

Mouse Interleukin-11 ELISA Kit 小鼠白介素 11 ELISA 试剂盒

产品编号: EK0420

规格: 96T

检测范围: 31.2pg/ml→2000pg/ml。

特异性: 系统和其它细胞因子无交叉反应。

敏感性: <5pg/ml

保存: 2-8℃ (频繁使用时); -20℃ (长时间不用时)。

有效期: 6 个月(4℃); 12 个月 (-20℃)。

用途: 用于体外定量分析小鼠血清、血浆、细胞裂解液、细胞培养上清

工作原理

Interkeukin-11, IL-11, 白介素 11。是一种多功能的细胞因子,对造血干细胞和非造血干细

都有作用。IL-11 的作用和 IL-6 相似,刺激 T 细胞依赖性合成免疫球蛋白的 B 细胞。维持

血干细胞和巨核干细胞的增生。小鼠 IL-11 合成时有 199 个氨基酸,成熟蛋白有 177 个氨

酸。本试剂盒所用标准品为重组的小鼠 IL-11,有 178 个氨基酸,分子量为 19KDa。

博士德所提供的小鼠 IL-11 ELISA Kit 是典型的夹心法酶联免疫吸附测定试剂盒(Enzyme Linked-Immuno-Sorbent Assay, ELISA)。预先包被的抗体和检测相抗体都是纯化多克隆抗 体,检测相抗体经生物素(biotin)标记。样品和生物素标记抗体先后加入酶标板孔反应 后, PBS 或 TBS 洗涤。随后加入过氧化物酶标记的亲和素反应; 经过 PBS 或 TBS 的彻底 洗涤后用底物 TMB 显色。TMB 在过氧化物酶的催化下转化成蓝色,并在酸的作用下转化 成最终的黄色。颜色的深浅和样品中的小鼠 IL-11 呈正相关。

试剂盒中内容(96孔)



注意: 使用前请检查试剂盒中试剂的标签和数量与表格是否一致

需要而未提供的试剂和器材

- 1. 标准规格酶标仪。
- 2. 自动洗板机。
- 3. 恒温箱
- 4. 系列可调节移液器及吸头,一次检测样品较多时,最好用多通道移液器。
- 5. 干净的试管和 Eppendof 管。
- 6. 用去离子水将 25X 洗涤缓冲液稀释 25 倍,成 1X 洗涤缓冲液。

注意事项

- 1. 使用前 TMB 显色液应为无色透明溶液,若发现颜色异常,请及时与厂家联系。
- 2. 用户在初次使用试剂盒时,应将各种试剂管离心数分钟,以便试剂集中到管底。
- 要严格避免操作过程中酶标板干燥。干燥会使酶标板上生物成份迅速失活。
- 4. 为免交叉污染,要避免重复使用手中的吸头和试管。
- 5. 禁止混用不同批次试剂盒内的试剂。
- 6. 本公司提供的 96 孔酶标板是单条可拆型酶标板,用户可按需求使用;剩余的酶标板请 按保存条件贮存。
- 7. 揭封板膜和覆盖封板膜时应避免用力过大导致液体溅出。

洗板方法

手工洗板方法: 吸去(不可触及板壁)或甩掉酶标板内的液体: 在实验台上铺垫几层吸水 纸,酶标板朝下用力拍几次;将 1X洗涤缓冲液至少 300ul 注入孔内,浸泡 1-2 分钟。根据 需要, 重复此过程数次。

自动洗板:如果有自动洗板机,应在熟练使用后再用到正式实验过程中。

样品的准备和保存

样品如果不立即分析,应分装后冷冻保存,且避免反复冻融。

规格	数量
96T	1 板
10ng/管	2 管
100ul	1 管
100u1	1 管
10001	1 🖹
30ml	1 瓶
12ml	1 瓶
12ml	1 瓶
10ml	1 瓶
10ml	1 瓶
20ml	1 瓶
	4 张
	96T 10ng/管 100ul 100ul 30ml 12ml 12ml 10ml

血清——用干净试管收集血液,室温凝固 2 小时或 4℃过夜,离心 2000×g 20 分钟,收集

武汉市洪山区光谷大道特1号

国际企业中心一期

血清。立即分析或分装后-20℃冷冻保存。

血浆——采用肝素,柠檬酸盐或 EDTA 抗凝,抽血后 30 分钟内离心 $1000 \times g$ 15 分钟。立即分析或分装后-20 \mathbb{C} 冷冻保存。

