
- 3.6 终止液: 1 瓶(6ml), 2M 硫酸。
- 3.7 样本稀释液: 1 瓶(10×, 6ml), 用于样品稀释用。
- 3.8 浓缩洗涤液: 1 瓶(20×, 20ml), 用于洗板。
- 3.9 说明书一份。

#### 4 需要而未提供的材料

- 4.1 设备
  - 4.1.1 波长450nm酶标仪。
  - 4.1.2 粉碎机。
  - 4.1.3 量筒。
  - 4.1.4 振荡器。
  - 4.1.5 漏斗。
  - 4.1.6 Whatman No 1 或相当的滤纸。
  - 4.1.7 微量移液器。

#### 4.2 试剂

- 4.2.1 去离子水或蒸馏水。
- 4.2.2 甲醇。

#### 5 贮存

- 5.1 试剂盒贮存于2~8℃，切勿冷冻
- 5.2 未用完的微孔板应该密封干燥保存

## 6 注意事项

- 6.1 使用试剂盒前请仔细阅读说明书。
- 6.2 不要使用过期试剂盒。
- 6.3 试剂盒使用前，将试剂恢复至室温（25±2℃），建议至少回温2小时。
- 6.4 标准品中含有头孢哌酮(Cefoperazone)，使用时应特别注意，操作时应带手套。
- 6.5 终止液中含有硫酸，使用时防止灼伤皮肤及腐蚀衣物。
- 6.6 不同标准品、样品所用吸头不能混用，否则会影响试验结果。
- 6.7 不同批号试剂盒中的试剂不得混用；不同标准品、样品所用吸头不得混用，否则会影响实验结果。
- 6.8 稀释样本时必须用本试剂盒中的样本稀释液，否则会影响实验结果
- 6.9 混合试剂时应避免起泡。

## 7 工作液准备

- 7.1 头孢哌酮(Cefoperazone)标准品溶液：0 ppb, 0.01 ppb,0.03 ppb,0.09 ppb,0.27 ppb,0.81 ppb
- 7.2 浓缩洗涤液：用蒸馏水按1:20(1+19)稀释备用
- 7.3 样本稀释液：用蒸馏水按1:10(1+9)稀释备用
- 7.3 显色剂：已备用，避免光线直照
- 7.4 反应终止液：已备用

**8 样品处理程序**（样品在提取过程中，要严格按说明书操作，提取过程中应准确稀释，否则会出现结果不准确，样品应当保存在阴凉避光之处及冷藏保存）

- 8.1取10g粉碎的样品，加 20ml 70%甲醇溶液
- 8.2强力振荡3分钟
- 8.3用Whatman No 1滤纸过滤
- 8.4取25μl处理后的样品，加入25μl样本稀释液于反应孔中（样本稀释倍数为2）

## 9 酶免分析步骤

### 9.1 实验须知

9.1.1 实验开始前请将所有试剂于盒外充分恢复至室温（25±2℃），时间约2小时。回温至室温（25±2℃）后再取出微孔条，多余的微孔条重新密封立即于2~8℃干燥保存

注：一定保证回温充分，否则影响检测的精确度和准确度。

- 9.1.2 使用后请立即将试剂放回2~8℃保存
- 9.1.3 请不要改变分析程序
- 9.1.4 请使用精确的微量移液器
- 9.1.5 操作一旦开始，请不要中断任何程序

9.1.6 ELISA结果的可重复性极大程度的取决于操作程序，请严格按照要求操作

9.1.7 为避免交叉污染，每个标准品和样品均应使用不同的吸头加样

9.1.8 加样时请勿让吸头接触微孔中的溶液或内表面

### 9.2 分析步骤

9.2.1 预先进行编号，标记B0、标准品和样品的位置，推荐进行双孔检测

9.2.2 取所需数量的微孔（微孔条可拆），将多余板条重新密封并立即放回2~8℃保存

9.2.3 样品稀释液（10×）、浓缩洗涤液（20×）稀释成工作液(蒸馏水或去离子水稀释)

9.2.4 在B0孔中加入50μl 0.0 ppb标准品溶液

9.2.5 在各标准孔中加入50 $\mu$ l的标准品溶液

9.2.6 在各样品孔中加入50 $\mu$ l样品溶液

9.2.7 在所有孔中加入50 $\mu$ l的抗头孢哌酮(Cefoperazone)抗体酶结合物

9.2.8 轻轻晃动反应板几秒钟。

9.3 37 $^{\circ}$ C温浴30min (温浴过程中不时轻拍反应板,可以减少双孔误差)

9.3.1 甩掉孔中液体,用洗液洗涤微孔板5次,最后一次应在吸水纸上拍打以完全除去孔中液体。

9.4 反应

9.4.1 洗涤程序完成后,立即用微量移液器在每个微孔中先加入50 $\mu$ l显色液A,再加 50 $\mu$ l显色液B;轻微晃动反应板使之彻底混匀

9.4.2 37 $^{\circ}$ C温浴10min

9.4.3 每孔中加入50 $\mu$ l终止液,混匀

9.4.4 在450nm下检测吸光度,结果在5min内读取。

## 10 结果计算

10.1 定量分析

10.1.1 所获得的每个浓度标准溶液和样本吸光度值的平均值(B)除以第一个标准(0标准)的吸光度值(B0)再乘以100%,即百分吸光度值。

B—标准溶液或样本溶液的平均吸光度值

B0—0ppb标准溶液的平均吸光度值

10.1.2 以头孢哌酮(Cefoperazone)浓度的对数值为X轴,百分吸光度值为Y轴,绘制标准曲线图。根据样品百分吸光度值,可从曲线上得到对应点的横坐标,即为头孢哌酮(Cefoperazone)浓度的对数值,求得反对数即为测定液中头孢哌酮(Cefoperazone)浓度C(ppb)

10.1.3 由于样品经过了预先稀释,因此根据标准曲线所得出的样品浓度一定要再乘以其稀释倍数。

10.2 半定量测定

10.1.1 目测半定量测定:首先选择一个适当的标准液与样品同运行,根据样品与标准品颜色深浅比较,判断样品浓度值是小于还是大于标准值。

10.1.2 仪器半定量测定:首先选择一个适当的标准液与样品同运行,根据样品与标准品吸光度值的高低比较,判断样品浓度值是小于还是大于标准值。

## 11 特异性

物质 交叉反应

头孢哌酮(Cefoperazone) 100%

## 12 试剂盒参数

本试剂盒检测下限为0.005ppb

B0吸光度最佳值应大于1.0

试剂盒吸光度板内误差小于8%,板间误差小于15%。

用本说明书提供的组织样本提取方法回收率大于80%。

## 13

试剂盒提供的标准曲线范围为0.01ppb~0.81ppb。

## 14 分析限制

本试剂盒检测为阳性的样品应该用另一种方法如HPLC或GC/MS加以确证。