

Human/Rat β Amyloid (42) ELISA Kit *Wako*, High-Sensitive

TABLE OF CONTENTS

1.	Introduction 2
2.	Kit Contents · · · · 2
3.	Required Apparatuses 2
4.	Principle 2
5.	Assay Method
	5-1. Preparation of reagents to be used $\cdots \cdots 2$
	5-2. Test sample preparation $\hfill 3$
	5-3. Assay procedure $\cdots \cdots 3$
	5-4. Standard curve $\hfill 4$
6.	Test performance
	6-1. Sensitivity 4
	6-2. Reproducibility $000000000000000000000000000000000000$
	6-3. Specificity 4
	6-4. Linearity of dilution 5
	6-5. Spike recovery 5
7.	Troubleshooting 5
8.	Method of sample preparation 6
9.	References 8
10.	Assay Summary 9

1. Introduction

Alzheimer's Disease (AD) is characterized by the presence of extracellular senile plaques (SPs) and intracellular neurofibrillary tangles (NFT) in the brain. The major protein component of SPs is and intracellular neurofibrillary tangles (NFT) in the brain. The major protein component of SFs is β Amyloid peptide (A β). The peptide is 40 or 42 amino acid peptide cleaved from the Amyloid Precursor Protein (APP) by β -Secretase and γ -Secretase. A β 42 is more prone to aggregate than A β 40. Therefore the initial A β deposition begins with A β 42 but not with A β 40 positive and A β 40-negative plaques may represent early-stage diffuse type SPs, and A β 40-positive plaque appears in the advanced stage, especially more often in cored portion of the mature plaque. In this kit, we use the monoclonal antibody BNT77, which epitope is A β (11-28) and the monoclonal antibody BCO5, which specifically detects the C-terminal portion of A β 42. Therefore

this kit is designed to be used for the quantitative determination not only Human or Rat A β (1-42) but also A β (x-42) with a truncated or modified N-terminus in samples such as tissue culture medium, tissue homogenate, CSF and plasma. Additionally, the sensitivity of the kit increased about 10 times compared with Human/Rat (42) β Amyloid ELISA Kit Wako (290-62601).

2. Kit Contents

① Antibody (BNT77)-coated Microtiter Plate

(Anti Human A β(11-28) MoAb (Clone No.BNT77))	1 plate
② Standard Solution (Human βAmyloid (1-42), 20 pmol/L)	$2 \mathrm{mL} imes 2 \mathrm{vials}$
③ Standard Diluent	$30 \text{ mL} \times 1 \text{ vial}$
⊕ Wash Solution (20 ×)	$50 \text{ mL} \times 1 \text{ vial}$
HRP-conjugated Antibody (BC05) Solution	
(Anti Human A β (35-43) MoAb (Clone No.BC05)Fab'-HRP)	$12 \text{ mL} \times 1 \text{ vial}$
6 TMB Solution	$12 \text{ mL} \times 1 \text{ vial}$
① Stop Solution	$12 \text{ mL} \times 1 \text{ vial}$
Plate Seal	3 sheets

: Keep at $2-10^{\circ}$ C. Storage

Expiration date: Printed on the package

Package : 96 tests

3. Required Apparatuses

- A Microplate Reader
 A Micropipette
 A Microplate Washer

4. Principle

This kit is constructed as a sandwich ELISA format with two kinds of antibodies. The monoclonal antibody BNT77, which epitope is A β (11-28) is coated on 96 well surfaces of a separable microplate and acts as a capture antibody for A β (x-42). Captured A β (x-42) is recognized by another antibody, BC05 (Fab' fragment), which is specifically detects the C-terminal portion of A β (x-42), labeled with HRP. After addition of TMB solution, positive samples will develop a blue color. The reaction is terminated by the addition of stop solution, which produces a yellow color. The absorbance is then measured at 450 nm.

5. Assay Method 5-1. Preparation of reagents to be used

Number	Reagent Name	Preparation
1	Antibody (BNT77)-coated Microplate	Ready to use
2	Standard Solution	Dilute the Standard with Standard Diluent.
	(Human βAmyloid (1-42), 20 pmol/L)	(e.g. 20, 10, 5, 2, 1, 0.5, 0.1 (pmol/L))
3	Standard Diluent	Ready to use
4	Wash Solution (20×)	Working solution is prepared by dilution of
		50 mL of the Wash Solution(20×) with
		distilled deionized water to 1000 mL.
5	HRP-conjugated Antibody (BC05)	Ready to use
6	TMB Solution	Ready to use
7	Stop Solution	Ready to use
8	Plate Seal	Ready to use

5-2. Test sample preparation

Test samples, containing A β (x-42) at more than 20 pmol/L, should be diluted with the Standard Diluent. If the concentration of A β (x-42) in samples cannot be estimated in advance, a pre-assay with several different dilutions is recommended to determine the proper dilution of samples. Additionally, in the case of plasma samples, they should be diluted 2-4 times with the Standard Diluent to disrupt interaction of A $\beta(x-42)$ with masking proteins. In the case of culture medium with FCS, A β (x-42) like substances in FCS may be measured. Therefore negative control should be taken.

5-3. Assay procedure

- ① Take the aluminium package, containing the antibody-coated microplate, from a refrigerator which is maintained at $2-10^{\circ}$ C, and leave it until it reaches room temperature. Separate the required wells from the microplate, and seal the remaining wells in the aluminium package and store them in the refrigerator. ② Dispense $100~\mu L$ standard diluent into zero blank well (See Note 1).
- In the assays of standard solution and test samples (e.g. tissue culture medium, tissue homogenate, cerebrospinal fluid (CSF) and plasma) dispense $100 \,\mu\text{L}$ of solution into each well (See Note 2,3).
- 4 Seal the wells with the plate seal, and leave refrigerated overnight.
- After removal of the plate seal from the plate, discard the solutions from the wells by microplate washer or aspirator, and then wash 5 times with wash solution (See Note 4,5).
- 6 Dispense 100 μL HRP-conjugated antibody solution into the wells, seal them with the plate seal, and let the microplate stand in the refrigeration or cold room for 1 hour.
- ② After removal of the plate seal, remove the antibody solution from the wells and wash them 5 times with wash solution (See Note 4,5).
- ® Add 100 µL TMB solution to the wells within a short interval, thus starting the HRP reaction at room temperature in the dark (See Note 1,6).
- 9 Add 100 μ L stop solution to the wells, 30 minutes after addition of the TMB solution, in order to terminate the reaction (See Note 7).
- Read the absorbance of each well at 450 nm having blank the plate reader against a TMB solution blank. Read the plate within 30 minutes after adding the stop solution
- 1 Read the Human or Rat β Amyloid (x-42) concentrations for unknown samples and controls from the standard curve.

