

Human IL-8 ELISA Kit

产品编号	产品名称	包装
PI640	Human IL-8 ELISA Kit	96次

产品简介:

- 碧云天的Human IL-8 ELISA Kit (Human Interleukin-8 Enzyme-Linked ImmunoSorbent Assay Kit), 即人白细胞介素8酶联免疫吸附检测试剂盒, 是一种用于特异性地高灵敏地定量检测人血清、血浆或细胞培养上清液中的IL-8的ELISA试剂盒。
- 本产品检测灵敏度高, 特异性强, 重复性好。多次重复检测结果表明, 最小检出量为31pg/ml, 与人GR0、IP-10、MIP-1、MCP-1、MCP-2、MCP-3、I-309、小鼠KC等均没有交叉反应, 板内、板间变异系数均小于10%。
- IL-8即白细胞介素-8(简称白介8), 又称趋化因子CXCL8, 曾被命名为粒细胞趋化肽(GCP-1)和中性粒细胞激活肽(NAP-1), 是一种分子量在8-9kDa的肝素结合多肽, 属于CXC细胞因子家族。人CXC细胞因子家族中大多都具有3-β-折叠/1-α-螺旋结构, 在N端具有保守的谷氨酸-亮氨酸-精氨酸(ELR)序列。在体内, IL-8主要以三种形式存在: 单体、同源二聚体及与CXCL4/PF4组成的异源二聚体, 其中IL-8单体活性最强。成熟的人IL-8与犬、猫及猪的IL-8具有65-69%的氨基酸同源性, 在啮齿类动物中并不存在编码IL-8的基因。
- G蛋白偶联受体CXCR1/IL-8RA和CXCR2/IL-8RB参与调解IL-8的功能活性。CXCR1分子量在45-50kDa之间, 特异性识别IL-8, 而CXCR2分子量在35-40kDa之间, 几乎能够识别所有的CXC细胞因子。在IL-8浓度较低时, CXCR2即可与之结合, 二者结合后主要调控细胞趋药性和促进MMP-9分泌。相反地, CXCR1只有在IL-8浓度较高时才能与之结合, 结合后主要调控细胞的呼吸爆发和磷脂酶D2的激活过程。阻断CXCR2受体会导致白细胞粘附在活化的血管内皮处并向炎症部位迁移, 而阻断CXCR1受体则会使得中性粒细胞的抗菌活性增强。另外, IL-8还能够与丝氨酸蛋白酶抑制剂A1/α-1抗胰蛋白酶形成复合物, 从而阻止IL-8与CXCR1的结合。
- 除了促炎外, IL-8还参与新生血管生成以及癌症和动脉粥样硬化的发病过程。IL-8能够诱导血管内皮细胞上VEGF的表达, 促进血管内皮细胞生长, 从而促进新生血管生成。在动脉粥样硬化部位和心肌梗死患者的血液及脑脊液中IL-8浓度水平均有所上升。IL-8还能促进EMT过程, 增强肿瘤细胞的侵袭和转移能力。
- IL-8与CXCR1/2结合后, G蛋白偶联受体被激活, 随后Gα亚基和Gβγ亚基分离, 进而活化下游Ras-Raf-MEK-Erk、JNK1/c-JUN和p38信号通路。同时活化的G蛋白还能够诱导细胞内快速Ca²⁺通道激活, 抑制腺苷酸环化酶的活性, 从而导致cAMP浓度降低。
- 本试剂盒采用双抗体夹心ELISA法(Sandwich ELISA)检测样品中人IL-8的浓度, 其原理见图1。人IL-8特异的单克隆捕获抗体已预包被于酶标板上, 当加入标准品或样品时, 其中的人IL-8会与捕获抗体结合。当加入生物素化的抗人IL-8抗体后, 生物素化抗人IL-8抗体与人IL-8结合, 形成夹心的免疫复合物。随后加入辣根过氧化物酶标记Streptavidin(HRP-Streptavidin), 由于生物素与链霉亲和素(Streptavidin)可以特异性地结合, 因此链霉亲和素连接的HRP就会与夹心的免疫复合物连接起来而被固相捕获。最后加入显色剂TMB溶液, 固相捕获的辣根过氧化物酶就会催化无色的显色剂氧化成蓝色物质, 在加入终止液后呈黄色。通过酶标仪检测450nm处的吸光度值就能实现定量检测。人IL-8浓度与A450值呈正比, 通过绘制标准曲线, 对照样品吸光度值, 即可计算出样品中靶蛋白浓度。

