

Human Amyloid β (1-38) (FL) Assay Kit - IBL

96 Well

1. はじめに

アルツハイマー病は1907年ドイツの神経病理学者A. Alzheimerによって最初に報告され、現在では老人性認知症の最も大きな原因となっています。アルツハイマー病の脳に多く現れる老人斑はアミロイドベータタンパク(A β)によって構成されています。A β は約40アミノ酸からなるペプチドで、 β - および γ -セクレターゼの働きにより、前駆体タンパク質Amyloid precursor protein (APP) (695, 751または770アミノ酸からなる膜タンパク)から切り出されてくるといわれています(文献1)。またHuman APP をコードしたcDNAをMouse Neuroblastoma Cellにトランスフェクションした培養液中において多数のバリエーションA β の存在が明らかにされています(文献2)。

2001年にEdward H. Kooらのグループは、Nonsteroidal anti-inflammatory drugs (NSAIDs)の作用により、A β 42の分泌が減少し、これに伴いA β 38の分泌が上昇することを発見しました(文献3)。NSAIDsは、 γ -セクレターゼ モジュレーターとして注目されており、A β 38とA β 42は、NSAIDs作用効果の指標として重要な測定対象分子種となっています。

本製品は、N末端側を完全に保持したヒトA β (1-38)を測定できます。
N末端側を完全に保持したヒトA β (1-42)の測定にはHuman Amyloid β (1-42) (N) Assay Kit - IBL (製品番号. 27712)を、N端側で切断されたA β (1-42)バリエーションを含む測定にはHuman Amyloid β (1-42) Assay Kit - IBL (製品番号. 27711)をご使用ください。

N末端側を完全に保持したA β (1-40)を測定する場合には、Human Amyloid β (1-40) (FL) Assay Kit - IBL (製品番号. 27718) またはHuman Amyloid β (1-40) (N) Assay Kit - IBL (製品番号. 27714) をご使用ください。製品番号. 27718では標識抗体にN末断端を特異的に認識するモノクローナル抗体を用いているのに対して、製品番号. 27714は標識抗体にAmyloid β のN末端側を特異的に認識するポリクローナル抗体を用いております。

一方、何らかの原因によりN端側で切断されたA β (1-40)バリエーションを含む測定にはHuman Amyloid β (1-40) Assay Kit - IBL (製品番号. 27713) をご使用ください。

また、A β (1-38)、A β (1-40)、A β (1-42)およびA β (1-43)等のA β バリエーションをすべて一度に測定する場合は、Human Amyloid β (1-x) Assay Kit - IBL (製品番号.27729)をご使用ください。

このように、A β (1-38)、A β (1-40)およびA β (1-42)をそれぞれ分別して測定することはアルツハイマー病研究に非常に有用です。

2. 原理および測定方法

本製品は、サンドイッチ法によるEIA (Enzyme Immuno Assay)キットです。1次抗体は、プレートに固相されていますので、検体および標準物質を加え、1次反応をおこない洗浄後 HRP 標識された2次抗体を加え2次反応をおこないます。反応後、過剰の2次抗体を洗浄除去します。Tetra Methyl Benzidine (TMB) により発色させます。この呈色は、Human A β (1-38)の量に比例します。

3. 測定範囲

9.38~600 pg/mL (2.27~145.23 pmol/L)
A β (1-38)の分子量: 4,131.5

4. 使用目的

- 細胞培養上清中のHuman A β (1-38)を測定できます。
- ヒト脳脊髄液中のHuman A β (1-38)を測定できます。

5. 構成試薬

1 抗体プレート (抗 Human A β (82E1) Mouse IgG MoAb A.P. 固相)	96Well x 1
2 標識抗体濃縮液 (30 倍濃度 HRP 標識抗 Human A β (33-38) (3B1) Mouse IgG A.P.)	0.4mL x 1
3 標準物質 (Human A β (1-38))	0.5mL x 2
4 希釈用緩衝液*	30mL x 1
5 標識抗体用溶解液*	12mL x 1
6 TMB 基質液	15mL x 1
7 停止液*	12mL x 1
8 濃縮洗浄液*	50mL x 1

6. 用法および用量 (操作方法)

(1) 必要な器具・器材

プレートリーダー (測定波長: 450nm)	マイクロピペットおよびチップ
希釈用テストチューブ	メスシリンダーおよびピーカー
精製水	グラフ用紙 (両対数)
ペーパータオル	洗浄ピン
冷蔵庫 (4°C として)	採取用容器 (清潔な試験管など)

