

Mouse IL-25/IL-17E ELISA 试剂盒

产品编号#CME0025 (48/96 孔)

适用于小鼠血清、血浆或细胞培养上清液等样本

仅供研究，不用于临床诊断。



客服热线: 400-7060-959 * 技术支持邮箱: tech@4abio.com
公司官网: www.4abio.net

目录

| | |
|------------------------------|--------|
| 简介 | - 3 - |
| 检测原理 | - 3 - |
| 试剂盒组分 | - 4 - |
| 储存条件 | - 4 - |
| 其他实验材料 (不提供, 但可协助购买) : | - 5 - |
| 注意事项 | - 5 - |
| 样本收集处理及保存方法 | - 5 - |
| 试剂准备 | - 6 - |
| 操作步骤 | - 7 - |
| 操作流程图 | - 8 - |
| 操作要点提示 | - 8 - |
| 结果判断 | - 9 - |
| 结果重复性 | - 9 - |
| 灵敏度 | - 9 - |
| 特异性 | - 10 - |
| 参考文献 | - 10 - |

 该产品由北京四正柏生物科技有限公司研制。

 请根据试剂盒中所附说明书指引进行实验。

简介

白细胞介素 25 (IL-25) 也称为 IL-17E。最近 IL-25 被确定为 IL-17 细胞因子家族第五位的成员。目前 IL-17 家族包括 IL-17 (IL-17A), IL-17B, IL-17C, IL-17D, IL-25 和 IL-17F。IL-25 与其它 IL-17 的家族成员有较大的不同,例如,在氨基酸水平,IL-25 与 IL-17A 有 18% 的同源性。因此,IL-25 在体内的生物活性明显与 IL-17 和其它 IL-17 家族细胞因子的生物活性不同。

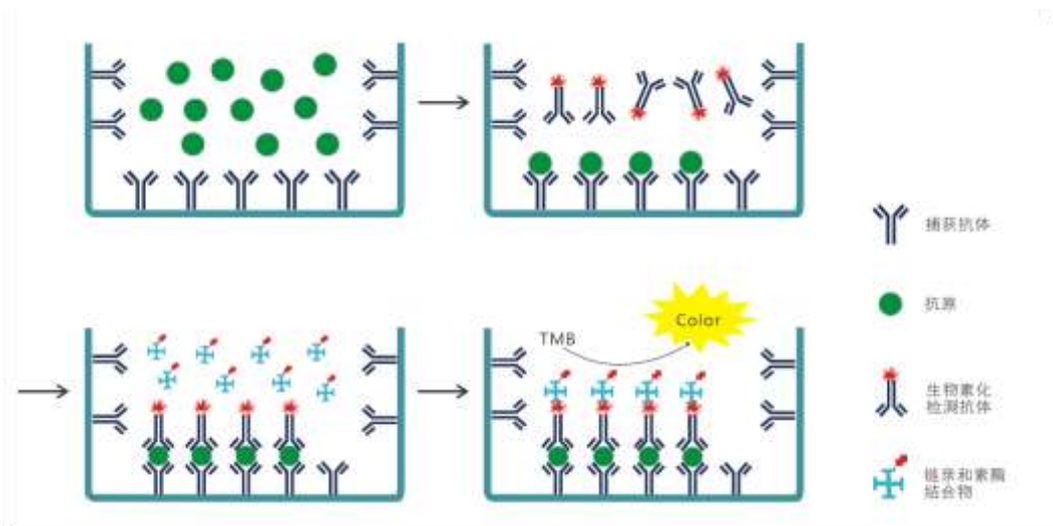
IL-25 主要由活化的 Th 细胞和肥大细胞所分泌。IL-25 能够诱导释放 Th2 型细胞因子 IL-4、IL-5、IL-13,炎性细胞因子 IL-6,Th1 型趋化因子 CXCL10、CXCL9、CCL5 的产生,导致嗜酸性粒细胞的浸润,在支气管哮喘的发病中起重要作用。

