

Mouse IL-12p70 ELISA 试剂盒

产品编号# CME0013 (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 | - 5 - |
| 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 | - 6 - |
| 试剂准备 | - 6 - |
| 操作步骤 | - 8 - |
| 操作流程图 | - 8 - |
| 操作要点提示 | - 9 - |
| 结果判断 | - 9 - |
| 结果重复性 | - 10 - |
| 灵敏度 | - 10 - |
| 特异性 | - 10 - |
| 参考文献 | - 11 - |

➤ 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 12(IL-12)，也称为自然杀伤细胞刺激因子或细胞毒性淋巴细胞成熟因子，是一种多效性细胞因子，主要由活化的巨噬细胞、树突状细胞和中性粒细胞产生，有致炎作用和免疫调节作用。1982 年 Wagner 等发现在丝裂原刺激小鼠淋巴细胞的条件培养液中存在一种不同于 IL-2 的细胞因子，这种细胞因子在体外能与 IL-2 协同促进鼠 CTL 应答。1986 年在人混合淋巴细胞培养(MLC)或 PHA 活化的 PBMC 培养上清中也发现了与此类似的因子，称为 CTL 成熟因子 (CLMF)。1991 年 Gubler 等将 CLMF cDNA 克隆并表达成功，表明是一种新的细胞因子，遂将 CLMF 命名为 IL-12。

IL-12 的是由二硫键相连异源二聚体，70 kDa 的 (p70 的) 异二聚体糖蛋白由 40 kDa (p40) 和 35 kDa (p35) 两个亚基组成。p40 和 p35 亚基没有 IL-12 的活性，但 p40 同型二聚体可与 IL-12 的受体结合，是 IL-12 的拮抗剂。IL-12 等电点为 pH4.5~5.5。小鼠 IL-12P35 有 193 个氨基酸残基，与人 IL-12 P35 有 66% 同源性，小鼠 P40 有 313 个氨基酸残基与人 P40 有 70% 同源性。鼠 IL-12 对人类和小鼠细胞均有活性，人 IL-12 作用有物种特异性，人 IL-12 对小鼠细胞作用甚微。

IL-12 的生物学功能包括体外效应和体内效应：

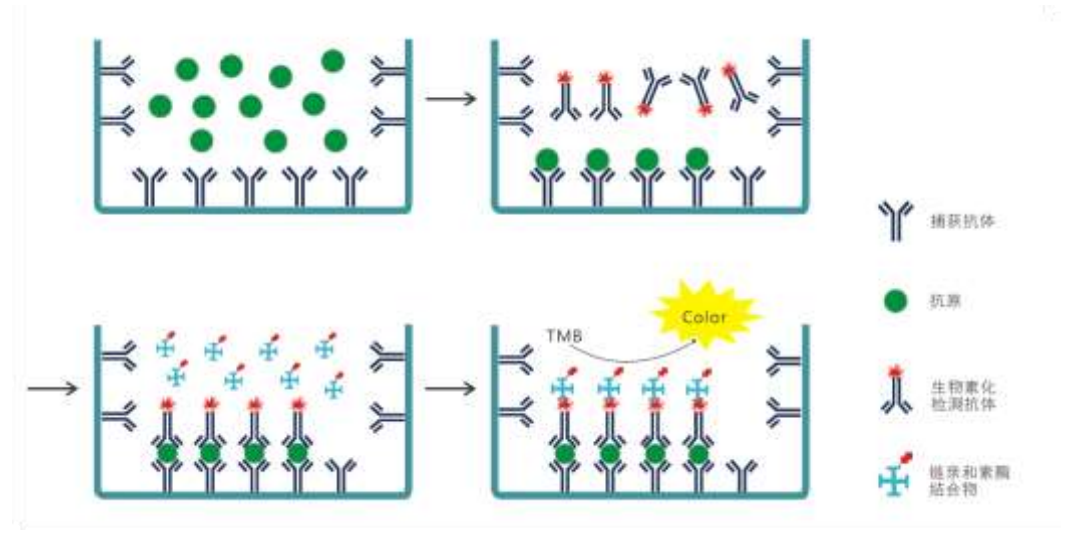
IL-12 的体外效应：IL-12 能诱导 PHA 刺激的 T 细胞增殖。IL-12 能增加 CD56+ NK 细胞的活性；诱导 NK 细胞或 PBMC 增殖和产生 LAK 活性，增加 NK 细胞表达表面分子；促进 NK 细胞产生 IFN- γ 和 TNF- α (TGF- β 和 IL-10 抑制该效应)。IL-12 在 BCG 和 LPS 诱导的小鼠炎性休克所致的死亡中起重要作用。IL-12 通过诱导 TNF- α 和 IFN- γ ，抑制骨髓造血。IL-12 还有抗血管生成作用。