细胞培养上清——离心去除沉淀,立即分析或分装后-20℃冷冻保存。

细胞裂解液——对于贴壁细胞,去除培养液,用 PBS、生理盐水或无血清培养液洗一遍。加入适量裂解液,用枪吹打数下,使裂解液和细胞充分接触。通常 10 秒后,细胞就会被裂解。对于悬浮细胞,离心收集细胞,用 PBS、生理盐水或无血清培养液洗一遍。加入适量裂解液,用枪吹打把细胞吹散,用手指轻弹以充分裂解细胞。充分裂解后,10000—14000g离心 3-5 分钟,取上清。立即分析或分装后-20℃冷冻保存。

样品稀释的一般原则

用户须估计样品待测因子的含量,决定适当的稀释倍数,以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。根据待测因子含量高、中、低的不同,分别采取不同的稀释方案:

高——指待测因子在 20-200ng/ml。一般按 1: 100 稀释。297ul 样品稀释液加 3ul 样品。中——指待测因子在 2-20ng/ml。一般按 1: 10 稀释。225ul 样品稀释液加 25ul 样品。

低——指待测因子在 31.2→2000pg/ml。按 1: 2 稀释。100ul 样品稀释液加 100ul 样品。特低——指待测因子≤31.2pg/ml。样品一般不做稀释,按每孔 100ul 样品直接加入。以上方案仅供参考,样品的稀释应有详细记录。

试剂的准备和保存

A. IL-11 标准品的稀释和使用。

试剂盒提供2管标准品,每管10ng,每次使用1管。

- 1. 配制 10,000pg/ml 标准品:取 1ml 样品稀释液加入标准品管内,盖好后静置 10 分钟以上,然后颠倒/搓动以助溶解。
- 2. 配制 2000pg/ml 标准品: 取 0.2ml 10,000pg/ml 的标准品加入有 0.8ml 样品稀释液的 Eppendorf 管中,混匀,做上标记。
- 3. 配制 1000pg/ml→31.2pg/ml 标准品: 准备 6 只 Eppendorf 管, 每管加 0.3ml 样品稀释 液, 分别标记上 1000pg/ml, 500pg/ml, 250pg/ml, 125pg/ml, 62.5pg/ml, 31.2pg/ml。取 0.3ml 2000pg/ml 的标准品加入标记 1000pg/ml 的管中,混匀后同样取出 0.3ml,加入下一只管中。余同此类推,直到最后一只样品管。

注意: 已经稀释的标准品(10,000pg/ml),应在 12 小时内使用。-20℃冷冻保存条件下,2 天内可以使用,但不得反复冻融。

- B. 生物素标记抗小鼠 IL-11 抗体工作液: 在使用前 2 小时内准备。
- 1. 根据每孔需要 100ul 计算总的用量(实际配制时应多配制 100-200ul)。
- 2. 按 lul 生物素标记抗小鼠 IL-11 加抗体稀释液 99ul 的比例配制工作液。轻轻混匀。
- C. 亲和素-过氧化物酶复合物(ABC)工作液的准备: 在使用前1小时内准备。
- 1. 根据每孔需要 100ul 计算总的用量(实配时应多配制 100-200ul)。
- 2. 按 lul 亲和素-过氧化物酶复合物(ABC)加 ABC 稀释液 99ul 的比例配制工作液。轻 FOR RESEARCH USE ONLY, NOT FOR DIAGNOSTIC AND CLINICAL USE.



轻混匀。

操作程序

已稀释好的 ABC 和 TMB 显色液在加入酶标板孔前都应预先在 37 \mathbb{C} 中平衡至少 30 分钟。 试剂或样品稀释时, 切不可忘记混匀。每次检测都应该做标准曲线。用户须估计样品待测 因子的含量,决定适当的稀释倍数。