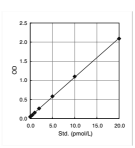
Notes

- 1. All reagents except for the wash solution and HRP-conjugated Antibody Solution should be used only after returning to room temperature.
- 2. At least more than duplicate assays are recommended for each sample.
- 3. The standard curve should be made at each study.
- 4. Try to complete washing within 2 or 3 minutes in total. The temperature of the wash solution should be equal to or lower than room temperature. And differences in soaking time (i.e., time taken for pouring the wash solution into wells) between the wells in the washing process may cause inconsistent results. Try to perform the washing process in such a way as to ensure that the soaking time for each well is as similar as possible (e.g., start washing from the right row of the plate for the first wash and from the left row in the second wash).
- 5. If using an aspirator for removal of the solutions from microplate wells, pay attention to not touch and damage the surfaces of the wells.
- 6. The vessels and apparatus should be well cleaned, prior to use. Contamination results in color development of the solutions.
- 7. When handling many samples, systematic dispensing of the solutions should be required in order to attain a constant reaction time in each sample assay.
- 8. The kit is constructed with well-adjusted combinations of the antibody preparations and biological reagent solutions for each lot. Combining the biological reagent solutions and the plate from different lots may cause unexpected results.
- 9. The quantitation may indicate abnormally high measurements caused by the cross reaction of mouse IgG1 antibodies to unidentified components in human plasma. In that case, the plasma sample should be absorbed with a column which fixes refined mouse IgG. Then you can minimize the phenomenon. (see Reference 8,9)
- 10. This kit is for research use only, and not for use in diagnostic procedures.

Assay procedure table				
	Test Sample	Standard	Test Sample Blank	
Reagents Test Sample $100 \mu \text{L}$		Diluted standard 100 μL	Standard Diluent 100 µL	
Incubat	te for overnight in the	e refrigerator with pl	ate seal	
	Washing	5 times		
HRP-conjugated Antibody 100 μL		100 μL 100 μL		
Incubate for 1 hour in the refrigerator with plate seal				
Washing 5 times				
TMB Solution	100 μL	100 μL	100 μL	
Incubate for 30 minutes at room temperature in the dark with plate seal			with plate seal	
Stop Solution	100 μL	100 μL	100 μL	
Read the absorbance of each well at 450 nm with a microplate reader				

5-4. Standard curve

Standard (pmol/L)	Mean (OD at 450 nm)	CV (%)		
. ,	, ,	` '		
0.0	0.046	1.26		
0.1	0.056	2.74		
0.5	0.097	2.39		
1.0	0.154	0.99		
2.0	0.264	1.31		
5.0	0.582	1.07		
10.0	1.099	0.48		
20.0	2.092	1.01		



6. Test performance

6-1. Sensitivity

- Sensitivity
 Dynamic range·····0.1-20.0 (pmol/L)
 Sensitivity····0.024 (pmol/L)
 **The sensitivity was determined by adding two standard deviations to the mean absorbance obtained when the zero standard was assayed 24 times.

6-2. Reproducibility 1) Intra-assay (n = 24)

	Sample 1	Sample 2	Sample 3
Mean (pmol/L)	3.16	7.40	16.41
SD	0.02	0.06	0.15
CV(%)	0.77	0.82	0.96

SD = Standard Deviation, CV = Coefficient of Variation

2) Inter-assay (n = 5)

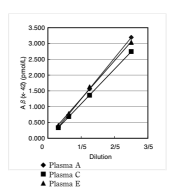
	Sample 1	Sample 2	Sample 3		
Mean (pmol/L)	3.17	7.23	16.38		
SD	0.05	0.13	0.18		
CV (%)	1.50	1.86	1.12		

6-3. Specificity (n=4)

	Cross-reaction (%)
Human β Amyloid (1-40)	≦0.1
Human β Amyloid (1-42)	100.0
Human β Amyloid (1-43)	12.7
Rat (mouse) β Amyloid (1-40)	≦0.1
Rat (mouse) β Amyloid (1-42)	156.0

6-4. Linearity of dilution (n=3)

0-4: Efficulty of dilution (if 5)				
Sample	Dilution	Measured (pmol/L)		
	1/2	3.193		
Plasma A	1/4	1.566		
Plasma A	1/8	0.736		
	1/16	0.377		
	1/2	2.743		
Plasma C	1/4	1.361		
Flasilia C	1/8	0.686		
	1/16	0.335		
	1/2	3.033		
Plasma E	1/4	1.627		
1 Idollid E	1/8	0.780		
	1/16	0.409		



6-5. Spike recovery (n=3)

