人趋化因子CC配体18酶联免疫吸附测定试剂盒

Human CCL18/MIP-4 ELISA 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	HJ296	
规格	96次	
检测范围	7.8 pg/mL~500 pg/mL	
敏感性	1.77 pg/mL	
特异性	系统和其它因子无交叉反应	
样本类型	人血清、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 法检测样品中人 CCL18 的浓度。人 CCL18 捕获抗体已经预包被于酶标板上,当加入样品或标准品时,其中的人 CCL18 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人 CCL18 抗体后,抗人 CCL18 抗体与人 CCL18 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,若样品中存在人 CCL18,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,人 CCL18 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,即可计算出样品中人 CCL18 的浓度。

背景简介

趋化因子 CC 配体 18 (C-C motif chemokine ligand 18,简称 CCL18),也被称为巨噬细胞炎症蛋白-4(MIP-4),是一种小分子细胞因子,属于 CC 化学趋化因子家族。它在人体内由多种细胞类型产生,包括树突状细胞、单核细胞和巨噬细胞等。CCL18 在免疫应答中起着关键作用,特别是在 Th2 型免疫反应中。

CCL18 的功能包括吸引未成熟树突状细胞、调节性 T 细胞、Th2 细胞、嗜碱性粒细胞以及 B 细胞。它在多种疾病中异常表达,包括乳腺癌、自身免疫疾病和过敏,且在这些疾病的发展中发挥作用。

CCL18 还与多种免疫细胞亚型、免疫相关通路、肿瘤微环境呈正相关,并且与肿瘤新抗原、肿瘤突变负荷、微卫星不稳定性以及免疫检查点、错配修复和 DNA 甲基化转移酶相关基因的表达显著有关。

在临床应用方面,CCL18 可能作为确定癌症预后和免疫浸润的潜在分子生物标志物。它在多种癌症中的表达与患者的生存和预后密切相关,例如在肝细胞癌中,CCL18 通常与肿瘤免疫抑制相关。

此外, CCL18 在一些炎症性疾病中也有重要作用, 例如在特应性皮炎(AD)皮肤病变中的表达增加, 且与皮肤中 T 细胞的积累有关。

产品内容

组分	体积或数量
人CCL18预包被板	8孔条×12个
样品稀释液	30 mL
重组人CCL18标准品(冻干)	2支(10 ng/支)
生物素标记人CCL18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 $(4^{\circ}C, 1,000~2,000~g, 10~min)$,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 5~50 ng/mL 范围内, 一般按 1:100 稀释, 即向 297 μ L 样品稀释液中加入 3 μ L 样品;
- ② 待测因子含量在 500~5,000 pg/mL 范围内, 一般按 1:10 稀释, 即向 225 μ L 样品稀释液中加入 25 μ L 样品;
- ③ 待测因子含量在 7.8~500 pg/mL 范围内, 一般按 1:2 稀释, 即向 100 μ L 样品稀释液中加入 100 μ L 样品;
- ④ 待测因子含量≤7.8 pg/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. 重组人CCL18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 10 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 配制 500 pg/mL 标准品: 取 50 μ L 10ng/mL 的标准品加入有 950 μ L 样品稀释液的 EP 管中,混 匀. 做上标记:
 - ③ 按下表将 500 pg/mL 标准品用样品稀释液进行倍比梯度稀释。(最高浓度为 500 pg/mL,将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)
А	0	1,000	500
В	300	300(从A管中取)	250
С	300	300(从B管中取)	125
D	300	300(从C管中取)	62.5
Е	300	300(从D管中取)	31.25
F	300	300(从E管中取)	15.62
G	300	300(从F管中取)	7.8
Н	300	0	0

注意:标准品复溶加样后,剩余部分请丢弃。

- 6. 准备生物素标记人 CCL18 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 生物素标记人 CCL18 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 1 h 内准备)
 - ① 按每孔需添加 100 μ 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 μ 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℃解育 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人 CCL18 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 μ 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。

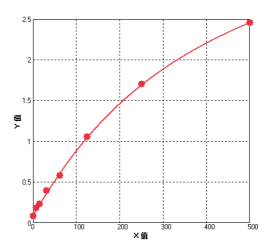
数据分析

- **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

人 CCL18 参考标准曲线

标准品浓度	O.D.	
0 pg/mL	0.082	
7.8 pg/mL	0.182	
15.62 pg/mL	0.229	
31.25 pg/mL	0.397	
62.5 pg/mL	0.578	
125 pg/mL	1.057	
250 pg/mL	1.702	
500 pg/mL	2.454	



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°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。

