

小鼠白细胞介素 10 (IL-10) 酶联免疫吸附测定试剂盒 (超敏型)

Mouse IL-10 ELISA Kit (High Sensitive)

本产品冰袋运输; 保存于 4°C (其中 **标准品** 需保存于 -20°C), 保质期 6 个月; **标准品** 如存放于 4°C, 1~2 周内有效。

货号规格

HJ185 96次

产品特点

- 高灵敏度**——多次重复结果表明, 最小检出量为 3.3 pg/mL;
- 高特异性**——与小鼠 IL-10 Sr, 人 IL-10、IL-10 sR 等均无交叉反应;
- 重复性好**——板内, 板间变异系数均小于 10%。

产品简介

本试剂盒采用双抗体夹心 ELISA 法检测样品中小鼠白细胞介素 10 (IL-10) 的浓度。小鼠 IL-10 捕获抗体已经预包被于酶标板上, 当加入样品或标准品时, 其中的小鼠 IL-10 会与捕获抗体结合, 而其它游离成分则会通过洗涤被除去。接着, 再加入生物素化的抗小鼠 IL-10 抗体后, 抗小鼠 IL-10 抗体与小鼠 IL-10 结合, 形成夹心的免疫复合物, 其它游离成分则通过洗涤被除去。随后加入辣根过氧化物酶 (HRP) 标记的亲合素, 生物素与亲合素特异性结合, 这样亲合素上标记的 HRP 就与夹心的免疫复合物连接起来, 而其它游离成分则通过洗涤被除去。最后加入显色剂, 若样品中存在小鼠 IL-10, 则会形成免疫复合物, 其上连接的 HRP 会催化无色的显色剂氧化生成蓝色物质, 而后加入终止液, 最终产物呈黄色。通过酶标仪检测, 读其 450 nm 处的 OD 值, 小鼠 IL-10 浓度与 OD450 值之间呈正比, 通过检测标准品绘制标准曲线, 对照未知样品中 OD 值, 即可计算出样品中小鼠 IL-10 浓度。

背景简介

小鼠白细胞介素 10 (IL-10) 是一个多效性的细胞因子, 在抑制激活的 Th1 细胞、NK 细胞和单核/巨噬细胞产生 IL-1、GM-CSF、TNF、IL-6、IL-8、IL-12 和 IFN- γ 等细胞因子方面发挥着重要的作用。同时在抑制巨噬细胞细胞毒活性性和 B 细胞、肥大细胞和 T 细胞的增殖和分化方面起重要的作用。虽然人的 IL-10 对小鼠的细胞有活性, 但小鼠 IL-10 对人细胞却没有活性。

能产生小鼠 IL-10 的细胞很多, 包括激活的 Th2 细胞、幼稚的胸腺细胞、单核/巨噬细胞、角化细胞、B 细胞和神经胶质细胞等。

产品内容

组分	体积或数量
小鼠 IL-10 预包被板 (超敏)	12 条
样品分析缓冲液	5 mL
标准品稀释液 (5 \times)	10 mL
小鼠 IL-10 标准品 (超敏)	≥ 2 支
小鼠 IL-10 生物素化抗体 (超敏)	10 mL
HRP 标记的亲合素	10 mL
浓缩洗涤液 (20 \times)	30 mL
显色剂 TMB	10 mL
终止液	5 mL
封板胶纸	3 张

操作步骤

◆ 样品制备

1. 根据样品种类选择相应的处理方法:
 - A. 细胞上清: 将细胞培养上清液 100~500×g 离心 5 min, 去除悬浮物后即可;
 - B. 血清样品: 将全血在室温下静置 0.5~2h, 待其自然凝固并析出血清后, 离心取黄色上清即可 (4℃, 1,000~2,000×g, 10 min), 注意请勿吸取沉淀, 制备好的血清需置于冰上待用, 请勿在其中添加任何防腐剂或抗凝剂;
 - C. 血浆样品: 使用 EDTA 对全血进行抗凝处理后, 混合均匀置于冰上, 离心取黄色上清即可 (4℃, 1,000~2,000×g, 10 min), 注意请勿吸取沉淀, 制备好的血浆需置于冰上待用;

注意: ① 小鼠血清或血浆样品请用 **样品分析缓冲液** 做倍比稀释后再检测;

② 若待测样品无法及时检测, 样品制备完成后, 请分装冻存于 -20℃, 避免反复冻融;

③ 请保证待测样品清澈透明, 检测前如发现样品中有悬浮物, 需通过离心去除;

④ 为了保证检测结果准确, 请勿使用溶血、黄疸、高血脂或污染的样品。

◆ 检测准备工作

2. 试剂盒自冰箱取出后, 请置于室温平衡 20 min; 检测完成后, 剩余试剂请及时置于 4℃ 保存;
3. 将 **浓缩洗涤液 (20×)** 用双蒸水或去离子水稀释为 1× 洗涤液;
4. 将 **标准品稀释液 (5×)** 用双蒸水或去离子水稀释为 1× 标准品稀释液;
5. 按标准品标签上注明的复溶体积, 用 1× 标准品稀释液复溶使标准品终浓度达到 200 pg/mL, 室温操作, **请严格控制在 25~28℃**, 静置 15~20 min 后轻轻混悬, 用移液器吹打数次, 使其彻底溶解, 然后按下表用 1× 标准品稀释液倍比梯度稀释后依次加入检测孔中。(最高浓度为 200 pg/mL, 将 1× 标准品稀释液作为浓度 0 pg/mL。)

