# MDCK HCP 残留检测试剂盒 (一步酶联免疫吸附法) 说明书

货号: 1301308

在实验前请完整阅读本说明书,务必重视注意点和常见问题!

版本: A/2 仅供研究用 湖州申科生物技术股份有限公司

#### ■ 产品名称

MDCK HCP 残留检测试剂盒(一步酶联免疫吸附法)。

#### ■ 包装规格

96 测试/盒。

## ■ 预期用途

MDCK HCP 残留检测试剂盒(一步酶联免疫吸附法)适用于基于 MDCK 细胞基质的 病毒增殖及纯化、疫苗生产等过程中 MDCK 宿主残留蛋白的定量检测。

该试剂盒仅供研究使用,不可用于临床。

#### ■ 检测原理

本试剂盒基于固相酶联免疫吸附分析法(Enzyme-linked Immunosorbent Assay,ELISA),采用双抗体夹心的方式对待测样品中 MDCK 残留 HCPs 进行定量检测。

该分析方法通过在预包被抗 MDCK HCPs 绵羊多抗的酶标板中加入校准品或待测样品、HRP 标记的抗 MDCK HCPs 绵羊多抗进行共孵育;洗涤后,加入 TMB 底物进行显色反应,最后使用终止液终止酶催化反应。利用酶标仪在 450 nm 波长下测读吸光度,其吸光度与校准品或待测样品中的 HCPs 浓度成正相关,通过校准品拟合的剂量-反应曲线即可计算得出待测样品中 MDCK HCPs 的浓度。

本试剂盒对待测样品无需进行特殊处理,仅需通过合适的稀释比例进行适用性验证即可直接使用。本试剂盒操作步骤少,快速,检测专一性强,性能稳定可靠。

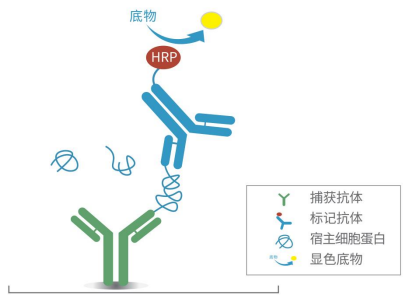


图 1 检测原理示意图

## ■ 试剂盒组分

表 1. 试剂盒组分

组分	产品号	规格	说明
MDCK HCP 校准品	PNB010	3 瓶	冻干粉。精确量取 500 μL 校准品复溶
			液,溶解,静置 5-10 min,溶液应该
			澄清透明,无肉眼可见不溶物。应避
			光保存,产品信息详见标签。
		8孔×12条	已包被适量的绵羊抗 MDCK HCPs 多
+ MDCK HCD			克隆抗体,铝箔袋密封包装,含干燥
抗 MDCK HCP	PNA010		剂,应密封避光保存。酶标板部分孔
预包被酶标板			壁可能会有结晶,属正常现象,无需
			特殊处理。
校准品复溶液	DNC002	1.5 mL×2 管	澄清透明溶液,专用于溶解 MDCK 校
仪他吅友俗仪	PNC002	1.3 mL×2 盲	准品。
	PNE004	25 mL×2 瓶	用于校准品、待测样品和酶标抗体的
稀释液			稀释。对初次检测的样品,需进行样
			品适用性验证,以确定最佳稀释倍数。
浓缩缓冲液	PNF001	25 mL×2 瓶	用于洗板。低温时易产生结晶,可在
(10×)			37℃水浴溶解,使用前用新鲜制备的
(10^)			超纯水稀释 10 倍。
MDCK HCP	PNN004	120 μL×1 管	经 HRP 标记的抗 MDCK HCPs 绵羊多
mbck ficr   酶标抗体(100×)			抗,使用前用稀释液稀释 100 倍。应
两小小小子(100~)			避光保存。
TMB 显色液	PND004	12 mL×1 瓶	使用前平衡于室温 20 min 以上,应避
TMB 业色液			光保存。
终止液	PNI002	6 mL×1 瓶	为盐酸溶液,操作时戴好护目镜并避
		U IIIL^I 邢山	免接触皮肤。
封板膜	PNK001	3 片	用于密封覆盖酶标板条, 防止污染和
主) 似人几天	FINEOUI	эЛ	液体蒸发。

