



293 细胞宿主蛋白 (HCP) ,G2 残留检测试剂盒说明书

应用：定量检测细胞培养上清、蛋白纯化过程及终产物中宿主细胞蛋白残留

产品编号：HH-H0019-2

本试剂盒仅供科研和生产使用，不得用于临床及诊断！

目录

一、 背景介绍.....	2
二、 实验原理.....	2
三、 试剂盒优势.....	2
四、 试剂盒组分.....	3
五、 实验需要但未提供的耗材及设备.....	3
六、 样本收集.....	3
七、 实验前的准备.....	4
八、 试剂的准备.....	4
九、 操作步骤.....	4
十、 注意事项.....	6
十一、 数据处理.....	7
十二、 试剂盒质量控制.....	8
十三、 联系我们.....	8



一、背景介绍

本试剂盒是用来定量分析以 293 细胞 (HEK 293) 为表达系统时, 蛋白药物中宿主细胞残留蛋白。

293 细胞系被广泛用来表达治疗性蛋白, 在表达目的蛋白的同时, 会伴随着表达细胞自身凋亡, 资料显示细胞破碎后释放到培养基中的宿主蛋白达上千种之多, 其中很大一部分具有很强的免疫原性, 导致不良的毒性或免疫反应而危及产品安全 and 质量, 造成潜在的生物污染, 生物医药产品生产下游过程的目的之一就是移除这些潜在危害。

因此, 非常有必要将宿主细胞蛋白 (HCP) 残留量降低到最低水平, 在研发下游纯化的工艺时, 必须具有一种科学合理的测定成品或者半成品中 HCP 浓度的方法, 而酶联免疫法具有极高灵敏度, 因而被监管机构定为 HCP 检测的金标准。

二、实验原理

本试剂盒采用了固相夹心法的酶联免疫吸附实验 (ELISA)。先将捕获抗体包被微孔板, 制成固相抗体。检测时在包被抗体的微孔板中先加入待测抗原孵育, 洗涤后加入辣根过氧化物酶 (HRP) 标记的检测抗体, 形成包被抗体-抗原-检测抗体复合物。经洗涤后去除未参与反应的结合物, 最后加入底物 TMB 显色。TMB 在 HRP 的氧化作用下转化成蓝色, 并在酸的作用下转化成最终的黄色。氧化后的 TMB 颜色和因子的总含量呈正相关。用酶标仪在 450nm 波长下测定吸光度 (OD 值), 与浓度拟合成标准曲线, 通过样本 OD 值, 代入标准曲线方程, 计算样品中因子浓度。

三、试剂盒优势

1. 覆盖度广: 包被抗体及检测抗体有较强的识别 HCP 能力, 工艺稳定。
2. 抗体滴度高: 试剂盒中使用的抗体, 间接法 Elisa 检测效价达 10^6 以上。
3. 灵敏度高: 血清抗体纯化采用亲和纯化, 最大限度去除非特异性抗体。



4. 稳定性高：生产过程采用广谱蛋白稳定剂，和微孔板处理工艺，增加标准品及微孔板热稳定性和结果的可重复性。
5. 稀释液优化：使用优化稀释液，可降低样本检测过程中非特异性吸附，本底显色极低利于观察待测样本浓度。

四、试剂盒组分

	名称	规格	数量	保存
1	已包被平底微孔板	96 孔	1 板（可拆卸）	2-8℃ 密封冷藏
2	标准品母液（500 μ g/mL）	50 μ L	1 管	2-8℃ 冷藏
3	检测抗体母液（100 $\times$ ）	150 μ L	1 管	2-8℃ 冷藏
4	TMB	10mL	1 瓶	2-8℃ 避光冷藏
5	终止液	10mL	1 瓶	2-8℃ 冷藏
6	洗液（100 $\times$ ）	10mL	1 瓶	2-8℃ 冷藏
7	稀释液（10 $\times$ ）	10mL	1 瓶	2-8℃ 冷藏
8	封板膜		4 张	
9	使用说明书		1 份	