管号	稀释液用量 (μL)	复溶后标准品用量 (μL)	标准品的最终浓度 (pg/mL)
A	0	250	200
B	250	250	100
C	250	250 (从 B 管中取)	50
D	250	250 (从 C 管中取)	25
E	250	250 (从 D 管中取)	12.5
F	250	250 (从 E 管中取)	6.25
G	250	0	0

注意: 标准品复溶加样后, 剩余部份请丢弃。

◆ 检测流程

6. 通过计算确定一次实验所需的板条数, 取出所需板条放置于框架内, 多余的板条请放回铝箔袋密封, 保存于 4℃;

注意: ① 标准品和样品建议做双复孔检测;

② 建议设置本底校正孔, 即空白孔, 只加入相应体积的 **显色剂 TMB** 和 **终止液** 即可;

③ 每次实验均需绘制标准曲线。

7. 将样品和不同浓度标准品 (100 μL/孔) 分别加入相应孔中, 用封板胶纸封住反应孔, 室温孵育 120 min。细胞上清样品一般可直接进行检测, 如超过试剂盒的检测范围, 可用 1× 标准品稀释液进行相应稀释; 对于血清或血浆样品, 可先在孔中加入 50 μL **样品分析缓冲液**, 接着加入 50 μL 样品, 如超出

检测范围，可先加入 50 μ L 样品分析缓冲液，接着加入 50 μ L 用 1 \times 标准品稀释液稀释后的样品，再进行检测，请注意记录好样品的稀释倍数；

注意：① 请查阅相关文献确定样品中待检测蛋白的大致浓度，若其大于或小于本试剂盒的最高或最低标准品浓度，请将样品适当稀释或浓缩后再进行检测；

② 整个加样过程不宜超过 10 min，否则可能会影响检测结果。

- 洗板 5 次，每孔 1 \times 洗涤液用量为 300 μ L，注入与吸出间隔 15~30 s，洗完后将板倒扣在厚吸水纸上拍干；

注意：洗涤过程至关重要，洗涤不充分会导致结果产生较大误差。

- 加入 小鼠 IL-10 生物素化抗体(超敏) (100 μ L/孔，无需稀释)。用封板胶纸封住反应孔，室温孵育 60 min；

注意：检测血清和血浆样品时，检测抗体的孵育时间应当适当延长。

- 洗板 5 次，方法同步骤 8；

- 加入 HRP 标记的亲合素(100 μ L/孔，无需稀释)。用封板胶纸封住反应孔，避光室温孵育 20 min；

- 洗板 5 次，方法同步骤 8；

- 加入 显色剂 TMB(100 μ L/孔)，避光室温孵育 10~20 min；

注意：在保存和使用时，请勿将 TMB 接触氧化剂和金属。

- 加入 终止液(50 μ L/孔)，混匀后即刻使用酶标仪测量 OD450，同时设定 540 nm 或 570 nm 作为校正波长，即可计算得到校正吸光度值(OD450-OD540 或 OD450-OD570)；

注意：读取 OD 值建议在 10 min 内完成。

◆ 数据分析

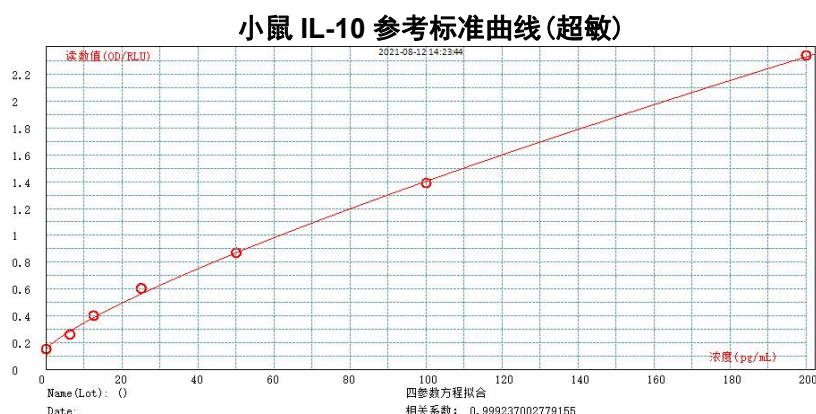
- 绘制标准曲线。以标准品浓度作横坐标，OD 值作纵坐标，利用计算机软件作四参数逻辑(4-PL)曲线拟合创建标准曲线，通过样品的 OD 值即可在标准曲线上计算出其相应浓度。

注意：① 复孔 OD 值在 20% 的差异范围内结果才有效，复孔 OD 值取平均后可作为测量值；

② 每个标准品或样品的 OD 值应减去本底校正孔的 OD 值；

③ 若样品 OD 值高于标准曲线上限，应适当稀释后重测，计算浓度时应乘以稀释倍数。

◆ 标准曲线范例



注意：本图仅供参考，应以同次试验标准品所绘标准曲线计算样品含量。

注意事项

- 浓缩洗涤液** 低温情况下可能会出现结晶，请水浴加热使结晶完全溶解后再配制工作液；
- 严禁混用不同批号试剂盒的组分；
- 加样过程请避免产生气泡，实验操作过程中一定要保证试剂充分混匀，否则会使结果产生较大误差；
- 说明书中提到的室温条件，请严格控制在 25~28 $^{\circ}$ C；
- 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作；
- 本产品仅限科研使用。

版本号：21C24