#### ■ 储存条件及有效期

未开封试剂盒置 2-8 ℃保存,有效期为 12 个月。

开封组分的保存要求如下:

表 2. 开封组分有效期

名 称	效 期		
开封预包被酶标板	开封后的酶标板条连同干燥剂于自封袋中密封保存,在		
	2-8 ℃条件经验证可以稳定保存 60 天。		
复溶校准品	溶解后的校准品在 2-8 ℃条件下可以稳定保存 30 天。		

## ■ 实验所需但试剂盒中未含材料

- ▶稀释用无菌离心管
- ▶移液器配套用枪头
- ▶拍干酶标板用吸水纸
- ▶加样槽

## ■ 相关设备

- ▶酶标仪(能够检测 450 nm 和 620-650 nm 区间内单一波长的吸光度值)
- ▶单道或多道的微量移液器
- ▶微孔板恒温振荡器
- ▶恒温箱(可选)
- ▶洗板机 (可选)

## ■ 实验操作流程

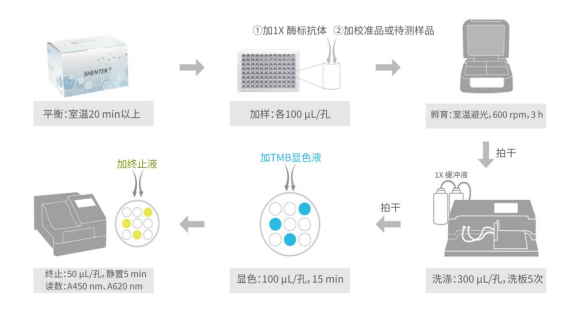


图 2 操作流程示意图

#### 一、试剂、仪器准备

#### (一) 实验前准备

- 1. 取出预包被酶标板,于室温平衡约 20 min。其余试剂在使用前均需提前取出,于室温平衡;在使用后立即放回 2-8 ℃保存。
- 2. 根据检测样品数量计算所需孔数,取出相应数量的预包被酶标板条,剩余板条连同干燥剂置于自封袋中密封,放回试剂盒中,保存在 2-8 ℃冰箱,于效期内使用完。

备注: 酶标板部分孔壁可能会有结晶, 属正常现象, 无需特殊处理。

备注: 室温指 25 ℃±3 ℃。

#### (二) 试剂配制

1. MDCK HCP 校准品溶解:精确量取校准品复溶液 500 μL,加入西林瓶中,轻柔颠倒混匀,静置 5-10 min,得到复溶校准品。

备注:根据标签信息计算复溶校准品浓度后再进行梯度稀释。若需同时使用多瓶校准品,请分别溶解后转移、合并至 1.5 mL 无菌离心管,振荡混匀后使用。

2. 1×缓冲液配制:浓缩缓冲液(10×)用超纯水稀释 10倍,例如取 25 mL浓

缩缓冲液(10×)加入 225 mL 超纯水混匀,即为 1×缓冲液,用于洗板。建议现配现用。若采用洗板机洗涤,可能发生试剂量不够,可单独采购相同产品号的缓冲液。

备注: 取出浓缩缓冲液(10×)和稀释液,观察如有结晶属正常现象,于 37℃温育直至完全溶解。

- 3. 检测抗体配制:用稀释液于无菌离心管中将其稀释 100 倍,轻轻颠倒混匀,即为 1× MDCK HCP 酶标抗体。配制合适体积,以保证加液时有充足的余量。现配现用。
- 4. 校准曲线配制:参照图3和表3对校准品进行梯度稀释。