- 1. 确定本次检测所需的已包被抗体的酶标板孔数目,并增加1孔作为TMB空白显色 孔。总数=样品数+9;做双份检测时×2。其余重包装好放入冰箱中。
- 2. 将 2ng/ml, 1ng/ml, 500pg/ml, 250pg/ml, 125pg/ml, 62.5pg/ml, 31.2pg/ml 的标准品 各 100ul 依次加入一排 7 孔中, 1 孔只加样品稀释液的作为零孔。对于小鼠血清、血 浆、细胞裂解液、细胞培养上清,直接加己用样品稀释液稀释的样品 100ul。
- 3. 酶标板加上封板膜,37℃反应90分钟。
- 4. 反应后用自动洗板机吸去酶标板内的液体;或用去酶标板内液体,再对着吸水纸拍几 下。不洗。
- 5. 将准备好的生物素抗小鼠 IL-11 抗体工作液按每孔 100ul 依次加入(TMB 空白显色孔 除外)。酶标板加上封板膜,37℃反应60分钟。
- 6.1X 洗涤缓冲液洗涤 3 次,每次浸泡 1 分钟左右(每孔洗液至少 300ul)。
- 7. 将准备好的 ABC 工作液按每孔 100ul 依次加入 (TMB 空白显色孔除外)。酶标板加上 封板膜, 37℃反应 30 分钟。
- 8. 1X 洗涤缓冲液洗涤 5 次,每次浸泡 1-2 分钟左右(每孔洗液至少 300ul)。
- 9. 按每孔 90ul 依次加入已在 37℃平衡 30 分钟的 TMB 显色液, 37℃避光反应 15-20 分钟 (注意: 显色时间供参考, 因用户实验室条件差异, 最佳显色时间会有所不同。此时肉眼 可见标准品的前 3-4 孔有明显的梯度蓝色,后 3-4 孔差别不明显)。
- 10. 按每孔 100ul 依次加入终止液,此时蓝色立转黄色。
- 11. 用酶标仪在 450nm 测定 O.D.值。 有两种设定空白对照的方案:
- (1) 将 TMB 空白显色孔(**只加 TMB 显色液和终止液)**设为对照。所有的标准品和样品的 吸光值减去 TMB 空白显色孔的吸光值后,在坐标纸上画出曲线,以吸光值作为纵坐标, 以浓度作为横坐标。
- (2) 将零孔设为对照。所有的标准品和样品的吸光值减去零孔的吸光值后,得到的数据 可以直接在坐标纸上画出曲线。
- 12. 根据样品的吸光值在坐标上找出对应的浓度。用户也可以使用各种应用软件来计算。 应记住由于样品稀释了 N 倍,其实际浓度应该×N。

操作程序总结:

- 1. 加样品和标准品,37℃反应90分钟。不洗。
- 2. 加生物素标记抗体,37℃反应60分钟。1X洗涤缓冲液洗涤3次。
- 3. 加 ABC, 37℃反应 30 分钟。1X 洗涤缓冲液洗涤 5 次。
- 4. TMB37℃反应 15-20 分钟。
- 5. 加入终止液,读数。

武汉市洪山区光谷大道特 1号 国际企业中心一期

典型数据

TMB37℃反应 15 分钟。

(数据供参考,不同用户最佳显色时间会有所不同)

浓度	0.0pg/ml	31.2pg/ml	62.5pg/ml	125pg/ml	250pg/ml	500pg/ml	1000pg/ml	2000pg/ml
O.D.	0.035	0.116	0.162	0.252	0.464	0.839	1.509	2.323

参考文献

1.Paul,S.R., Bennett,F., Calvetti,J.A., Kelleher,K., Wood,C.R.,O'Hara,R.M. Jr., Leary,A.C., Sibley, B., Clark, S.C., Williams, D.A. et al. Molecular cloning of a cDNA encoding interleukin 11, a stromal cell-derived lymphopoietic and hematopoietic cytokine. Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A.1990; 87 (19), 7512-7516.

2.Johnson, R.B., Wood, N. and Serio, F.G. Interleukin-11 and IL-17 and the pathogenesis of periodontal disease. J. Periodontol. 2004;75 (1), 37-43.

3.Sato, T., Matsunaga, T., Kida, M., Morii, K., Machida, T., Kawano, Y., Nakamura, K., Kuribayashi, K., Takada, K., Iyama, S., Sato, Y., Takayama, T., Takahashi, M., Kato, J., Chokki, M. and Niitsu, Y. Interleukin-11 as an osteoprotegerin-inducing factor in culture medium of blastic cells from a patient with acute megakaryocytic leukemia complicated with osteosclerosis. Am. J. Hematol. 2004;77 (1), 62-66.