# 小鼠细胞间黏附分子2酶联免疫吸附测定试剂盒

Mouse ICAM-2/CD102 FLISA Kit

本产品需冰袋运输。保存于4°C、保质期6个月、保存于-20°C、保质期12个月。

## 产品参数

货号	HJ428		
规格	96次		
检测范围	0.78 ng/mL~50 ng/mL		
敏感性	250 pg/mL		
特异性	系统和其它因子无交叉反应		
样本类型	小鼠血清、血浆、体液、组织匀浆或细胞培养上清		

## 产品简介

本试剂盒采用双抗体夹心 ELISA 法检测样品中小鼠 ICAM-2 的浓度。小鼠 ICAM-2 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 ICAM-2 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,再加入生物素标记的小鼠 ICAM-2 抗体后,抗小鼠 ICAM-2 抗体与小鼠 ICAM-2 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。随后加入酶复合物,生物素与酶复合物特异性结合,这样酶复合物上的 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 ICAM-2,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,读取 450 nm 处的 OD 值,小鼠 ICAM-2 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 ICAM-2 的浓度。

# 背景简介

细胞间黏附分子 2(Intercellular Adhesion Molecule-2, 简称 ICAM-2), 也称为 CD102, 是一种免疫球蛋白超家族成员的黏附分子, 主要参与细胞间的黏附和免疫反应。ICAM-2 在细胞黏附、白细胞迁移、免疫调节和血管生成中发挥重要作用, 是免疫反应和炎症反应的关键分子。

ICAM-2 在白细胞(如中性粒细胞、单核细胞)与内皮细胞之间的黏附和迁移过程中发挥重要作用。它通过与整合素(如 LFA-1、Mac-1)结合,促进白细胞在炎症部位的滚动、黏附和跨内皮迁移。在炎症反应中,ICAM-2 的表达水平上调,有助于白细胞的募集和炎症部位的免疫反应。ICAM-2 在免疫细胞间的相互作用中起关键作用,调节 T 细胞的活化和增殖。它通过与 LFA-1 结合,为 T 细胞受体(TCR)介导的信号传导提供共刺激信号。ICAM-2 还参与调节自然杀伤(NK)细胞的活性,通过与 LFA-1 结合,增强 NK 细胞对肿瘤细胞和病原体感染细胞的清除能力。ICAM-2 在内皮细胞间形成同型黏附,促进血管生成。它通过Rac-1 信号通路、增加细胞迁移和管状结构形成。

## 产品内容

组分	体积或数量
小鼠ICAM-2预包被板	8孔条×12个
样品稀释液	30 mL
重组小鼠ICAM-2标准品(冻干)	2支(50 ng/支)
生物素标记小鼠ICAM-2抗体	130 µL(效价1:100)
抗体稀释液	12 mL
酶复合物(HRP标记的链霉亲和素)	130 µL(效价1:100)
酶复合物稀释液	12 mL
浓缩洗涤液(25×)	30 mL
显色剂TMB	10 mL
终止液	10 mL
封板胶纸	4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0.5~2 h,待其自然凝固并析出血清后,离心取黄色上清即可  $(4^{\circ}\text{C}, 1,000~2,000×g, 10 min),注意请勿吸取沉淀,制备好的血清需置于冰上待$

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°C,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;
- D. 组织匀浆/体液: 离心去除沉淀即可。

注意: ① 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°C, 避免反复冻融;

- ② 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;
- ③ 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。

#### 2. 稀释样品

查阅相关文献,预估样品中待测因子的含量,从而确定适当的稀释倍数,使稀释后样品中待测因子的浓度处于 ELISA 试剂盒的最佳检测范围。根据待测因子含量的不同,分别采取不同的稀释方案:

- ① 待测因子含量在  $500^{5}$ ,000 ng/mL 范围内, 一般按 1:100 稀释, 即向  $297~\mu$ L 样品稀释液中加入  $3~\mu$ L 样品;
- ② 待测因子含量在 50~500 ng/mL 范围内, 一般按 1:10 稀释, 即向 225  $\mu$ L 样品稀释液中加入 25  $\mu$ L 样品;
- ③ 待测因子含量在 0.78~50~ng/mL 范围内, 一般按 1:2~ 稀释, 即向  $100~\mu L$  样品稀释液中加入  $100~\mu L$  样品;
- ④ 待测因子含量≤0.78 ng/mL,样品一般无需稀释。
- 以上方案仅供参考,实验中请详细记录样品的稀释方法。



