

脂蛋白（a）测定试剂盒（胶乳免疫比浊法）说明书

产品货号	产品名称	包装规格	测定方法
AYHE6-M48	脂蛋白（a）含量检测试剂盒	48T	微量法
AYHE6-M96		96T	

一、测定意义：

用于体外定量测定人血清、血浆中脂蛋白 a 的含量。临床上主要用于评价心血管疾病风险。

二、测定原理：

样本 Lp(a)与试剂中的特异性抗人 Lp(a)抗体相结合，形成不溶性免疫复合物，使反应液产生浊度，在特定波长下检测吸光度，浊度高反映样本中 Lp(a)的含量，参照基准曲线即可计算出 Lp(a)浓度。

三、试剂组成：

试剂名称	试剂装量(48T)	试剂装量(96T)	保存条件
提取液	液体 60mL×1 瓶	液体 110mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂一	液体 12mL×1 瓶	液体 24mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂二	液体 4mL×1 瓶	液体 8mL×1 瓶	2-8℃保存
标准品 (见标签)	液体 0.2mL×1 瓶	液体 0.2mL×1 瓶	2-8℃保存

四、操作步骤：

样本前处理

1、组织：按照组织质量（g）:提取液体积（mL）为 1:5~10 的比例（建议称取 0.1 g 组织，加入 1 mL 提取液）进行冰浴匀浆。5000 rpm，4℃离心 10 min，取上清置冰上待测。

2、血清（浆）等液体：直接测定。

测定步骤

1、酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 600nm，蒸馏水调零。

2、样本测定（在 96 孔板中依次加入下列试剂）：

试剂名称	空白管	标准管	测定管
试剂一（μL）	180	180	180
上清液（μL）	-	-	5

标准管（μL）	-	5	-
蒸馏水（μL）	5	-	-
混匀，置于 37℃水浴锅/恒温培养箱反应 5min			
试剂二（μL）	60	60	60
混匀，立即于 600nm 波长处读取吸光度 A1，分别记为 A1 _{空白} 、A1 _{标准} 和 A1 _{测定} 。计算 $\Delta A1_{测定} = A1_{测定} - A1_{空白}$ ， $\Delta A1_{标准} = A1_{标准} - A1_{空白}$ 。置于 37℃水浴锅/恒温培养箱反应 5min 后，于 600nm 波长处读取吸光度 A2，分别记为 A2 _{空白} 、A2 _{标准} 和 A2 _{测定} 。计算 $\Delta A2_{测定} = A2_{测定} - A2_{空白}$ ， $\Delta A2_{标准} = A2_{标准} - A2_{空白}$ 。 $\Delta A_{测定} = \Delta A2_{测定} - \Delta A1_{测定}$ ， $\Delta A_{标准} = \Delta A2_{标准} - \Delta A1_{标准}$ 。（空白管和标准管只需测 1-2 次）。			

五、脂蛋白（a）含量测定：

1、按样本蛋白浓度计算

$$\text{脂蛋白（a）含量}(\text{mmol/mg prot}) = C_{\text{标准}} \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \div C_{\text{pr}}$$

2、按样本质量计算

$$\text{脂蛋白（a）含量}(\text{mmol/g}) = C_{\text{标准}} \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \div W \times V_{\text{样总}}$$

3、血清（浆）等液体计算

$$\text{脂蛋白（a）含量}(\text{mmol/mL}) = C_{\text{标准}} \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}}$$

$C_{\text{标准}}$ ：标准管浓度； $V_{\text{样总}}$ ：提取液体积，1mL； C_{pr} ：样本蛋白质浓度，mg/mL； W ：样本质量，g。

六、注意事项：

当标本浓度超过检测范围时，应用生理盐水稀释标本后再进行检测，标本值为测定值乘以稀释倍数。

【厂家信息】

生产企业：南京陌凡生物科技有限公司

地址：南京市栖霞区红枫科技园 A6 栋 2 层

【售后微信】**【说明书核准及修改日期】**

核准日期：2025 年 4 月 7 日

修改日期：2025 年 4 月 7 日