6-5. Spike recovery (II-	- 3)				
Sample (4 fold dilution)	Spiked (pmol/L)	Measured (pmol/L)	CV (%)	Expected (pmol/L)	Recovery (%)
,	0.00	1.50	1.35	•	,
F21 A	1.25	2.79	4.03	2.75	101.57
Plasma A	2.50	4.06	0.96	4.00	101.50
	5.00	6.62	1.67	6.50	101.90
	0.00	2.24	2.14		
DI D	1.25	3.54	0.16	3.49	101.23
Plasma B	2.50	4.74	1.13	4.74	99.90
	5.00	7.08	0.90	7.24	97.71
	0.00	1.29	1.31		
Plasma C	1.25	2.47	0.99	2.54	97.35
Piasma C	2.50	3.80	0.90	3.79	100.22
	5.00	6.18	0.83	6.29	98.30
	0.00	1.91	1.06		
Plasma D	1.25	3.05	0.80	3.16	96.43
Flasilia D	2.50	4.41	1.17	4.41	99.96
	5.00	6.64	0.75	6.91	96.01
	0.00	1.55	2.21		
Plasma E	1.25	2.75	0.20	2.80	98.17
I lasilia E	2.50	3.93	0.74	4.05	97.07
	5.00	6.09	0.49	6.55	92.96
	0.00	1.80	1.90		
Plasma F	1.25	2.86	0.71	3.05	93.85
riasma F	2.50	4.01	0.24	4.30	93.24
	5.00	6.07	0.70	6.80	89.21

7. Troubleshooting

Q1: The OD in the standard solution is too low to draw a calibration curve. Why does this happen?
A1: It is possible that more time than necessary was taken for washing. Try to complete washing within 2 or 3 minutes in total. The temperature of the wash solution should be equal to or lower than room temperature. If you do not use a microplate washer or aspirator, discard the solution in the wells first by decanting (be careful not to cause inter-well contamination at this time), fill the wells with the wash solution using a bottle washer, etc. and discard the solution again. Repeat the procedure 5 times. The total washing time in this case should also be no more than 2 to 3 minutes.

- Q2: The absorbance of 0 pmol/L is higher than standards with the low concentration range, so the calibration curve cannot be drawn. Why does this happen?
- A2: There is a possibility of insufficient washing. Samples, standard solutions, or HRP conjugated antibody solutions can attach to the upper part of the sides of the wells, and may not be removed by the washing operation. Be careful to avoid touching the sides of the wells when adding the solution. During the movement of the plate be careful not to or drop or tilt it. During the reaction time, the plate should remain still.

In case of manual washing operations, make sure at least 300 μ L of the wash solution is dispensed into each well. When dispensing the first two times, do not overflow the wash solution from the wells in order to avoid well-to-well contamination. The third time, thoroughly wash by overflowing of the wash solution. When using a plate washer, we recommend washing with the maximum amount that can be set.

- Q3 : Does A β peptide in the standard solution aggregate?
- A3: The standard solution is designed not to aggregate. It is stable when stored in a refrigerator.
- Q4: The measurement values are not consistent. What are the possible causes of this?
- A4: Differences in soaking time (i.e., time taken for pouring the wash solution into wells) between the wells in the washing process may cause inconsistent results. Manual washing using a pipet is particularly prone to variations in timing. Try to perform the washing process in such a way as to ensure that the soaking time for each well is as similar as possible (e.g., start washing from the right row of the plate for the first wash and from the left row in the second wash).
- Q5: Storage method
- A5: Human specimens such as cerebral tissues and cerebrospinal fluid can be stored in a freezer, although measurement values for some specimens may decrease even after such storage. If the concentration of A β is low, then freeze-thawing of the specimen should be avoided. For a culture supernatant, mix it with 0.2% cow serum albumin and 0.075% CHAPS (final concentrations for both) to minimize losses by adhesion to the vial wall, etc. before storage in a freezer
- Q6: Is it possible to measure a serum sample?
- A6: Yes. However, it is not recommended because the value in serum is often lower than that in plasma that is collected simultaneously. The serum sample also tends to deteriorate to a greater degree on refrigeration.
- Q7 : Which anticoagulant can I use for plasma samples ? A7 : We recommend EDTA2K. EDTA2Na and heparin have also been used.
- Q8: Can I use concentrations for dilution of the standard solution other than those illustrated?
- A8: No problem at all. You can prepare a series of dilutions suitable for your experimental system.
- Q9: Is a calibration curve of a type other than log-log acceptable?
- A9: No problem at all.
- Q10: While it is recommended that the assays be performed at least in duplicate, is it also necessary to perform duplicate assays for standard samples?
- A10: We recommend that the assays are at least duplicated for standard samples, but you may decide the number of standard samples, such as n=1, to suit to each experimental system.
- Q11: How should we store the reagent after opening?
- A11: The reagent is stable in a refrigerator provided that the microplates are returned to the aluminum packs properly with a desiccating agent.

8. Method of sample preparation

- Following methods are examples of how to prepare the sample.
- **♦** Brain tissue sample
- 1. Aggregated A β (brain tissue in patients with Alzheimer's disease) (see Reference 6)
 - Mince about 1 g of brain tissue, add 5 volumes of TBS* and homogenize (10 strokes) using a Teflon homogenizer. Centrifuge this homogenate at 500,000 × g, 4 °C for 20 minutes.
 - (50 mmol/L Tris-HCl, pH 7.6, 150 mmol/L NaCl, protease inhibitors [0.1 mmol/L diisopropyl fluorophosphate, 0.5 mmol/L phenylmethylsulfonyl fluoride, 1 g/mL $N\alpha$ -P-tosyl-L-lysine chloromethyl ketone, 1 g/mL antipain, 0.1 g/mL leupeptin])

- ② Suspend the precipitate in 5 volumes of TBS/protease inhibitors (containing 1.0 mol/L sucrose) and centrifuge at $500,000 \times g$, 4% for 20 minutes.
- ③ Add 3 volumes of 1% Triton X-100/TBS/protease inhibitors to the precipitate and homogenize (10 strokes). Incubate this homogenate at 37 ℃ for 15 minutes and centrifuge at 500.000 × g for 20 minutes.

- (6) Collect the supernatant and dry by Speed Vac. Add 100 μ L of DMSO and perform ultrasonic disintegration for a short time for suspension. Store this DMSO-dissolved, formic acid-extracted A β at −80 °C until use.

2. Soluble A β (normal brain tissue)

We recommend the following methods of 2-1 and 2-2 in the case of soluble A β in the normal brain tissues. Because we can detect the difference between soluble A β and aggregated A β clearly compared with the methods of 2-3.