(2) 準備

濃縮洗浄液の希釈方法

濃縮洗浄液は、40 倍濃度です。使用前に常温に戻し十分に転倒混和します。濃縮洗浄液 50mL に対して精製水を 1,950mL 加え混和します。これを洗浄液とします。冷蔵保存し2週間以内に使用してください。

標識抗体濃縮液の希釈方法

標識抗体濃縮液は 30 倍濃度です。
別に用意した採取用容器にて、必要量に応じて標識抗体濃縮液を標識抗体用溶解液で 30 倍希釈してください。これを標識抗体とします。

希釈例)

1 スリット (8 ウェル) 使用する場合=800 μ L 必要(最低量)
(標識抗体濃縮液を 30 μ L とり、標識抗体用溶解液 870 μ L を加え良く混和し、

100 μ L ずつ使用します。)

この操作は、標識抗体添加の直前におこなってください。

標識抗体濃縮液の残りは、蓋をしっかりと閉め冷蔵にて保存してください。有効期限内に再度使用できます。

標準物質の希釈方法

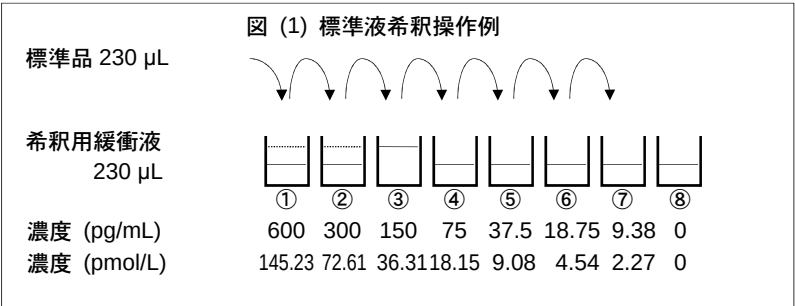
標準物質バイアル瓶に精製水を 0.5 mL 加えて完全に溶解します。

この時標準物質濃度は 1,200 pg/mL となります。溶解後の標準物質は凍結保存することができます。凍結融解の繰り返しはできません。

希釈用テストチューブを 8 本用意し希釈用緩衝液を 230 μ L ずつ量り取ります。各々のテストチューブに

600 pg/mL, 300 pg/mL, 150 pg/mL, 75 pg/mL, 37.5 pg/mL, 18.75 pg/mL, 9.38 pg/mL, 0 pg/mL の表示をします。

600 pg/mL の希釈用テストチューブに 1,200 pg/mL の標準物質溶液を 230 μ L 加え混和しその溶液 230 μ L を 300 pg/mL の希釈用テストチューブに加え混和します。順次 2 倍連続希釈をおこない 600 pg/mL~9.38 pg/mL までの 7 点を希釈標準品とし、0 pg/mL を検体ブランクとします。(図(1) 参照)



検体の希釈方法

検体は必要に応じて希釈用緩衝液で適宜希釈し測定してください。

(3) 測定操作方法

試薬は使用前に常温に戻し、数回静かに転倒混和し変化のない事を確かめてください。

検体の測定と同時に希釈標準品を測定し検量線を設定してください。

- 1 ブランクの添加 (以降図 (2) 参照)
試薬ブランクを設定し希釈用緩衝液を 100 μ L 入れます。
- 2 検体、希釈標準品の添加
検体 100 μ L および希釈標準品各 100 μ L ならびに検体ブランク 100 μ L を入れます。
- 3 プレートカバーをして 4°C overnight 反応
- 4 ウェルの反応液を除去します。洗浄液を加え除去します。
- 5 標識抗体の添加
検体、標準、検体ブランクに標識抗体を各々100 μ L 添加します。
- 6 プレートカバーをして 4°C 60 分間反応
- 7 ウェルの反応液を除去します。洗浄液を加え除去します。
- 8 TMB 基質液の添加
あらかじめ必要量を採取用容器にとり、そこからすべてのウェルに TMB 基質液を 100 μ L 添加します。TMB 基質液添加後、反応液は徐々に青色に変わります。この時の反応は遮光してください。また、採取用容器に残った TMB 基質液は、コンタミの原因になりますので元に戻さないでください。
- 9 遮光をして常温 30 分間反応
- 10 停止液の添加
すべてのウェルに停止液を 100 μ L 添加します。プレートの側面を軽くたたいて混和します。反応液は青色から黄色に変化します。
- 11 吸光度測定
プレート底面のよごれや水滴を拭き取り液面に気泡がないことを確認した後、30 分以内に試薬ブランクを対照として検体および標準ならびに検体ブランクの波長 450nm における吸光度を測定してください。