IL-25R, 又称 IL-17BR, IL-17Rh1, 或 Evi27, 是一个 56 kDa 的单跨膜蛋白, 与 IL-17R 有同源性。

IL-25 可激活 NF- κ B 和诱导人肾癌细胞系产生 IL-8。

检测原理

本实验采用双抗体夹心 ELISA。用抗小鼠 IL-25/IL-17E 单克隆抗体预包被酶标板, 加入适度稀释的样本和标准品, 其中的 IL-25/IL-17E 会与其单抗结合, 洗去游离成分; 加入生物素化的抗小鼠 IL-25/IL-17E 抗体, 抗小鼠 IL-25/IL-17E 抗体与结合在单抗上的小鼠 IL-25/IL-17E 结合而形成免疫复合物, 洗去游离的成分; 加入辣根过氧化物酶标记的亲合素, 生物素与亲合素特异性结合, 洗去未结合的酶结合物; 加入显色剂, 若反应孔中有 IL-25/IL-17E, 辣根过氧化物酶会使无色的显色剂现蓝色; 加终止液变黄。在 450nm 下测 OD 值, IL-25/IL-17E 浓度与 OD₄₅₀ 值之间呈正比, 可通过绘制标准曲线计算出标本中 IL-25/IL-17E 浓度。



检测原理示意图

试剂盒组分

| 试剂盒组分 | 96 孔 | 48 孔 | 配制 |
|---------------|------|------|-----------|
| 1a 标准品 | 2 支 | 1 支 | 按说明书进行稀释 |
| 1b 标准品和标本稀释液 | 1 瓶 | 1 瓶 | 即用型 |
| 2a 浓缩生物素化抗体 | 2 支 | 1 支 | 按瓶签标识进行稀释 |
| 2b 生物素化抗体稀释液 | 1 瓶 | 1 瓶 | 即用型 |
| 3a 浓缩酶结合物（避光） | 2 支 | 1 支 | 按瓶签标识进行稀释 |
| 3b 酶结合物稀释液 | 1 瓶 | 1 瓶 | 即用型 |
| 4 浓缩洗涤液 20× | 1 瓶 | 1 瓶 | 按瓶签标识进行稀释 |
| 显色剂（避光） | 1 瓶 | 1 瓶 | 即用型 |
| 终止液 | 1 瓶 | 1 瓶 | 即用型 |
| 抗体包被板条 | 8×12 | 8×6 | 即用型 |
| 封板胶纸 | 4 张 | 2 张 | 即用型 |
| 说明书 | 1 份 | 1 份 | |

如果您收到试剂盒后发现上表中有任何组分破损或缺失,请及时联系我司客服 400-7060-959 或 tech@4abio.com。我们将及时为您解决相关问题。

储存条件

| 未启封的试剂盒 | 4℃保存, 请于保质期内使用。 | |
|-------------|-------------------------------|---|
| 已启封或重新溶解的试剂 | 1b 标准品和标本稀释液 | |
| | 2a 浓缩生物素化抗体 (100×) | |
| | 2b 生物素化抗体稀释液 | |
| | 3a 浓缩酶结合物 (避光 100×) | |
| | 3b 酶结合物稀释液 | |
| | 4 浓缩洗涤液 20× | |
| | 显色剂 (避光) | |
| | 终止液 | 4℃或常温保存 |
| | 标准品 | 重溶后分装, -20℃存放一个月, 避免反复冻融。稀释后的标准品使用后应丢弃, 不得重复使用。 |
| 抗体包被板条 | 实验中不用的板条应立即放回包装袋中, 密封干燥 4℃保存。 | |

以上储存条件均要求在试剂盒保质期内。

其他实验材料 (不提供, 但可协助购买):

1. 酶标仪(450nm)
2. 高精度可调移液器及吸头: 0.5-10, 2-20, 20-200, 200-1000 μ l; 一次检测样品较多时, 最好用多通道移液器。
3. 自动洗板机或洗瓶
4. 37 $^{\circ}$ C温箱
5. 双蒸水或去离子水
6. 坐标纸
7. 量筒