2-1. The method using RIPA buffer

- ① Homogenize (25 strokes) about 100 mg the brain tissue in 1 mL of RIPA buffer (250 mM NaCl, 1% NP-40, 0.5% Na-deoxycholate, 0.1% SDS, 50 mM Tris HCl, pH=8.0) with protease inhibitors. Centrifuge this homogenate at $100,000 \times g$, 4%, for 20min.
- ② Dilute the supernatant with the Standard Diluent in the kit, if necessary, and measure as directed in the package insert.

2-2. The method using Tris buffer

- ① Homogenize (25 strokes) about 100 mg the brain tissue in 1 mL of Tris buffer (150 mM NaCl, 50 mM Tris HCl, pH = 7.6) with protease inhibitors. Centrifuge this homogenate at 100,000 \times g, 4 $^{\circ}$ C, for 20min.
- ② Dilute the supernatant with the Standard Diluent in the kit, if necessary, and measure as directed in the package insert.

2-3. The method using 70% formic acid (see Reference 7)

- ① Homogenize (6 strokes) about 150 mg of tissue in 1 mL of 70% formic acid. Centrifuge this homogenate at $100,000 \times g$ for 1 hour.
- $\ensuremath{\textcircled{2}}$ Dilute the supernatant 20-fold with 1 mol/L Tris Base to neutralize.
- ③ After neutralization, dilute the sample with the Standard Diluent in the kit, if necessary, and measure as directed in the package insert.

♦ Culture supernatant sample

① To measure, dilute the sample with the Standard Diluent in the kit as necessary and follow the instructions in the package insert. The recommended dilution is 5-fold for A β 40 and no dilution for A β 42.

♦ Cerebrospinal fluid sample

① To measure, dilute the sample with the Standard Diluent in the kit as necessary and follow the instructions in the package insert. The recommended dilution is 50-fold.

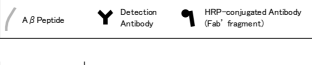
♦ Plasma sample (see Reference 8,9)

- ① Centrifuge the blood collected in a vacuum blood collection tube with EDTA2K at $5,000 \times g$, 4% for 15 minutes to separate the plasma, which is then stored at -80% until use.
- ② To measure, dilute the plasma sample 4-fold with the Standard Diluent in the kit to avoid the effect of interfering substances in the plasma and follow the instructions in the package insert.

9. References:

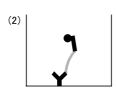
- 1) Suzuki, N., Cheung, TT., Cai, XD., Odaka, A., Otvos, L. Jr., Eckman, C., Golde, TE. and Younkin, SG.: Science, 264, 1336 (1994)
- 2) Iwatsubo, T., Odaka, A., Suzuki, N., Mizusawa, N. and Ihara, Y.: Neuron, 13, 45 (1994)
- 3) Asami-Odaka, A., Ishibashi, Y., Kikuchi, T., Kitada, C. and Suzuki, N.: Biochemistry, 34,
- 4) Scheuner, D., Eckman, C., Jensen, M., Song, X., Citron, M., Suzuki, N., Birb, TD., Hardv, J., Hutton, M., Kukull, W., Larson, E., Levv-Lahad, E., Viitanen, M., Peskind, E., Poorkai, P., Schellenberg, G., Tanzi, R., Wasco, W., Lannfelt, L., Selkoe, D. and Younkin, S.: Nature Med. **2**, 864 (1996)
- 5) Kosaka, T., Imagawa, M., Seki, K., Arai, H., Sasaki, H., Tsuji, S., Asami-Odaka, A., Fukushi-
- ma, T., Imai, K. and Iwatsubo, T.: Neurology 48, 741 (1997)
 6) Hosoda, R., Saido, TC., Otvos, L., Jr., Arai, T., Mann, DMA., Lee,VM-Y, Trojanowski, JQ. and Iwatsubo, T.: J. Neuropathol. Exp. Neurol., 57, 1089 (1998)
- 7) Borchelt, D., R., et al.: Neuron, 17, 1005 (1996)
- 8) Scheuner, D., Eckman, C., Jensen, M., Song, X., Citron, M., Suzuki, N., Bird, TD., Hardy, J., Hutton, M., Kukull, W., Larson, E., Levy-Lahad, E., Viitanen, M., Peskind, E., Poorkaj, P., Schellenberg, G., Tanzi, R., Wasco, W., Lannfelt, L., Selkoe, D. and Younkin, S.: *Nat Med.*, **2**, 864 (1996)
- Kosaka, T., Imagawa, M., Seki, K., Arai, H., Sasaki, H., Tsuji, S., Asami-Odaka, A., Fukushima, T., Imai, K. and Iwatsubo, T.: Neurology, 48, 741 (1997)

10. Assay Summary



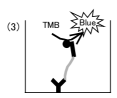


Add 100 $\mu \, \text{L}$ of Standards and Samples and incubate in the refrigerator with plate seal for overnight.



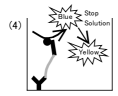


Add 100 $\mu\rm L$ of HRP–conjugated Antibody Solution and incubate in the refrigerator for 1 hour.





Add 100 $\mu \rm L$ of TMB Solution and incubate for 30 minutes at room temperature in the dark with plate seal.





Add 100 $\mu\,\text{L}$ of Stop Solution and read the absorbance of each well at 450 nm with a microplate reader.

Wako Pure Chemical Industries, Ltd.

1-2, Doshomachi 3-Chorne, Chuc-Ku, Osaka 540-8605, Japan Telephone : +81-66203-3741 Facsimile : +81-66201-5964 http://www.wako-chem.co.jp

Wako Chemicals USA, Inc.