IL-12 的体内效应：将 IL-12 输入动物体内可以增强 NK 细胞的杀伤活性、增加 IFN- γ 分泌、启动造血细胞大量生成、增强异体排斥反应并可能介导抗肿瘤效应。IL-12 在某些 Th1 介导的自身免疫疾病中起重要作用。IL-12 诱导动物脾肿大，其中含有大量造血细胞，红细胞系、髓样细胞系和巨核细胞系都增加。IL-2 抑制骨髓造血的作用可能与诱导 NK 细胞产生 IFN- γ 等有关。在小鼠肿瘤模型中，IL-12 的抗肿瘤作用依赖 IFN- γ 的增加，且与 IL-2、IFN- α 以及一些化学治疗药物有协同抗肿瘤作用。

IL-12 发挥生物学效应所需的细胞因子浓度很低(<pM)，与合适剂量 IL-2 联合应用可降低 IL-2 用量，同时提高 CTL、NK、LAK 的杀伤活性，因此 IL-12 可能成为一种新的抗肿瘤生物制剂。

检测原理

本实验采用双抗体夹心 ELISA。用抗小鼠 IL-12p70 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-12p70 会与其单抗结合，洗去游离成分；加入生物素化的抗小鼠 IL-12p70 抗体，抗小鼠 IL-12p70 抗体与结合在单抗上的小鼠 IL-12p70 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-12p70，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-12p70 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-12p70 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 |
| | 标准品 |
| 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, 200-1000μl; 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℃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℃, 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。

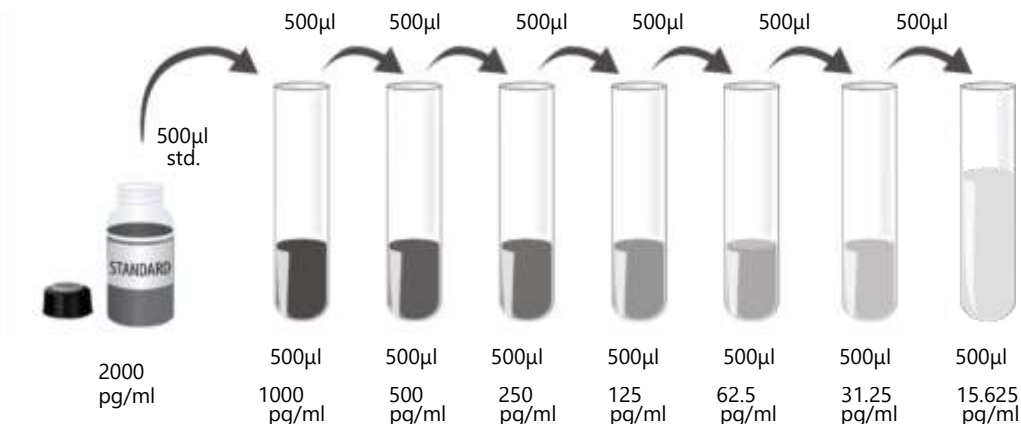
样本收集处理及保存方法

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**: $1000\times g$ 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°C-70°C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°C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°C。
3. **标准品**: 加入标准品/标本稀释液(1b)1.0ml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：1000、500、250、125、62.5、31.25、15.625、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°C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100μl来计算总的用量，多配制100-200μl。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 | 110μL | + 10890μL |
| 10 | 90μL | + 8910μL |
| 8 | 70μL | + 6930μL |
| 6 | 50μL | + 4950μL |
| 4 | 33μL | + 3267μL |
| 2 | 17μL | + 1683μL |
| 1 | 9μL | + 891μL |