五、实验需要但未提供的耗材及设备

1. 移液器：10 μ L-1000 μ L
2. 多道移液器
3. 灭菌的去离子水或超纯水 1L
4. 灭菌 EP 管
5. 吸水纸
6. 酶标仪
7. 高速离心机
8. 迷你离心机
9. 洗板机或者洗瓶
10. 数据分析及绘图软件

六、样本收集

细胞上清液：收集培养的细胞，1000 $\times$ g（或 3000rpm）离心 15 分钟，取上清，-20℃ 或



-80℃分装保存备用。

七、实验前的准备

请仔细阅读试剂盒说明书，反应在室温下进行。

八、试剂的准备

1. 试剂盒内所有试剂及包被板，请在使用前 30 分钟拿出，使其恢复室温。
2. 洗液的稀释：将 10mL 100×洗液母液，加入 990mL 去离子水或超纯水，混匀备用。如果浓缩液中有少许结晶，请将其置于室温，并轻轻震荡至晶体完全溶解。
3. 稀释液的准备：将 10mL 10×稀释液母液，加入 90mL 去离子水或超纯水，混匀备用。如果浓缩液中有少许结晶，请将其置于室温，并轻轻震荡至晶体完全溶解，用作标准品，样品，检测抗体的稀释液。

九、操作步骤

1. 撕开包装袋，取出包被有抗体的酶标板，拆下不需要使用的板条，并用封板膜封好，放回铝箔袋，重新放回 4℃保存（板架可重复使用）。标准品由于运输颠簸可能会粘在管壁上，使用前轻微甩匀，或在离心机上离心 2 秒左右。

2. 标准品的稀释：

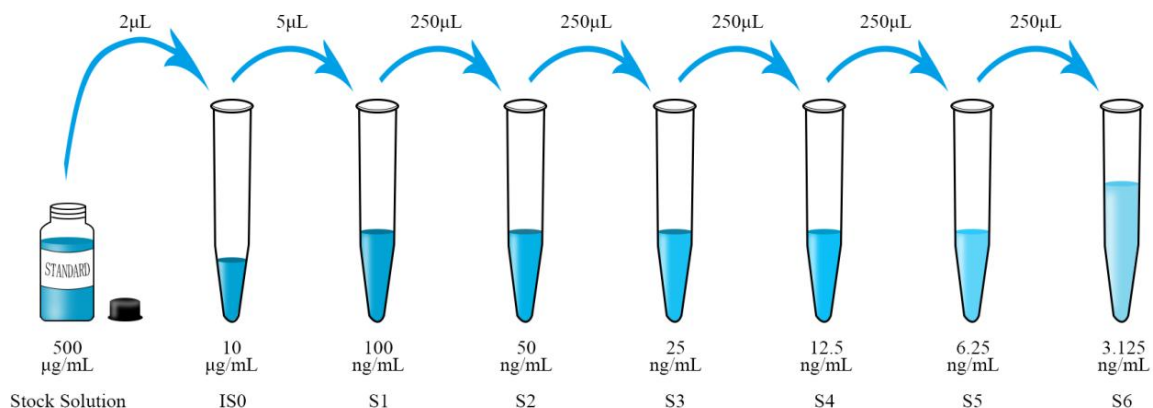
配置标曲时提前标记 7 只样品稀释管，预加入一定体积的稀释液，其中 IS0 (98μL)，S1 (495μL)，S2 至 S6（各 250μL）。

取标准品母液（浓度为 500μg/mL）2μL 加入到标记为 IS0 的管，轻轻吹打 2 次并颠倒混匀后，接着吸取 5μL 浓度为 10μg/mL 的 IS0 到 S1 管，混匀后，取 250μL 浓度为 100ng/mL 的标准品 S1 到下一管，之后以 2 倍梯度稀释至 S6（稀释过程如下图）。