1600 Bellwood Road Richmond, VA 23237 U.S.A. Telephone: +1-804-271-7677 Facsimile: +1-804-271-7791 http://www.wakousa.com

Wako Chemicals GmbH

Puggerstrasse 12 D-41468 Neuss Germany Telephone: + 49-2131-311-0 Facsimile: + 49-2131-311100 http://www.wako-chemicals.de

ヒト/ラット β アミロイド(42) ELISA キットワコー, 高感度品

目 次

1.	はじめに
2.	キット内容
3.	キット以外に必要な試薬・器材
4.	測定原理
5.	操作法
	5-1. 試薬の調製
	5-2. 検体の調製
	5-3. 測定操作法
	5-4. 標準曲線例 13
6.	性能
	6-1. 感 度
	6-2. 再現性
	6-3. 特異性
	6-4. 希釈試験
	6-5. 添加回収試験
7.	トラブルシューティング
8.	検体前処理方法
9.	参考文献
10.	測定概要

1. はじめに

アルツハイマー病は、神経細胞内に出現する神経原線維変化と細胞外に出現する老人斑などの病変が特徴です。この老人斑の成分は、主にアミノ酸残基数が40または42の β アミロイドペプチド(A β)です。これらのA β は、アミロイド前駆体蛋白質(APP)から β -セクレターゼと γ -セクレターゼと γ -セクレターゼによって切り出されます。切り出されたA β 42は、アルツハイマー病の進行過程で増加し、その凝集しやすい性質により初期の老人斑を形成すると報告されています。本キットでは、ヒトのA β (11-28)を抗原として作成したモノクローナル抗体BNT77とA β (11-28)を抗原として作成したモノクローナル抗体BNT77とA β (11-28)を抗原として作成したモノクローナル抗体BNT77と111112121313</sub><math>13141415

(x-42)のC末端に特異的なモノクローナル抗体BC05により、検体 細胞培養上清、組織抽出液、脳脊髄液、血漿など)中のヒトやラットのA β (1-42) およびN末端が切断もしくは惨飾されたA β (x-42) を高感度に定量できます。感度は、従来品「ヒト/ラット β T S D T S D T D

2. キット内容

① 抗体(BNT77)固相化マイクロプレート 1枚 (抗ヒトA β (11-28) MoAb (Clone No.BNT77) 固相) ② スタンダード溶液(ヒト β アミロイド(1-42)、20 pmol/L) ③ スタンダード希釈液 2 mL×2本 30 mL × 1本 ④ 洗浄液(20×) 50 mL × 1本 ⑤ HRP標識抗体(BC05)溶液 12 mL × 1本 (抗ヒトA β (1-42) MoAb (Clone No.BC05) Fab'-HRP) ⑥ TMB溶液 $12\,mL \times 1$ 本 ⑦ 停止液⑧ プレートシール 12 mL × 1本

保存条件 2~10℃保存 使用期限 ラベルに記載

包 装 96回用

3. キット以外に必要な試薬・器材

- 1. マイクロプレートリーダー 2. マイクロピペット
- 3. プレートウォッシャー

4. 測定原理

本キットは、ヒトのA β (11-28)を抗原として作成したモノクローナル抗体BNT77とA β 42のC 末端に特異的なモノクローナル抗体BC05 (Fab' フラグメント)を用いたサンドイッチ型の固相 ELISA法に基づいています。マイクロプレートには、BNT77抗体が固相化されており、検体および標準液中のA β を捕捉します。さらにHRP標識されたBC05 (Fab' フラグメント)を反応させる と固相化抗体 – 抗原 – 標識抗体のサンドイッチ後合体が形成されます。抗体により捕捉された A β (x-42)は、HRPにより触媒される発色反応により定量されます。

5. 操作法

5-1. 試薬の調製

0 1.10-054	() H-1-2.	
番号	試 薬 名	調製方法
1	抗体(BNT77)固相化マイクロプレート	そのまま使用します
2	スタンダード溶液	スタンダード希釈液で希釈し、希釈系列を
	(ヒトβアミロイド(1-42)、20 pmol/L)	作製します。
		(例: 20、10、5、2、1、0.5、0.1(pmol/L))
3	スタンダード希釈液	そのまま使用します
4	洗浄液(20×)	脱イオン水で20倍に希釈します
(5)	HRP標識抗体(BC05)溶液	そのまま使用します
6	TMB溶液	そのまま使用します
7	停止液	そのまま使用します
(8)	プレートシール	そのまま使用します

5-2. 検体の調製

検体中の $A\beta$ 濃度が20 pmol/L以上の場合には、スタンダード希釈液で希釈して下さい。もし、検体中の $A\beta$ 濃度が予測できない場合には、希釈列を作成してプレアッセイし、サンプルの希釈倍率を決定することをお薦めします。また、検体が血漿の場合には、血漿中の妨害物質の影響を防ぐため、 $2\sim4$ 倍希釈することをお薦めします。検体がFCS等を含む培養上清の場合は、FCS中の $A\beta$ 様物質を検出することがありますので、陰性コントロールを測定することをお薦めします(検体の前処理は、8.検体前処理方法を参照下さい)。

5-3. 測定操作法

- 1. マイクロプレートは、アルミパックから取り出す前に室温に戻して下さい。使用するウェルだけ取り出し、使用しないウェルは直ちにアルミパック内にシールし、冷蔵保存して下さい。
- 2. 検体ブランクのウェルにスタンダード希釈液を100 μL加えます(注意 1.)。
- 3. ウェルにスタンダードおよび検体(培養上清、組織抽出液、髄液、血漿など)を100 μ Lずつ加えます(注意 2.3)。
- 4. プレートシールして、冷蔵 $(4\mathbb{C})$ で一晩反応させます。
- 5. プレートシールを取り外し、ウェル内の液をプレートウォシャー又はアスピレーターで吸引除去します。各ウェルに洗浄液を少なくとも $300~\mu$ Lずつ分注し、吸引除去します。この洗浄操作をさらに 4 回繰り返します(注意 4,5)。
- 6. 各ウェルに標識抗体を100 μ Lずつ加え、冷蔵(4 Γ)で1時間反応させます。
- 7. 上記 5 と同様にして洗浄操作を 5 回行います(注意 4.5)。
- 8. 各ウェルにTMB溶液を 100μ Lずつ加え、室温暗所で30分間反応させます(注意 1,6)。
- 9. 各ウェルに反応停止液を100 μLずつ加え酵素反応を停止させます(注意 7)。
- 10.30分以内に450 nmにおける検体、標準、検体ブランクの吸光度を測定します。
- 11. 標準曲線よりヒトまたはラットの β アミロイド (x-42)の濃度を算出します。