図 (2) 測定操作一覧

	検 体	標 準	検体ブランク	試薬ブランク
試 料	検体 100 μ L	希釈標準品 100 μ L	希釈用緩衝液 100 μ L	希釈用緩衝液 100 μ L
プレートカバーをして 4°C overnight 反応				
4 回 (洗浄液 350 μ L 以上)				
標識抗体	100 μ L	100 μ L	100 μ L	—
プレートカバーをして 4°C 60 分間反応				
5 回 (洗浄液 350 μ L 以上)				
TMB 基質液	100 μ L	100 μ L	100 μ L	100 μ L
遮光常温 30 分間反応				
停 止 液	100 μ L	100 μ L	100 μ L	100 μ L
プレートをとたたいて反応液を混和し、30 分以内に試薬ブランクを対照として 450 nm における検体、標準、検体ブランクの吸光度を測定				

7. 操作上の注意事項

- 1 検体は、採取後速やかに測定してください。保存する場合は、凍結保存とし、検体の凍結融解を繰り返さないでください。また、融解は低温でおこない測定前に十分混和してください。
- 2 検体は必要に応じて希釈用緩衝液にて希釈してください。
- 3 検体や標準物質は、二重測定することをおすすめします。

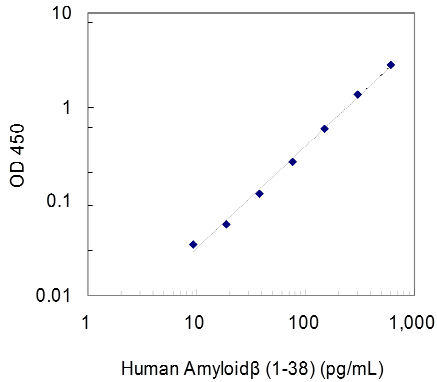
- 検体は、中性域のものを使用してください。また、有機溶媒等の混入も反応に障害がありますので注意してください。
- 抗体プレートの洗浄は必ず付属の洗浄液を使用してください。不十分な洗浄は、測定誤差の原因となりますので正確におこなってください。
- 洗浄液は、プレートをペーパータオルの上でたたいて完全に除去してください。ペーパータオルをウェルの中に入れる事はしないでください。
- TMB 基質液は、光に対して敏感です。遮光保存してください。金属との接触も避けてください。
- 吸光度測定は、停止液添加後 30 分間以内におこなってください。

8. 測定結果の算出方法

対数グラフの縦軸に吸光度を、横軸に検体濃度を取り各標準物質濃度の吸光度値から検体ブランクの吸光度値を引いた値を取り検量線を設定します。
試料検体の吸光度値から検体ブランクの吸光度値を引いた値を検量線に当てはめ、検体濃度を読みとります。

9. 測定値と検量線作成例

標準品濃度 (pg/mL)	吸光度 (450nm)
600	2.827
300	1.393
150	0.614
75	0.296
37.5	0.151
18.75	0.089
9.38	0.067
0 (検体ブランク)	0.032



＊ 上記検量線は作成例です。測定に当たってはその都度検量線を作成してください。

10. キットの性能

- 希釈試験（標準物質を添加したサンプルを使用しています）

検体	希釈倍率 (x)	測定値 (pg/mL)	理論値 (pg/mL)	%
培地 (10%FCS 添加 RPMI-1640)	2	440.00	413.15	106.5
	4	234.35	206.58	113.4
	8	116.61	103.29	112.9
脳脊髄液	2	436.24	413.15	105.6
	4	224.12	206.58	108.5
	8	104.26	103.29	100.9

- 添加回収試験

検体	理論値 (pg/mL)	測定値 (pg/mL)	%
培地 (10%FCS 添加 RPMI-1640) (x4)	413.15	427.55	103.5
	206.58	231.88	112.2
	103.29	120.07	116.2
脳脊髄液 (x8)	413.15	418.19	101.2
	206.58	229.81	111.2
	103.29	119.04	115.2