从稀释好后的标准曲线各浓度点分别取 100μL 加入空白微孔中，样本（原液或稀释液）

取 100μL 加入空白微孔中。空白对照（Blank Control）加入 100μL 的样本稀释液即可。

注：标准曲线有 6 个点，分别命名为 S1、S2、S3……S6。其中 S1 即标准曲线的最高浓度点（100ng/mL）。



3. 将酶标板用封板膜密封后室温振荡孵育 1.5 小时。

4. 洗板机洗板：

- 取出稀释好的洗液放置于洗板机的洗瓶中备用。
- 取出上步中的微孔，甩去微孔中的液体，洗板机洗板5次。
- 洗板完成后，将微孔板倒扣在吸水纸上拍打，充分拍干至无明显水膜为止。

或手动洗板：

- 取出稀释好的洗液放置于洗瓶中备用。
- 取出上步中的微孔，甩掉微孔中的液体，在吸水纸上轻轻拍打至无明显液滴。
- 用多道移液枪向每个微孔中加300µL洗液，静置20秒，倒去洗液，将微孔板倒扣在吸水纸上轻轻拍打。重复5次。注：第五次洗板时，充分拍干至无明显水膜为止。

5. 检测抗体：取检测抗体母液（100×）100µL 到 9.9mL 稀释液中稀释至工作浓度（1×），取 100µL 加入到各微孔中，将酶标板用封板膜密封后室温振荡孵育 1.5 小时。