<注 意>

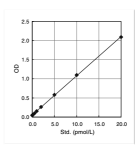
- 1. 洗浄液及びHRP標識抗体溶液以外の試薬は室温に戻してから使用して下さい。
- 2. 測定は、全て2重測定(n=2)以上で行って下さい。
- 3. 標準曲線は、測定毎に作成して下さい。
- 4. 洗浄液の温度は室温以下とし、洗浄時間はトータルで2~3分として下さい。また、各ウェルのsoaking時間(各ウェルに洗浄液を加えている時間)の差が測定値のバラツキとなる恐れがあります。出来るだけsoaking時間が一定となるように洗浄操作を行って下さい。
- 5. 反応液をアスピレーターで吸引除去する場合には、ウェルに傷がつかないよう注意して下さい。
- 6. 発色液を調製する器具は、良く洗浄したものを使用して下さい。器具の汚れで発色することがあります。
- 7. 検体数が多い場合は、各ウェルの発色反応時間が同じになるように注意して下さい。
- 8. キットはロット毎に最適の組み合わせになっていますので、別ロットの試薬を組み合わせ たり、混ぜ合わせたりすると認差の原因となります。
- 9. ヒト血漿中にはマウスIgG1と非特異的に反応する物質が存在し、異常高値を示す場合があります。そのような場合には、予め精製マウスIgGを固定したカラムで血漿を前吸収し、素通り画分をELISAに供することにより、交差反応を防ぐことができます。具体的方法は参考文献8.9をご参照下さい。
- 10. 本キットは体外診断用ではありません。

<測定操作一覧>

WOODKIT VE				
	検 体	スタンダード	検体ブランク	
試 料	検体	Std.希釈系列	Std. 希釈液	
武 শ	100 μL	$100~\mu L$	100 μL	
プレートシールして、冷蔵(4℃)・一晩反応				
洗浄 5 回				
HRP標識抗体(BC05)溶液	100 μL	$100~\mu L$	100 μL	
プレートシールして、冷蔵(4℃)・1 時間反応				
洗浄 5 回				
TMB溶液	100 μL	$100~\mu L$	100 μL	
遮光・室温で30分反応				
停止液	100 μL	$100~\mu L$	100 μL	
マイクロプレートリーダーで450 nmの吸光度を測定				

5-4.標準曲線例

Standard (pmol/L)	Mean (OD at 450 nm)	CV (%)
0.0	0.046	1.26
0.1	0.056	2.74
0.5	0.097	2.39
1.0	0.154	0.99
2.0	0.264	1.31
5.0	0.582	1.07
10.0	1.099	0.48
20.0	2.092	1.01



6. 性 能

- 1生 RE 6-1.感 度 1)標準曲線範囲……0.1-20.0 (pmol/L) 2)検出感度……0.024 (pmol/L) ※検出感度は、Std. 0OD + 2SD (n = 24)の濃度の代表例です。

6-2. 再現性 1)同時再現性(n=24)

	Sample 1	Sample 2	Sample 3
Mean (pmol/L)	3.16	7.40	16.41
SD	0.02	0.06	0.15
CV (%)	0.77	0.82	0.96

SD = Standard Deviation, CV = Coefficient of Variation

2) 日差再現性 (n=5)

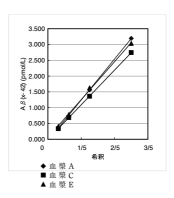
	Sample 1	Sample 2	Sample 3	
Mean (pmol/L)	3.17	7.23	16.38	
SD	0.05	0.13	0.18	
CV (%)	1.50	1.86	1.12	

6-3.特異性 (n=4)

測定試料	交差反応率(%)
ヒトβアミロイド(1-40)	≦ 0.1
ヒトβアミロイド(1-42)	100.0
ヒトβアミロイド(1-43)	12.7
ラット(マウス)βアミロイド(1-40)	≦ 0.1
ラット(マウス) β アミロイド(1-42)	156.0

6-4. 希釈試験 (n=3)

- 11 11 11 11 12 1	0 1.101/CPC/0X (II 0)			
検 体	希 釈	測定値、		
IX PP	411 473	(pmol/L)		
	1/2	3.193		
血漿A	1/4	1.566		
III SR A	1/8	0.736		
	1/16	0.377		
	1/2	2.743		
血漿C	1/4	1.361		
皿気し	1/8	0.686		
	1/16	0.335		
	1/2	3.033		
血漿E	1/4	1.627		
	1/8	0.780		
	1/16	0.409		



6-5. 添加回収試験 (n = 3)

6-5. 添加回収試験 (n = 3)					
検 体 (4倍希釈)	添加量 (pmol/L)	測定値 (pmol/L)	CV (%)	理論値 (pmol/L)	回収率 (%)
	0.00	1.50	1.35		
.t. Her a	1.25	2.79	4.03	2.75	101.57
血漿A	2.50	4.06	0.96	4.00	101.50
	5.00	6.62	1.67	6.50	101.90
	0.00	2.24	2.14		
-6- 18 D	1.25	3.54	0.16	3.49	101.23
血漿B	2.50	4.74	1.13	4.74	99.90
	5.00	7.08	0.90	7.24	97.71
	0.00	1.29	1.31		
血漿C	1.25	2.47	0.99	2.54	97.35
皿衆し	2.50	3.80	0.90	3.79	100.22
	5.00	6.18	0.83	6.29	98.30
	0.00	1.91	1.06		
血漿D	1.25	3.05	0.80	3.16	96.43
皿 浆 D	2.50	4.41	1.17	4.41	99.96
	5.00	6.64	0.75	6.91	96.01
	0.00	1.55	2.21		
血漿E	1.25	2.75	0.20	2.80	98.17
	2.50	3.93	0.74	4.05	97.07
	5.00	6.09	0.49	6.55	92.96
血漿F	0.00	1.80	1.90		
	1.25	2.86	0.71	3.05	93.85
шжг	2.50	4.01	0.24	4.30	93.24
	5.00	6.07	0.70	6.80	89.21