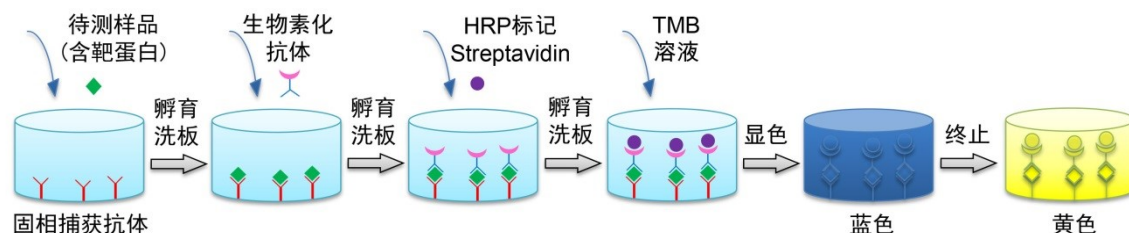


图1. 双抗体夹心ELISA原理图。

- 一个包装的本试剂盒, 包括标准品检测, 可以进行96次检测。

包装清单:

产品编号	产品名称	包装
PI640-1	人IL-8抗体预包被板	8孔×12条
PI640-2	样品分析缓冲液	5ml
PI640-3	标准品稀释液	10ml
PI640-4	人IL-8标准品	2-4瓶

PI640-5	人IL-8生物素化抗体	10ml
PI640-6	辣根过氧化物酶标记Streptavidin	10ml
PI640-7	洗涤液(20X)	30ml
PI640-8	TMB溶液	10ml
PI640-9	终止液	5ml
PI640-10	封板膜(透明)	2张
PI640-11	封板膜(白色)	2张
—	说明书	1份

保存条件:

除标准品外, 4°C保存6个月内有效。标准品4°C保存, 1-2周内有效, -20°C保存6个月内有效。

注意事项:

- 由于标准品一般是冻干粉, 在制备后需要严格校准, 所以标准品的瓶数及每瓶标准品所需加入的稀释液体积请以实际收到的试剂盒及标准品标签上的标注为准。
- 洗涤液(20X)在低温下可能有结晶, 如果发现结晶, 请室温水浴加热使结晶完全溶解后再配制工作液。
- 为保证标准品的精确性, 标准品配制使用后, 如果有剩余请勿再次使用。
- TMB对人体有刺激性, 操作时请小心, 并注意适当防护以避免直接接触人体或吸入体内。
- 加样时, 请注意每个样品或标准品必须更换枪头, 一方面避免交叉污染, 另一方面也避免吸取体积的误差。
- 不宜混用不同批号的试剂盒组份, 每批次试剂盒均经过独立测试。
- 充分混匀对保证反应结果的精准性很重要, 在加液后请轻轻晃动整个96孔板, 以保证混匀。
- 本试剂盒很多操作在室温进行, 要求严格控制室温在25-28°C。温度低于25°C会导致最终检测到的吸光度显著下降。
- 洗涤过程非常重要, 洗涤不充分会使精确度下降并导致结果误差较大。
- 检测标准品和样品时建议设置重复孔, 以确保检测结果的可信度。
- 加样过程中须避免气泡的产生。
- 本产品仅限于专业人员的科学研究用, 不得用于临床诊断或治疗, 不得用于食品或药品, 不得存放于普通住宅内。
- 为了您的安全和健康, 请穿实验服并戴一次性手套操作。

使用说明:

1. 样品准备

- a. 样品的准备请按下列流程进行操作:
 - (a) 细胞上清样品离心取上清即可(如100-500g, 5分钟)。
 - (b) 对于血清样品, 将全血在室温下放置30分钟至2小时, 不要剧烈摇晃以免溶血, 待全血自然凝固并析出血清后, 4°C约1000-2000g离心10分钟, 取黄色上清即得血清, 注意不要吸取白色或淡黄色沉淀。制备好的血清需置于冰上待用。
 - (c) 对于血浆样品, 采集的全血使用肝素或者EDTA进行抗凝处理, 混匀后置冰上, 4°C约1000-2000g离心10分钟, 取黄色或淡黄色上清即得血浆, 注意不要吸取白色沉淀。制备好的血浆需置于冰上待用。
 - (d) 若待测样品不能及时检测, 样品制备后请分装, 冻存于-20°C或-80°C, 并注意避免反复冻融。
- b. 血清样品不应添加任何防腐剂或抗凝剂。
- c. 样品应清澈透明, 检测前样品中如有悬浮物应通过离心去除。
- d. 请勿使用溶血、高血脂或污染的样品检测, 否则结果将不准确。
注: 血清或血浆样品可能需要用样品分析缓冲液适当稀释后再检测。