注意事项

1. 试剂盒保存在2-8 $^{\circ}$ C, 除复溶后的标准品, 其它成分不可冷冻。
2. 浓缩生物素化抗体(2a)、浓缩酶结合物(3a)装量极少, 运输中颠簸和可能的倒置会使液体沾到管壁或瓶盖。使用前请离心处理以使附着于管壁或瓶盖的液体沉积到管底。
3. 为避免交叉污染请使用一次性吸头。
4. 终止液和显色剂具腐蚀性, 避免皮肤及粘膜直接接触, 一旦接触到这些液体, 请尽快用大量水冲洗。
5. 使用干净的塑料容器配制洗涤液, 使用前充分混匀试剂盒里的各种成份及样品。
6. 洗涤酶标板时应充分拍干, 不要将吸水纸直接放入酶标反应孔中吸水。
7. 不要用其它来源的试剂混合或替代该产品的组分, 不同批号的试剂盒组份不能混用, 请在有效日期内使用本产品。
8. 在试验中标准品和样本检测时建议作双复孔或三复孔, 加入试剂的顺序应一致, 以保证所有反应孔孵育的时间一样。
9. 充分混匀对反应结果尤为重要, 最好使用微量振荡器(使用最低频率进行振荡)。
10. 避免操作过程中酶标板干燥, 干燥会使酶标板上生物成分迅速失活, 影响实验结果。
11. 适当的稀释样品, 使样品值落在标准曲线范围内, 根据待测因子含量高、中、低的不同, 建议采用1:100, 1:10, 1:2稀释样品。如果样品OD值高于最高标准, 适当增加稀释度并重复检测。
12. 标准品稀释液、操作人、移液方式、洗涤方法、孵育时间及温度、试剂盒批次的不同均可能会导致结果的差异。
13. 此法可有效的消除可溶性受体、结合蛋白以及生物样品中的其他因素的干扰。

样本收集处理及保存方法

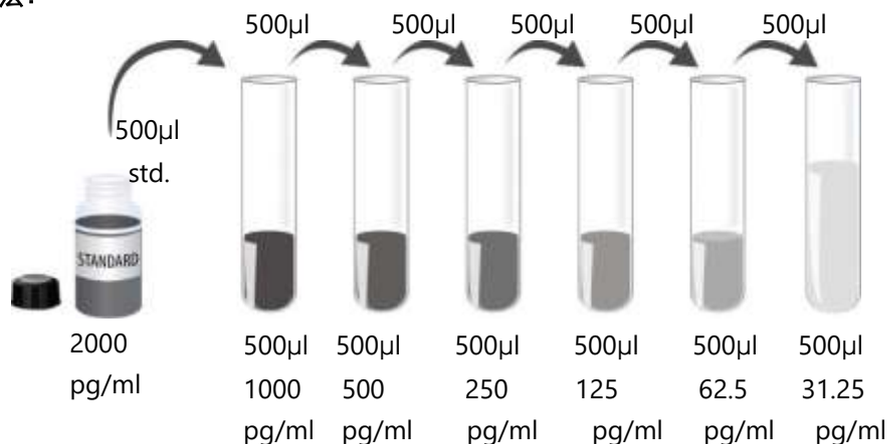
1. **血清**: 使用不含热原和内毒素的试管, 收集血液后, 室温凝血30min, 1000 \times g离心10min, 小心分离血清。
2. **血浆**: 用EDTA、柠檬酸盐、肝素作为抗凝剂收集血浆, 收集后30min内以1000 \times g离心15min去除颗粒。

3. **细胞上清液**：1000×g离心10min去除颗粒和聚合物。
4. **保存**：若样品不立即检测，请将其按一次用量分装，-20℃-70℃保存，避免反复冻融。尽量避免使用溶血或高血脂样本。如果血清中含有大量颗粒，检测前先离心或过滤去除；室温下解冻，请勿于37℃或更高的温度加热解冻。
5. **稀释**：可根据实际情况，将标本做适当倍数稀释(建议做预实验，以确定稀释倍数)。
注：正常小鼠血清或血浆样本建议做1:2稀释。

试剂准备

1. 提前30min从冰箱中取出试剂盒，平衡至室温。
2. **洗涤缓冲液**：从冰箱中取出的浓缩洗涤液可能有结晶，这属于正常现象，加热并轻轻摇晃使结晶完全溶解后再配制。将浓缩洗涤液用双蒸水稀释(1:20)。未用完的放回4℃。
3. **标准品**：加入标准品/标本稀释液(1b)0.5ml至冻干标准品(1a)中，待彻底溶解后，静置15分钟混匀(浓度为2000pg/ml)，然后根据需要进行稀释，见下图(建议标准曲线使用以下浓度：2000、1000、500、250、125、62.5、31.25、0 pg/ml)。稀释的标准品不得重复使用，未用完的标准品应按照一次用量分装后，将其放在-20~-70℃贮存，一次性使用，避免反复冻融。