7. トラブルシューティング

1. トラフルンコーティンの Q1: スタンダードのOD値が低く検量線が引けません。なぜですか? A1: 洗浄に時間をかけすぎていないでしょうか? トータルの洗浄時間が2~3分くらいで終了するようにして下さい。また、洗浄液の温度は室温以下で使用して下さい。ブレートウォシャーやアスピレーターを使用しない場合には、まずウェル内の液をデカント(転倒)により捨て(この時ウェル間でコンタミネーションがおきないよう注意します)洗瓶等を用いて洗浄液をウェルに満たし、転倒して捨てる操作を5回繰り返します。この場合も洗浄時間の目安はトータルで2~3分です。

- Q2:0 pmol/Lの吸光度が、低濃度域のstandardの吸光度より高く、検量線が引けません。なぜですか?
- A2:洗浄不足の可能性があります。ウェル側面の上部に溶液が付着すると洗浄操作で除去しきれないことがありますので、スタンダード、検体、標識抗体の添加時にウェルの側面に触れないようにしてください。プレートの移動中は傾けたり転倒したりしないように注意し、反応は静置で行ってください。

洗浄操作は手動の場合、洗浄液は最低300 μ L分注してください。初めの2回はウェル間のコンタミネーションを避けるためにウェルから洗浄液があふれないように注ぎ、3回目以降は洗浄液をオーバーフローさせて十分洗浄することをお勧めします。

プレートウォッシャーの場合、設定可能な最大量での洗浄をお勧めします。

- Q3:スタンダード溶液中で $A\beta$ ペプチドの凝集は起こりませんか?
- A3:スタンダードは凝集しないように工夫してありますので冷蔵保存すれば安定です。
- Q4: 測定値にバラツキが見られます。なぜですか?
- A4:洗浄操作におけるウェル間のソーキング時間(各ウェルに洗浄液を入れている時間)の差が測定値のバラツキとなっている恐れがあります。特にピペットによるマニュアル洗浄では操作に時間がかかりバラツキが大きくなる可能性があります。出来るだけウェル間のソーキング時間が一定になるように洗浄操作を行って下さい。(例:1回目はプレートの右の列から洗浄し、2回目はケから洗浄するなど)
- Q5:検体はどのように保存すればよいですか?
- A5:人体試料は(脳組織や脳脊髄液など)凍結保存して下さい。しかし試料によっては凍結保存していても測定値が低下することがあります。また、 $A\beta$ 濃度が薄い場合は凍結融解をさけて下さい。培養上清は、0.2%ウシ血清アルブミン、0.075% CHAPS(いずれもfinal)を混ぜて管壁への吸着等の口スを最低限に抑える処理を行ってから凍結保存して下さい。
- Q6:血清サンプルは測定できますか?
- A6:測定できます。しかし、同時に採血した血清と血漿を比較した場合、血清の方が低い値になる場合が多くお薦めできません。

また、冷蔵保存による値の低下も血漿にくらべて大きいです。

- Q7:血漿の抗凝固剤には何を使用すればよいですか?
- A7: EDTA2Kをお薦めします。この他、EDTA2Naやヘパリンでの実績もあります。
- Q8:スタンダードの希釈系列濃度は、記載例に従わなくても問題ありませんか?
- A8:問題ありません。実験系に応じて希釈系列を作成して下さい。
- Q9:検量線タイプは、log-logでなくても問題ありませんか?
- A9:問題ありません。
- Q10:検体は n=2 以上が推奨されていますが、スタンダードも n=2 で行うのですか?
- A10:スタンダードもn=2以上を推奨します。しかし、サンブル数が多い場合はn=1にするなど、 各実験系にあわせて決定して下さい。
- Q11: 開封後の試薬の保存方法について教えて下さい。
- A11:マイクロプレートをきちんとアルミパックに戻して乾燥剤を入れ、冷蔵保存すれば安定です。

8. 検体前処理方法

以下は検体の前処理例です。

- ◆ 脳組織サンプル
- 1. **蓄積 A β (アルツハイマー脳組織)** (参考文献 6)
 - ① 約1gの脳組織を細片化し、5倍量のTBS*を加え、ホモジナイザーでホモジナイズ(10ストローク)する。このホモジネートを500,000 \times g、4%、20分間遠心する。
 - % (50 mmol/L Tris-HCl, pH 7.6, 150 mmol/L NaCl, protease inhibitors [0.1 mmol/L diisopropylfluorophosphate, 0.5 mmol/L phenylmethylsulfonyl fluoride, 1 μ g/mL N α -Ptosyl-L-lysine chrolomethyl ketone, 1 μ g/mL antipain, 0.1 μ g/mL leupeptin])

- ② 沈殿物を 5 倍量の TBS/protease inhibitors (containing 1.0 mol/L sucrose)で懸濁し、500,000×g、4℃、20分間遠心する。
- ③ 沈殿物に 3 倍量の 1% Triton X-100/TBS/protease inhibitors を加えてホモジナイズ (10ストローク) する。このホモジネートを37 $\mathbb C$ で15分間インキュベートし、500,000 \times gで20分間 遠心する。
- ④ 沈殿物に 3 倍量の 2% Sodium Dodecyl Sulfate (SDS)/TBS/protease inhibitorsを加えてホモジナイズする。このホモジネートを37℃で15分間インキュベートし、500,000×g、25℃で遠心する。
- ⑤ 沈殿物に $1\,\mathrm{mL}$ の 70% ギ酸を加えて超音波破砕し、 $500,000\times\mathrm{g}$ 、 $4\,\mathrm{C}$ で遠心する。
- ⑥ 上清を集めてSpeed Vacで乾燥し、100 μ LのDMSOを加え、短時間の超音波破砕により懸濁する。このDMSO溶解半酸抽出A β は、使用時まで-80℃で保存する。
- ⑦ 測定は、必要に応じてキット付属のスタンダード希釈液で希釈し、説明書に従って行う。 希釈の目安は、A β 40が1,000倍、A β 42が100倍。