6. 洗板：重复步骤 4。

7. 显色：各微孔板加入 100µL TMB 溶液，室温反应 15 分钟左右。若颜色浅可适当延长反应时间，勿超过 30 分钟。

8. 终止：各微孔中加入 50µL 终止液，终止反应。

9. 读取 OD 值：在波长 450nm 下读取 OD 值。

10. 数据分析：推荐使用四参数回归拟合。



十、注意事项

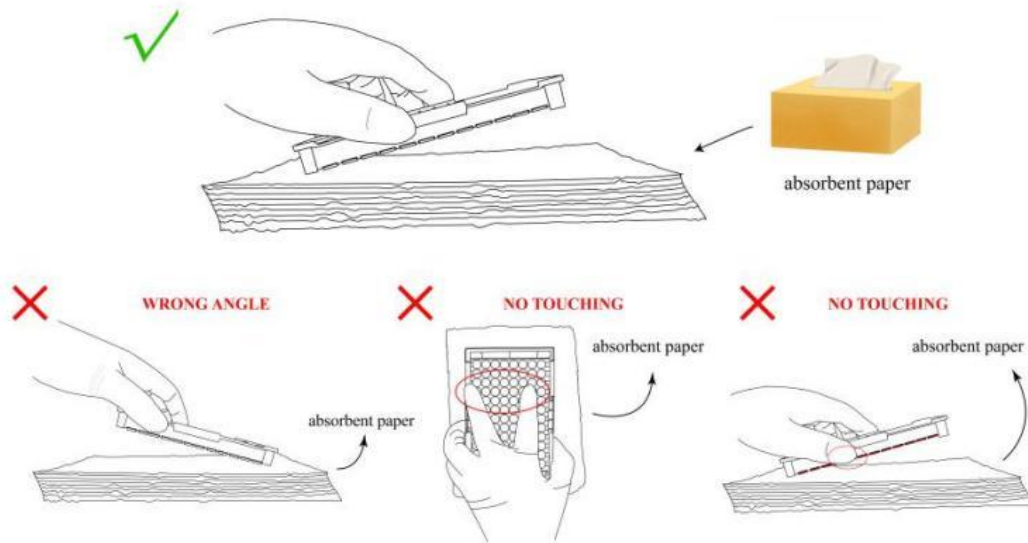
（一）样本收集注意事项

1. 样本收集完毕后，要分装保存在 -20°C （少于3个月）或 -80°C （少于6个月）以保持蛋白活性，避免污染和反复冻融。如果要在24小时内分析样本，可以保存在 $2-8^{\circ}\text{C}$ 。
2. 冷冻样本使用前请保证充分化冻（请勿加热融化样本），使用前用移液器或者 Vortex 混匀，样本液中含有沉淀物会对 ELISA 有干扰，可离心去除。
3. 某些化学裂解液（如 SDS, Triton 等）可能会对本实验造成干扰，谨慎使用。
4. 建议所有标准品及样本都设置复孔。向微孔中加入样本，保证不要有气泡。
5. 目标蛋白纯化过程通常伴随成分复杂的缓冲液，建议首次使用不同缓冲液时进行加标回收，以排除基质干扰效应。通常，高盐、低 pH、多糖、有机溶剂及去污剂会导致较低回收率。通常做法是，将稀释后的标准品 S1 (100ng/mL) 与待测试溶液基质按照 1:4 体积混合（如 20 μL 含/不含浓度为 100ng/mL 的标准品 S1 加入 80 μL 待测溶液），计算时用加标后浓度减去加标前本底浓度，再除以理论浓度即为加标回收率。

（二）实验操作注意事项

1. 请不要将本试剂盒的试剂与其他试剂盒试剂交叉使用。
2. 实验操作使用一次性吸头，避免交叉污染。
3. 加样：加样时要控制时间和速度，一般加样时间控制在10分钟内。如果样本数量过多，可使用多道移液器。
4. 洗涤：洗涤时微孔中残留的洗涤液应在吸水纸上充分拍干，并要消除板底残留的液体和手指痕迹，避免影响最后的酶标仪读数。
5. 由于底物TMB溶液是光感性的试剂，使用前请勿长时间暴露于可见光下。同时要避免TMB与金属接触。
6. 反应时间的控制：加入底物后请定时观察反应孔的颜色变化（比如，10分钟左右），如果颜色较深，请提前加入终止液终止反应。

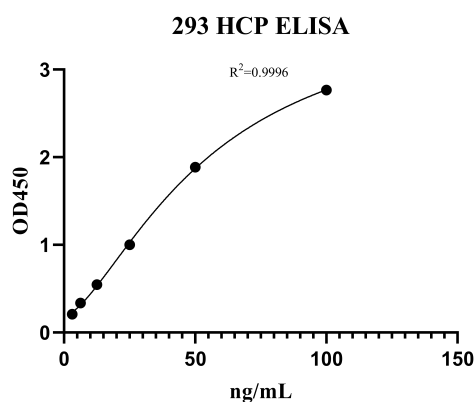
7. 本试剂盒中使用了稀硫酸作为终止液，其具有轻微腐蚀性，使用时应避免接触衣物或眼、手等皮肤暴露部位。
8. 标准曲线的 $R^2 \geq 0.95$ 。
9. 拍板示意图：



十一、数据处理

1. 对样本及标准品各自对应的复孔 OD 值取平均值。
2. 以标准品的 OD 作为 Y 值，标准品的浓度作为 X 值，推荐选择四参数 logistic (4-PL) 曲线拟合。
3. 将样本 OD 代入到标准曲线方程中计算样本中待检样本的浓度。
4. 以下曲线仅供参考。

附件一、标准曲线实例



ng/mL	OD450
100	2.7655
50	1.885
25	1.0005
12.5	0.547
6.25	0.336
3.125	0.208



十二、试剂盒质量控制

1. 批内差CV%: 7.1-10.6
2. 批间差CV%: 6.8-10.4
3. 线性:

稀释倍数	Range %
1:2	100.1-101
1:4	96.7-98.8
1:8	99.1-108.2
1:16	93.6-113.5
1:32	82.4-97.7

4. 灵敏度:

最低检测限 (LOD) : 0.78ng/mL

最低定量限 (LOQ) : 3.1ng/mL

十三、联系我们

地址: 上海市浦东新区周浦镇紫萍路889弄6号楼

网址: www.cellgenebio.com 或 www.bluegene.cc 或 www.elisakit.cc

联系电话: 400-882-6373/021--61106433/021--61106434/021-61106435/021--61106436

国内市场部	
售前一	QQ: 2247355151 或邮箱: sale_bluegene@163.com
售前二	QQ: 3247299548 或邮箱: sale_cellgene@163.com
技术部售后	tech@bluegene.cc
其他咨询	sales@bluegene.cc