

# 小鼠白细胞介素 23 (IL-23) 酶联免疫吸附测定试剂盒

## Mouse IL-23 ELISA Kit

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

HJ191 96次

### 产品特点

- 高灵敏度**——多次重复结果表明, 最小检出量为 21.5 pg/mL;
- 高特异性**——与小鼠 IL-12、IL-12 p35、IL-12 p40 dimer、IL-12 p40 monomer 及人 IL-23、IL-12、IL-12 p35 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 23 (IL-23) 的浓度。小鼠 IL-23 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-23 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-23 抗体后, 抗小鼠 IL-23 抗体与小鼠 IL-23 接合, 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-23, 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 450nm 处的 OD 值, 小鼠 IL-23 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-23 浓度。

### 背景简介

白细胞介素 23 (IL-23) 是由 P40 亚基和 P19 亚基通过二硫键形成的异源二聚体, 这两个亚基都属于 IL-6 超家族的分泌蛋白。虽然 P19 亚基可由活化的巨噬细胞、树突状细胞、T 细胞和内皮细胞表达分泌, 但只有活化的巨噬细胞、树突状细胞能够同时表达 P40 亚基而形成有活性的 IL-23。

IL-23 与 IL-12 都能诱导人的 T 细胞的增殖和 IFN- $\gamma$  的产生, 小鼠的 IL-23 可强烈引起记忆性 T 细胞的增殖, 但不能诱导幼稚 T 细胞的增殖, 而 IL-12 对记忆性 T 细胞则没有此效果。此外, IL-23 能刺激记忆性 T 细胞产生炎症细胞因子 IL-17, 而 IL-12 则不能。

### 产品内容

组分	体积或数量
小鼠 IL-23 预包被板	12 条
样品分析缓冲液	5 mL
标准品稀释液 (5 $\times$ )	10 mL
小鼠 IL-23 标准品	$\geq 2$ 支 (冻干)
小鼠 IL-23 生物素化抗体	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 2,500 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 2,500 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	2,500
B	250	250	1,250
C	250	250 (从 B 管中取)	625
D	250	250 (从 C 管中取)	312.5
E	250	250 (从 D 管中取)	156.25
F	250	250 (从 E 管中取)	78.125
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  $\mu$ L 样品分析缓冲液，接着加入 50  $\mu$ 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。

8. 洗板 5 次，每孔 1 $\times$  洗涤液用量为 300  $\mu$ 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。

9. 加入 小鼠 IL-23 生物素化抗体 (100  $\mu$ 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适当延长。

10. 洗板 5 次，方法同步骤 8；

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

12. 洗板 5 次，方法同步骤 8；

13. 加入 显色剂 TMB (100  $\mu$ 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。

14. 加入 终止液 (50  $\mu$ 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

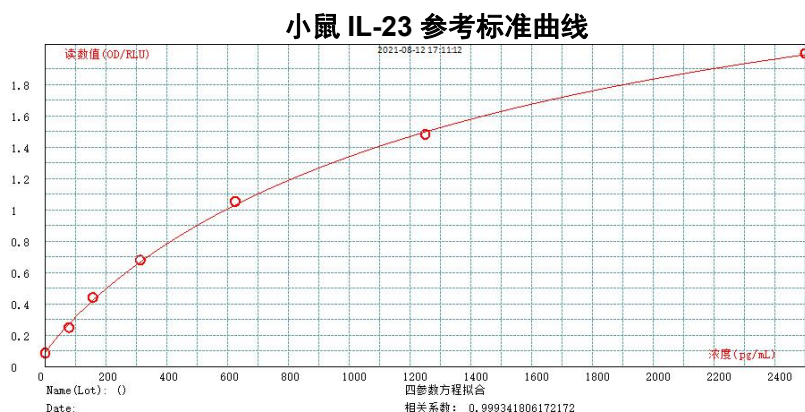
15. 绘制标准曲线。以标准品浓度作横坐标，OD 值作纵坐标，利用计算机软件作四参数逻辑 (4-PL) 曲线拟合创建标准曲线，通过样品的 OD 值即可在标准曲线上计算出其相应浓度。

**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

1. **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；
2. 严禁混用不同批号试剂盒的组分；
3. 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；
4. 说明书中提到的室温条件，请严格控制在 25~28 $^{\circ}$ C；
5. 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作；
6. 本产品仅限科研使用。

版本号：21C24