标准品稀释方法：



4. **生物素化抗体工作液**：根据每孔需要50µl来计算总的用量，多配制50-100µl。以生物素化抗体稀释液(2b)稀释浓缩生物素化抗体(2a)(1:100)。最好现用现配。（稀释方法参照下表）

| 所用板条数 | 浓缩生物素化抗体 | 生物素化抗体稀释液 |
|-------|----------|-----------|
| 12 | 55µL | + 5445µL |
| 10 | 45µL | + 4455µL |
| 8 | 35µL | + 3465µL |
| 6 | 25µL | + 2475µL |
| 4 | 17µL | + 1683µL |
| 2 | 9µL | + 891µL |
| 1 | 4.5µL | + 445.5µL |

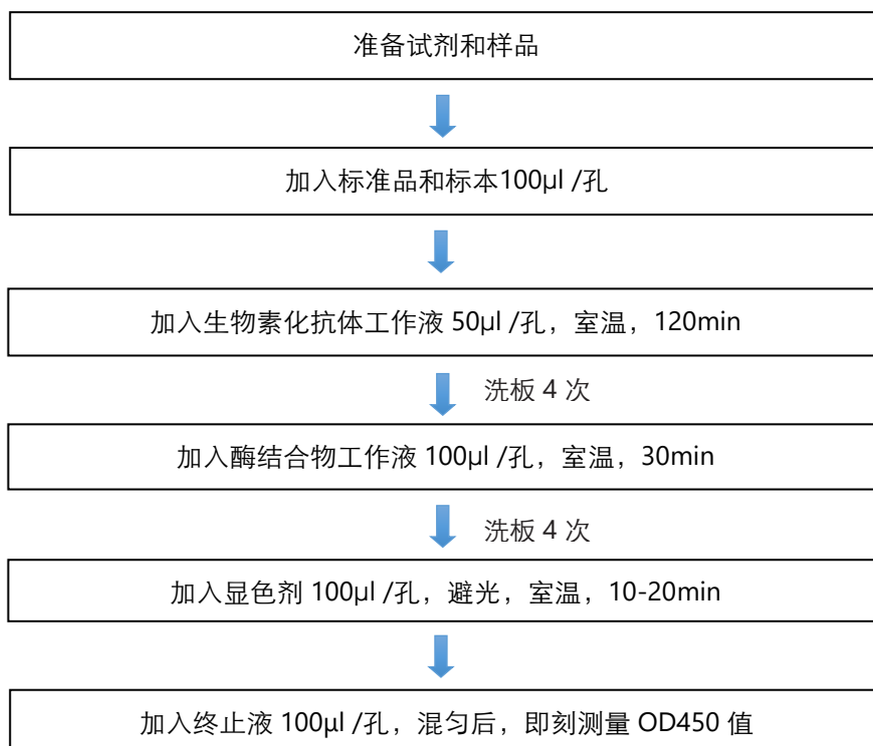
5. **酶结合物工作液**：以酶结合物稀释液(3b) 稀释浓缩酶结合物(3a)(1:100)。最好现用现配。
(稀释方法参照下表)

| 所用板条数 | 浓缩酶结合物 | | 酶结合物稀释液 |
|-------|-------------|---|---------------|
| 12 | 110 μ L | + | 10890 μ L |
| 10 | 90 μ L | + | 8910 μ L |
| 8 | 70 μ L | + | 6930 μ L |
| 6 | 50 μ L | + | 4950 μ L |
| 4 | 33 μ L | + | 3267 μ L |
| 2 | 17 μ L | + | 1683 μ L |
| 1 | 9 μ L | + | 891 μ L |

操作步骤

- 按照上述准备工作配制好各种溶液。
- 根据待测样品数量和标准品的数量决定所需的板条数，并增加1孔作为空白对照孔。分别将标本和不同浓度标准品(100 μ l /孔)加入相应孔中，加入生物素化抗体工作液(50 μ l /孔)。用封板胶纸封住反应孔（零孔只加标准品/样本稀释液），室温孵育120分钟（空白对照孔除外）。充分混匀对反应结果尤为重要，要使用微量振荡器(最低频率700rpm)。
- 洗板4次：(1)自动洗板机：要求注入的洗涤液为350 μ l，注入与吸出间隔15-30秒。(2)手工洗板：甩尽孔内液体，每孔加洗涤液350 μ l，静置30秒后甩尽液体，在厚迭吸水纸上拍干。
- 加入酶结合物工作液(100 μ l /孔)。用封板胶纸封住反应孔，室温孵育30分钟（空白对照孔除外）。使用微量振荡器(使用最低频率700rpm)。
- 洗板4次。
- 加入显色剂100 μ l /孔，避光，室温孵育10-20分钟。
- 加入终止液100 μ l /孔，混匀后即刻测量OD450值(5分钟内)。