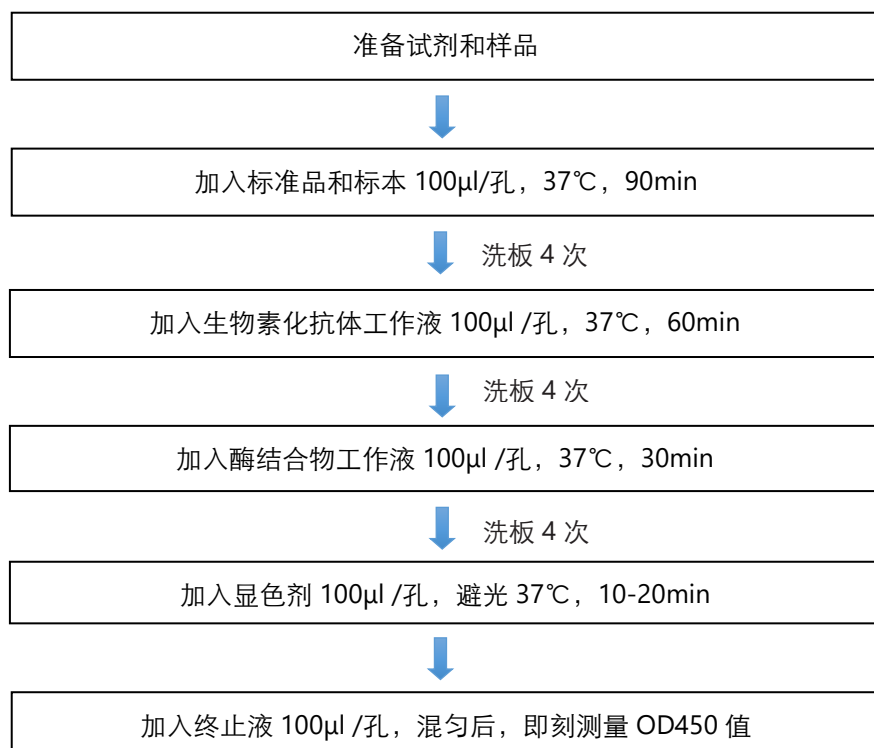
5. **酶结合物工作液：**以酶结合物稀释液(3b)稀释浓缩酶结合物(3a)(1:100)。最好现用现配。
(稀释方法参照下表)

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

操作步骤

1. 按照上述准备工作配制好各种溶液。
2. 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（零孔只加标准品/样本稀释液），用封板胶纸封住反应孔，37℃孵箱孵育90分钟（空白对照孔除外）。
3. 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。
4. 加入生物素化抗体工作液(100 μ l /孔)。用封板胶纸封住反应孔，37℃孵箱孵育60分钟(空白对照孔除外)。
5. 洗板4次。
6. 加入酶结合物工作液(100 μ l /孔)。用封板胶纸封住反应孔，37℃孵箱孵育30分钟（空白对照孔除外）。
7. 洗板4次。
8. 加入显色剂100 μ l /孔，避光，37℃孵箱孵育10-20分钟。
9. 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



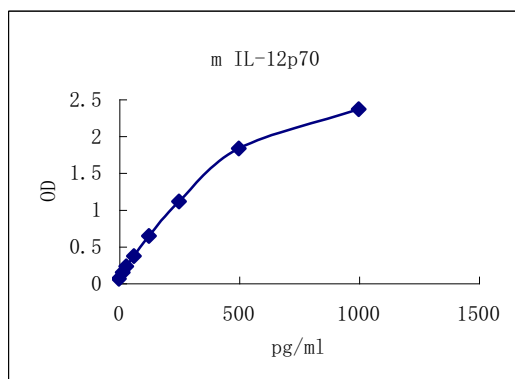
操作要点提示

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-12p70标准品浓度为横坐标(X)，生成相应的标准曲线，样品的IL-12p70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 | 0.058 | 0.053 | 0.056 | —— |
| 15.625 | 0.141 | 0.148 | 0.145 | 0.089 |
| 31.25 | 0.228 | 0.223 | 0.226 | 0.170 |
| 62.5 | 0.363 | 0.362 | 0.363 | 0.307 |
| 125 | 0.643 | 0.632 | 0.638 | 0.581 |
| 250 | 1.109 | 1.103 | 1.106 | 1.050 |
| 500 | 1.825 | 1.830 | 1.828 | 1.772 |
| 1000 | 2.367 | 2.359 | 2.363 | 2.307 |



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-12p70 剂量小于 7pg/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-12p70，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。

| 重组人细胞因子 | 重组小鼠细胞因子 |
|------------------|------------------|
| G-CSF | G-CSF |
| IL-6 | GM-CSF |
| IL-6sR | IL-1 α |
| IL-12p35 | IL-1 β |
| IL-12p40 monomer | IL-2 |
| IL-12p70 | IL-3 |
| IL-23 | IL-4 |
| GM-CSF | IL-5 |
| | IL-6 |
| | IL-7 |
| | IL-9 |
| | IL-10 |
| | IL-12p35 |
| | IL-12p40 monomer |
| | IL-12p70 |
| | IL-23 |
| | TNF- α |

参考文献

1. Kato, T. et al. (1997) Cell. Immunol. 181:59.
2. Blotta, M.H. et al. (1997) J. Immunol. 158:5589.
3. Gillessen, S. et al. (1995) Eur. J. Immunol. 25:200.
4. Ling, P. et al. (1995) J. Immunol. 154:116
5. Wolf, S.F. et al. (1994) Stem Cells 12:154.
6. Hendrazak, J.A. and M.J. Brunda (1995) Laboratory Investigation 72:619.
7. Scharton-Kersten, T. et al. (1995) J.Immunol.5320:5330
8. Wolf, SF. et al. (1994) stem cells 154:156