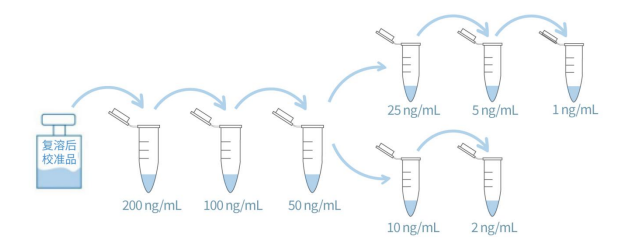


图 3 校准品稀释操作示例

表 3. 系列校准品梯度稀释

校准曲线样品	加样	浓度(ng/mL)		
ST1	复溶校准品用稀释液稀释到 ST1 浓度 200			
ST2	400 μL ST1 溶液 +400 μL 稀释液	100		
ST3	400 μL ST2 溶液 +400 μL 稀释液	50		
ST4	300 μL ST3 溶液 +300 μL 稀释液	25		
ST5	100 μL ST3 溶液 +400 μL 稀释液	10		
ST6	100 μL ST4 溶液 +400 μL 稀释液	5		
ST7	100 μL ST5 溶液 +400 μL 稀释液	2		
ST8	100 μL ST6 溶液 +400 μL 稀释液	1		
NCS (阴性对照)	稀释液	0		

## 二、样品准备

● 样品:表达纯化工艺过程样品,原液等。应清澈透明,经离心或过滤等方式

去除不溶物。

● 存放:样品务必事先有稳定性的研究,明确最佳的保存条件;一般建议样品 长期储存应放置于-65°C及以下环境中,且不宜反复冻融。

- 处理: 待测样品根据其预估所含的 HCPs 浓度,用稀释液稀释适当倍数,使 其检测值落入校准曲线定量范围之中。
- 对初次使用或样品 HCPs 含量未知的情况,强烈建议进行样品适用性验证,确定适宜的样品稀释倍数,以便更好进行后续常规检测。

备注: 相关验证方案可咨询我司技术支持。

## 三、操作步骤

#### (一) 加样孵育

- 1. 加入检测抗体: 取 1× MDCK HCP 酶标抗体溶液到加样槽中,用多通 道移液器快速将抗体溶液 100 μL/孔加入微孔板孔底部,勿引入气泡。 实际检测时可根据样品数量加样(可参考表 4 示例进行 96 孔板排版)。
- 2. 加入校准品和待测样品:准确移取 100 μL 系列校准品溶液、稀释液 (0值)、待测样品加入相应微孔板中。每个浓度建议做 2-3 个平行复孔,并记录各浓度孔所在位置。
- 3. 加样完毕后将微孔板用封板膜密封,放置于微孔板恒温振荡器上,室温条件下 600 rpm,避光振荡孵育 3 h。

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	ST8	ST8	ST8		NCS	NCS	NCS					
В	ST7	ST7	ST7									
С	ST6	ST6	ST6		S1	S1	S1					
D	ST5	ST5	ST5		S2	S2	S2					
Е	ST4	ST4	ST4		S3	S3	S3					
F	ST3	ST3	ST3		S1+SRC	S1+SRC	S1+SRC					
G	ST2	ST2	ST2		S2+SRC	S2+SRC	S2+SRC					
Н	ST1	ST1	ST1		S3+SRC	S3+SRC	S3+SRC					

表 4.96 孔酶标板加样排版示例

- ◇ 该示例表示的是检测 8 个浓度梯度的校准曲线(ST1-ST8)、1 个阴性对照 NCS、3 个 待 测 样 品 (S1-S3) 和 每 个 样 品 加 标 回 收 SRC (S1+SRC-S3+SRC)。
- ◆ 实际检测时可根据样品多少,参照此示例进行96孔板排版加样。

◆ 客户可根据方法验证结果确定日常检测复孔数及是否设置加标回收。

#### (二) 显色

- 1. 提前 20 min 将 TMB 显色液置于室温条件下平衡。
- 2. 将上述板子用 1×缓冲液洗板,300 μL/孔,迅速甩掉液体,于纸巾上拍干如此重复洗板 5 次。洗板后的微孔板应立即进行后续操作,不可放置。
- 3. 取合适体积的 TMB 显色液于加样槽中,用多通道移液器迅速将 TMB 显色液 100 μL/孔加入上述微孔板中,于室温避光温育 15 min。此步骤勿用封板膜密封。