操作流程图



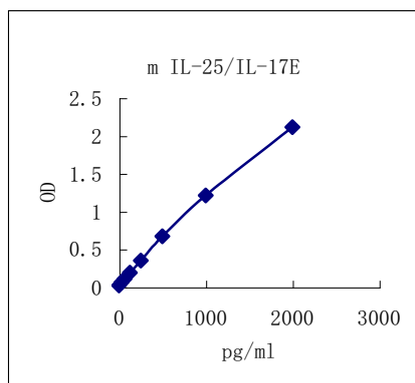
操作要点提示

1. 配制各种试剂时要充分混匀，但要避免产生大量泡沫，以免加样时加入大量的气泡，产生加样误差。
2. 为避免交叉污染，在加入不同浓度的标准品、不同样品、不同试剂时谨记及时更换吸头。
3. 为了确保准确的结果，在每次孵育前均需使用新封板胶纸封住反应孔。
4. 显色剂在添加之前，应保持无色，请勿使用已变为蓝色的显色溶液。最佳显色时间对标准曲线很重要，肉眼可见前 3-4 孔有梯度蓝色，后 3-4 孔差别不明显，零孔无蓝色出现即可终止。
5. 每次检测均要做标准曲线，根据样品待测因子的含量，适当稀释或浓缩样本，最好做预实验。

结果判断

1. 每个标准品和标本的OD值应减去空白孔的OD值，如果做复孔，求其平均值。
2. 使用计算机软件以吸光度OD值为纵坐标(Y)，相应的IL-25/IL-17E标准品浓度为横坐标(X)，生成相应的标准曲线，样品的IL-25/IL-17E含量可根据其OD值由标准曲线换算出相应的浓度。
3. 若标本 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算标本含量。
4. 参考数据：

| 标准品浓度(pg/ml) | OD值1 | OD值2 | 平均值 | 矫正值 |
|--------------|-------|-------|-------|-------|
| 0 | 0.019 | 0.022 | 0.021 | — |
| 31.25 | 0.062 | 0.068 | 0.065 | 0.063 |
| 62.5 | 0.104 | 0.109 | 0.107 | 0.107 |
| 125 | 0.190 | 0.187 | 0.189 | 0.192 |
| 250 | 0.351 | 0.346 | 0.349 | 0.357 |
| 500 | 0.672 | 0.689 | 0.681 | 0.667 |
| 1000 | 1.208 | 1.213 | 1.211 | 1.218 |
| 2000 | 2.111 | 2.120 | 2.116 | 2.115 |



本图仅供参考，应以同次试验标准品所绘标准曲线为准

结果重复性

板间，板内变异系数均<10%。

灵敏度

最低检测小鼠 IL-25/IL-17E 剂量小于 15pg/ml。最低检出量测定方法：20 个零标准的平均 OD 值增加两个标准差，再计算相应的浓度。

特异性

此试剂盒可检测天然和重组的小鼠IL-25/IL-17E，以50ng/ml平行做特异性试验，均不与下列细胞因子及蛋白反应。

| 重组小鼠细胞因子 |
|----------|
| IL-17 |
| IL-17D |
| IL-17B |
| IL-17C |
| IL-17F |

参考文献

1. Lee, J. et al.(2001). J. Biol. Chem.276:1660-1664.
2. Fort, M. M. et al.(2001). Immunity 15:985-995.
3. Pan, G., D. et al. (2001). J. Immunol.167:6559-6567.
4. Hurst, S. D. et al.(2002). J. Immunol.169:443-453.
5. Aggarwal, S. et al.(2002). J. Leukocyte Biol.71:1-8.
6. Moseley, T. A. et al.(2003). Cytokine Growth Factor Rev.14:155-174.
7. Kolls, J. K. et al.(2004). Immunity 21:467-476.
8. Kim, M. R. et al.(2002). Blood 100:2330-2340.
9. Schwarzenberger, P.et al.(1998). J. Immunol. 161:6383-6389.
10. Linden, A. et al.(2000). Eur. Respir. J.15:973-977.
11. Shi, Y. et al.(2000). J. Biol. Chem. 275:19167-19176.
12. Tian, E. et al.(2000). Oncogene 19:2098-2109.