2. 可溶性Aβ(正常脳組織)

可溶性 $A\beta$ を測定する場合、下記の 2-1 および 2-2 の前処理方法を推奨いたします。 2-3 の前処理方法と比較して、可溶性 $A\beta$ と凝集 $A\beta$ の違いをはっきりと検出することができます。

2-1. RIPA bufferを用いる方法

- ① protease inhibitorを添加したRIPA buffer (250 mM NaCl, 1% NP-40, 0.5% Na-deoxycholate, 0.1% SDS, 50 mM Tris HCl, pH=8.0)1 mL中でマウスの脳組織約100 mgをホモジェナイズ(25ストローク)して、4℃ 100,000×gで20分遠心する。
- ② 必要に応じて上清をキットのスタンダード希釈液で希釈して、説明書に従って測定します。

2-2. Tris bufferを用いる方法

- ① protease inhibitorを添加したTris buffer (150 mM NaCl, 50 mM Tris HCl, pH=7.6) 1 mL中でマウスの脳組織約100 mgをホモジェナイズ(25ストローク)して、4 $\mathbb C$ 100,000 \times gで 20 分遠心する。
- ② 必要に応じて上清をキットのスタンダード希釈液で希釈して、説明書に従って測定します。

2-3. 70%ギ酸を用いる方法(参考文献7)

- ① 約150 mg の組織を 1 mL の 70% ギ酸中でホモジナイズ (6ストローク) する。このホモジネートを100,000×gで 1 時間遠心する。
- ② 上清を 1 mol/L Tris Baseで20倍希釈して中和する。
- ③ 中和後、必要に応じてキット付属のスタンダード希釈液で希釈し、説明書に従って測定する。

◆ 培養上清サンプル

◆ 脳脊髄液サンプル

① 測定は、必要に応じてキット付属のスタンダード希釈液で希釈し、説明書に従って測定する。 希釈の目安は、50倍。

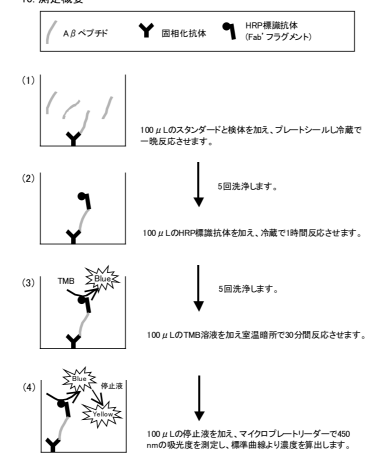
◆ 血漿サンプル(参考文献 8、9)

- ① EDTA2K真空採血管を用いて採血した血液を5,000×g、4℃、15分間遠心し血漿を分離する。この血漿は、使用時まで-80℃で保存する。
- ② 測定は、血漿中の妨害物質の影響を避けるためキット付属のスタンダード希釈液で4倍希釈し、 説明書に従って行う。

9. 参考文献

- 1) Suzuki, N., Cheung, TT., Cai, XD., Odaka, A., Otvos, L. Jr., Eckman, C., Golde, TE. and Younkin, SG. : *Science*, **264**, 1336 (1994)
- 2) Iwatsubo, T., Odaka, A., Suzuki, N., Mizusawa, N. and Ihara, Y. : Neuron, 13, 45 (1994)
- 3) Asami-Odaka, A., Ishibashi, Y., Kikuchi, T., Kitada, C. and Suzuki, N.: Biochemistry, 34, 10272 (1995)
- 4) Scheuner, D., Eckman, C., Jensen, M., Song, X., Citron, M., Suzuki, N., Birb, TD., Hardv, J., Hutton, M., Kukull, W., Larson, E., Levv-Lahad, E., Viitanen, M., Peskind, E., Poorkai, P., Schellenberg, G., Tanzi, R., Wasco, W., Lannfelt, L., Selkoe, D. and Younkin, S.: *Nature Med.* 2, 864 (1996)
- 5) Kosaka, T., Imagawa, M., Seki, K., Arai, H., Sasaki, H., Tsuji, S., Asami-Odaka, A., Fukushima, T., Imai, K. and Iwatsubo, T.: Neurology 48, 741 (1997)
- 6) Hosoda, R., Saido, TC., Otvos, L., Jr., Arai, T., Mann, DMA., Lee, VM-Y, Trojanowski, JQ. and Iwatsubo, T.: J. Neuropathol. Exp. Neurol., 57, 1089 (1998)
- 7) Borchelt, D., R., et al.: Neuron, 17, 1005 (1996)
- 8) Scheuner, D., Eckman, C., Jensen, M., Song, X., Citron, M., Suzuki, N., Bird, TD., Hardy, J., Hutton, M., Kukull, W., Larson, E., Levy-Lahad, E., Viitanen, M., Peskind, E., Poorkaj, P., Schellenberg, G., Tanzi, R., Wasco, W., Lannfelt, L., Selkoe, D. and Younkin, S.: *Nat Med.*, **2**, 864 (1996)
- 9) Kosaka, T., Imagawa, M., Seki, K., Arai, H., Sasaki, H., Tsuji, S., Asami-Odaka, A., Fukushima, T., Imai, K. and Iwatsubo, T.: Neurology, 48, 741 (1997)

10. 測定概要



製造発売元

和光純薬工業株式会社

大阪市中央区道修町3-1-2 電 話(06)6203-3741(代表)

1607K05