#### (三)终止

- 1. 取合适体积的终止液于加样槽中,用多通道移液器迅速将终止液 50 μL/ 孔加入上述微孔板中。
- 2. 终止后的微孔板于室温放置 5 min。

#### (四)测读

1. 设定酶标仪波长 450 nm 和 620-650 nm (620-650 nm 区间内单一波长均可),测定各孔 OD 值。测定时不可覆盖封板膜或盖子。

#### 四、结果计算与判断

#### (一) 结果计算

- 1. 各孔 OD<sub>450 nm</sub> 数值需减去各自孔的长波长 OD 值。若酶标仪没有配备长波长时,可以省去此步骤。
- 2. 各校准点和样品的 OD 值分别减去阴性对照的 OD 值后, 重复孔取均值。
- 3. 以校准点浓度值和 OD 值进行四参数拟合,获得校准曲线方程。将样品的平均 OD 值带入方程计算得到样品浓度,该浓度需乘以稀释倍数得到样品的实际浓度。
- 4. 标曲的拟合软件可以用酶标仪自带的软件。如无,则建议采用专业的标曲制作软件,如 Curve Expert, ELISA Calc 等。

#### (二) 结果判断

1. 对于吸光度值超出校准品 ST1 的样品,可用稀释液稀释适宜倍数后再行测定,则样品中 HCPs 抗原浓度值=稀释后测定值×稀释倍数。若同时设置在该稀释度下的适宜加标样品,回收率符合相应法规的方法学验证要求。

#### (三) 检测方法的局限性

- 1. 本品仅适用于研究用途,不用于临床诊断。
- 2. 样品 pH 值应在 6.5-8.5 间,过低或过高的 pH 值可能会造成测量值异常。

#### (四)性能参数

- 1. 线性与校准范围: 2-200 ng/mL, 线性相关系数 R<sup>2</sup>>0.990。
- 2. 最低定量限 LLOQ: 2 ng/mL。
- 3. 典型校准曲线及其数据如下:

STD	(ng/mL)	AVG						
	3.190							
200	3.255	3.237						
	3.266							
	1.907		2.5					
100	1.950	1.931	3.5					
	1.936		E					
	1.097		OD <sup>420 nm</sup> 2.5-					
50	1.097	1.089	0   🗸					
	1.073		E 1.5-					
	0.611		A 20 1 20 1 20 1 20 1 20 1 20 1 20 1 20					
25	0.609	0.610	O 0.5- p					
	0.610							
	0.313		0 50 100 150 200					
10	0.313	0.312	Conc.(ng/mL)					
	0.310		A-D					
	0.209		四参数拟合方程: $Y = \frac{A-D}{1+{A \choose c}^B} + D$ , 其中:					
5	0.217	0.210	A=9.57058					
	0.205		B= -1.04748					
	0.145		C= 399.32097					
2	0.152	0.148	D= 0.00304					
	0.147		R <sup>2</sup> = 0.9994					
	0.133							
1	0.132	0.133	图 4 典型校准曲线及其参数					
	0.134							
	0.112	0.111						
0	0.108							
	0.113							

4. 特异性: 与常见表达宿主,如 *E.coli*、CHO、Vero、HEK293T 和毕赤酵母等宿主蛋白无明显交叉反应。

## ■ 重要事项提醒

**试剂盒使用人员需经过培训,合格后方可使用。**为了获得满意的检测结果,请您务必事先留意如下几点事项:

- ◆ 所有的试剂配制务必使用无菌一次性的吸头、试管和加样槽等,切勿混用。避免 微量移液器吸头连接部分的污染,建议每次实验前后用 75 %酒精擦拭。规范移 液操作,严禁液体倒吸到移液器,或未去掉吸头时横放在桌上。
- ◆ 校准品和样品的稀释混匀要轻柔充分, 勿产生大量泡沫。
- ◇ 终止液为酸性溶液,在使用中注意眼睛、面部、手和衣服的防护。
- ◆ 不同批次试剂盒不建议混用。
- ◆ 配制缓冲液所用水需为无菌水或新鲜制备的超纯水,水温不得超过37℃。
- → 加样时将样品加于酶标板底部,尽量不接触孔壁。注意不要有气泡,可轻轻晃动 混匀。在上机检测前若有气泡存在,需用干净的 10 μL 吸头或针头等戳破,注意 不要吸走孔内液体,导致结果误差大。
- ◆ 在孵育反应时需给酶标板覆膜,防止样品蒸发。
- ◆ 倒去缓冲液后应马上加后续溶液,勿让酶标孔处于干燥状态,以防影响试剂盒检测性能。
- ◆ 不用的酶标板条需用试剂盒附带的自封铝箔袋避光保存,以免被其他样品污染, 导致试剂盒报废。
- ◆ 校准品配制、样品稀释等务必精确,配制时最小的取样量不要小于 5 μL,防止结果出现较大的误差。
- ◆ MDCK HCP 酶标抗体(100×)请在使用前快速离心,将管盖中残留的试剂甩到 管底,防止试剂的污染和损失。
- ◆ 已稀释到工作浓度的校准品、1× MDCK HCP 酶标抗体等因无法保证其稳定性,不建议再次重复使用。
- ◆ 显色液应是无色透明液体。吸取时务必更换干净的吸头,防止 HRP 污染。如发现已有淡蓝色,请弃用。
- ◆ 确保加入终止液后 5-10 min 再上机检测,结果更稳定,时间不超过 30 min。
- ◆ 由于叠氮钠能抑制 HRP 活性,对检测结果有很大影响,因此样品中不能添加叠 氮钠。