- 同時再現性

測定値 (pg/mL)	SD 値	CV 値 (%)	n
345.64	7.40	2.1	24
185.42	4.96	2.7	24
103.49	2.31	2.2	24

- 測定間再現性

測定値 (pg/mL)	SD 値	CV 値 (%)	n
323.32	21.92	6.8	5
186.00	18.32	9.8	5
92.75	8.41	9.1	5

- 特異性

測定物質	交差率
Human Aβ (1-38)	100 %
Human Aβ (1-33)	≤ 0.1 %
Human Aβ (1-34)	≤ 0.1 %
Human Aβ (1-36)	≤ 0.1 %
Human Aβ (1-37)	≤ 0.1 %
Human Aβ (1-39)	≤ 0.1 %
Human Aβ (1-40)	≤ 0.1 %
Human Aβ (1-41)	≤ 0.1 %
Human Aβ (1-42)	≤ 0.1 %

- 感度

1.28 pg/mL
本キットの感度は、NCCLS (National Committee for Clinical Laboratory Standards)の評価方法に従い求めました。(National Committee for Clinical Laboratory Standards Evaluation Protocols, SC1, (1989) Villanova, PA : NCCLS 参照)

11. 使用上または取り扱い上の注意

- 保存は、2～8℃としてください。使用前に全ての試薬は常温に戻してください。
- 標準物質は、凍結乾燥品です。開封は、十分注意しゆっくりとおこなってください。
- 停止液は強酸性 (1N 硫酸) です。衣服 皮膚等への接触および廃棄には十分注意してください。
- 使用後の抗体プレートや試薬は、多量の水で洗い流してから廃棄してください。
- 標識抗体濃縮液は、まれに析出を認める場合がありますが、性能に問題はありません。
- 構成試薬には動物血液成分を含む物があります。取り扱いに注意し使用後は手洗いなどをおこなってください。
- ロットが異なる製品の構成試薬や他のキットの構成試薬を混ぜたり、交換して使用することは避けてください。
- 期限切れの試薬は、使用しないでください。
- 本キットは、研究用試薬です。診断等に用いることはできません。

12. 保存方法および有効期限

2～8℃ 保存
使用期限は外箱に記載

13. 包装単位および製品番号

96 Well
製品番号 27717

14. 参考文献

- Selkoe DJ. Normal and abnormal biology of the beta-amyloid precursor protein. Annu Rev Neurosci. 1994;17:489-517.
- Wang R, Sweeney D, Gandy SE, Sisodia SS. The profile of soluble amyloid beta protein in cultured cell media. Detection and quantification of amyloid beta protein and variants by immunoprecipitation-mass spectrometry. J Biol Chem. 1996 Dec 13;271(50):31894-902.
- Weggen S, Eriksen JL, Das P, Sagi SA, Wang R, Pietrzik CU, Findlay KA, Smith TE, Murphy MP, Bulter T, Kang DE, Marquez-Sterling N, Golde TE, Koo EH. A subset of NSAIDs lower amyloidogenic Abeta42 independently of cyclooxygenase activity. Nature. 2001 Nov 8;414(6860):212-6.



本製品は、独立行政法人 新エネルギー・産業技術総合開発機構 (NEDO) 委託事業である、基礎研究から臨床研究への橋渡し促進技術開発／橋渡し促進技術開発「アルツハイマー病総合診断体系実用化プロジェクト：根本治療の実現に向けて」の研究成果の一部です。

15. 問合せ先

株式会社 免疫生物研究所

Version 3.

2016 年 9 月更新＊

Aβ 関連製品

製品番号	製品名	容量
27711	Human Amyloidβ (1-42) Assay Kit - IBL	96 Well
27712	Human Amyloidβ (1-42) (N) Assay Kit - IBL	96 Well
27713	Human Amyloidβ (1-40) Assay Kit - IBL	96 Well
27714	Human Amyloidβ (1-40) (N) Assay Kit - IBL	96 Well
27718	Human Amyloidβ (1-40) (FL) Assay Kit - IBL	96 Well
27720	Mouse/Rat Amyloidβ (1-40) High Specific Assay Kit - IBL	96 Well
27717	Human Amyloidβ (1-38) (FL) Assay Kit - IBL	96 Well
27716	Human Amyloidβ (N3pE-42) Assay Kit - IBL	96 Well
27418	Human Amyloidβ (N3pE-40) Assay Kit - IBL	96 Well
27729	Human Amyloidβ (1- x) Assay Kit - IBL	96 Well