#### 检测准备工作

- 3. 试剂盒自 4°C冰箱取出后,请置于室温平衡 20 min;如从 -20°C取出,各组分需彻底融化后再平衡 20 min;检测完成后,剩余试剂请及时置于 4°C或 -20°C保存;
- 4. 将 浓缩洗涤液(25×) 用双蒸水或去离子水稀释成1×洗涤液;
- 5. 重组小鼠ICAM-2标准品的稀释和使用(在使用前2 h内准备, 室温操作, 请严格控制在25~28°C)
  - ① 配制 50 ng/mL 标准品: 取 1 mL 样品稀释液加入标准品管内,盖好后静置 15 min 以上,然后反复颠倒 / 搓动以助溶解;
  - ② 按下表将 50 ng/mL 标准品用样品稀释液进行倍比梯度稀释。(最高浓度为 50 ng/mL,将标准品稀释液作为浓度 0 ng/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(ng/mL)
А	0	1,000	50
В	300	300(从A管中取)	25
С	300	300(从B管中取)	12.5
D	300	300(从C管中取)	6.25
Е	300	300(从D管中取)	3.12
F	300	300(从E管中取)	1.56
G	300	300(从F管中取)	0.78
Н	300	0	0

注意: 标准品复溶加样后, 剩余部分请丢弃。

- 6. 准备生物素标记小鼠 ICAM-2 抗体工作液
  - ① 按每孔需添加 100 µL 抗体工作液,计算其总用量(为弥补操作中的损耗,需多配制 100~200 µL);
  - ② 按 1 µL 生物素标记小鼠 ICAM-2 抗体 添加 99 µL 抗体稀释液 的比例配制工作液,轻轻混匀。
- 7. 准备酶复合物工作液(需在使用前1h内准备)
  - ① 按每孔需添加 100  $\mu$ L 酶复合物工作液,计算其总用量 (为弥补操作中的损耗,需多配制 100~200  $\mu$ L);
  - ② 按 1 µL **酶复合物** 添加 99 µL **酶复合物稀释液** 的比例配制工作液,轻轻混匀。

#### 检测流程

- 8. 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℃或-20℃;
  - 注意: ① 标准品和样品建议做双复孔检测:
    - ② 每次实验均需绘制标准曲线。
- 9. 将用样品稀释液稀释后的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,37℃孵育 90 min;
  - 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,若其大于本试剂盒标准曲线的最大标准品浓度,请将样品适当稀释后再进行检测;
    - ② 整个加样过程不宜超过 10 min, 否则可能会影响检测结果。
- 10. 甩去酶标板内液体, 无需洗板, 将板倒扣在吸水纸上拍干;
- **11.** 加入稀释后的生物素标记小鼠 ICAM-2 抗体工作液 (100 µL/ 孔 ),用封板胶纸封住反应孔,37℃孵育 60 min;



- **12.** 洗板 5 次,每孔 1× 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。
- **13.**加入稀释后的酶复合物 (100 μL/ 孔 ), 用封板胶纸封住反应孔, 37°C避光孵育 30 min;
- 14. 洗板 5 次, 方法同步骤 12:
- **15.**加入 **显色剂 TMB**(100 µL/ 孔 ),用封板胶纸封住反应孔,避光 37℃反应 10~25 min;
  - 注意: ① 在保存和使用时,请勿将 TMB 接触氧化剂和金属;
    - ② 因实验室条件差异,最佳显色时间会有所不同,反应充分时肉眼可见标准品的前 3~4 孔有明显的梯度蓝色。
- **16.**加入 **终止液** (100 µL/ 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。

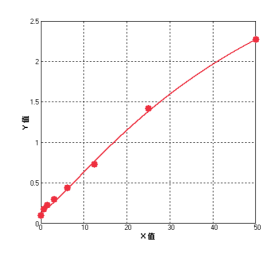
#### 数据分析

- **17.** 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 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

小鼠ICAM-2参考标准曲线

标准品浓度	O.D.
0 ng/mL	0.099
0.78 ng/mL	0.173
1.56 ng/mL	0.223
3.12 ng/mL	0.296
6.25 ng/mL	0.436
12.5 ng/mL	0.730
25 ng/mL	1.417
50 ng/mL	2.270



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℃;
- 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。