# ■ 常见问题分析

若实验结果出现异常,请及时对未使用的酶标板和试剂进行妥善保管,对显色的酶标板实验结果拍照,保留实验原始数据。联系我司技术支持为您解决问题。以下常见的异常现象及解决方法供您参考:

问题描述	可能原因	解决方法				
	1. 共耗试剂污染, 如超纯水;	1. 使用无菌或新制备的超纯水稀释;				
	2. 共耗仪器污染, 如移液器、离	2. 移液器应专用,并使用无菌带滤芯吸头;				
	心机;	3. 试验操作分区;				
	3. 操作环境不洁净, ELISA 试验	4. 校准品复溶、稀释应规范,瓶(管)口切				
	操作区域与细胞培养、破碎区	勿触碰移液器外壁,造成管间交叉污染;				
* = +	域混用;	5. 手动洗板时移液器吸头应悬空, 切勿触及				
背景信号高	4. MDCK HCP 校准品复溶、稀释	管内液面;				
	过程中造成污染;	6. 严格按照说明书推荐的加液量、洗板次数				
	5. 洗板操作不规范;	和浸泡时间,切勿随意更改;				
	6. 洗板次数不够,加液量不足,	7. MDCK HCP 酶标抗体 (100×) 使用时未稀				
	浸泡时间不足;	释 100 倍或稀释错误。				
	7. 试剂错配。					
		1. 确认试剂盒及其各组分在有效期内, 若已				
		过期,请联系销售/采购部门更换;				
		2. 实验前需对实验人员进行实操培训,保证				
	1. 试剂过期; 2. 实验过程未严格按照说明书进	实验顺利;				
实验结果与		3. 对实验关键步骤,如使用浓度、加样量、				
参考性能参 数相差较大	2. 关巡过往水)情效燃机为下过 一 一 行。	孵育时间等需进行严格控制,不可以经验				
ж/п/ <b>д-1</b> Д/\	.11 •	值判断替代说明书;				
		4. 强烈建议购买 MDCK HCP 质控品对实验				
		过程进行监控,如有需求可联系我司销售				
		部门。				
复孔间平行 性较差		1. 进行回顾性审查或进行验证实验,确认各				
		试剂加样量准确、均一;				
	1. 移液失误;	2. 对移液设备进行定期校准和测试;				
	2. 移液枪精度差。	3. 强烈建议对各样品做三重复以上。若同一				
		样品出现异常值,可采用适合的异常值剔				
		除方法去除异常值后进行数据处理。				

## ■ 参考文献

• 《美国药典》 <1132> 章节, "Residual Host Cell Protein Measurement in Biopharmaceuticals"。

- 《欧洲药典》2.6.34 章节, "HOST-CELL PROTEIN ASSAYS"。
- YY/T 1183-2010 酶联免疫吸附法检测试剂(盒)。

修订日期: 2024年07月15日

生效日期: 2024年07月23日

#### 服务支持



#### 湖州申科生物技术股份有限公司

www.shenkebio.com

地址: 浙江省湖州市红丰路 1366 号 6 号楼

Email: Info@shenkebio.com

电话: 400-878-2189