2. 检测前准备工作

- a. 试剂盒从冰箱中取出后应置室温(25-28°C)平衡20分钟; 每次检测后剩余试剂请及时置于4°C保存。
- b. 配制适当量的洗涤液: 将洗涤液(20X)用双蒸水或去离子水稀释至1X, 例如10ml洗涤液(20X)加190ml水混匀后即为1X的洗涤液。
- c. 按标准品标签上标注的体积加入标准品稀释液至1瓶标准品中, 室温孵育15分钟(为确保标准曲线的准确性, 切勿缩短孵育时间)。随后轻轻混匀并用移液枪吹打几次使标准品彻底溶解, 使标准品终浓度达到2000pg/ml。通常每个浓度的标准品需要检测2个孔, 每个孔的标准品用量为100µl, 共需200µl, 同时稀释时还需要使用250µl, 因此如果1瓶标准品配制后的体积不足0.45ml, 请使用更多瓶数的标准品, 并在合并混匀后使用。
- d. 取5个洁净的1.5毫升离心管, 每管预先加入250µl的标准品稀释液, 并参考图2进行标准品的倍比稀释, 最终得到2000、1000、500、250、125、62.5pg/ml共六个标准品浓度, 最后将稀释好的标准品依次加入预包被板孔中, 标准品稀释液直接加入作为0pg/ml浓度, 共七个标准品浓度。

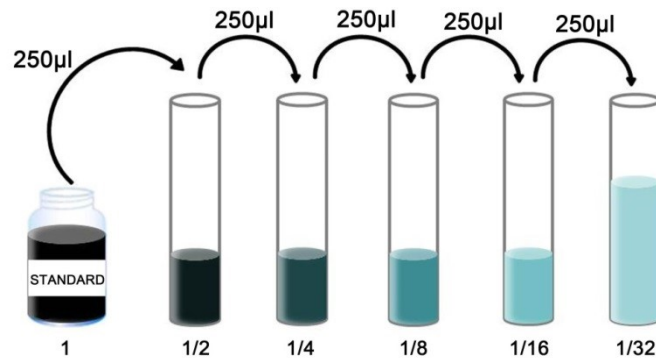


图2. 标准品倍比稀释示意图。按标准品(STANDARD)标签上标注体积加入标准品稀释液溶解并混匀后的浓度为标准品的起始浓度。其它的倍比稀释后的浓度依次为起始浓度的1/2、1/4、1/8、1/16和1/32。

3. 洗涤方法

自动洗板机或手工洗板：每孔洗涤液为300µl，注入与吸出间隔15-30秒。洗板5次。最后一次洗板完成后将板倒扣在厚吸水纸上适当用力拍干。

4. 实验过程需自备的材料和仪器

- 不同规格的移液枪及相应的吸头
- 酶标仪
- 自动洗板机(如果没有也可以手工洗板)
- 去离子水或双蒸水

5. 操作步骤

- 计算并确定一次实验所需的预包被板条数，取出所需板条放置在96孔框架内，暂时用不到板条请放回铝箔袋密封，保存于4°C。
- 每次实验都需配制标准品并绘制出标准曲线，同时建议设置本底校正孔，即空白孔，设置方法为该孔只加TMB溶液和终止液。
- 分别将样品或不同浓度标准品按照100µl/孔加入相应孔中，用封板膜(透明)封住反应孔，室温孵育120分钟。对于血清或血浆样品，可以加入50µl样品分析缓冲液后加50µl样品；如稀释比例大，将样品与样品分析缓冲液等量加入，不足部分用标准品稀释液补充至100µl。请注意记录好样品的稀释倍数。
注意：请先查阅相关文献确定样品中待检测蛋白的大致浓度，如果该浓度大于或者小于本试剂盒的最高或者最低标准品浓度，请适当稀释或浓缩后再进行检测。
- 洗板5次，且最后一次置于厚吸水纸上拍干。
- 加入生物素化抗体100µl/孔(注：此生物素化抗体已经预先配制好，可以直接使用，不必再进行稀释)。用封板膜(透明)封住反应孔，室温孵育60分钟。
- 洗板5次，且最后一次置于厚吸水纸上拍干。
- 加入辣根过氧化物酶标记Streptavidin 100µl/孔。用封板膜(白色)封住反应孔，室温避光孵育20分钟。室温偏低时(低于25°C)，需要适当延长孵育时间。
- 洗板5次，且最后一次置于厚吸水纸上拍干。
- 加入显色剂TMB溶液100µl/孔，用封板膜(白色)封住反应孔，室温避光孵育20分钟。室温偏低时需要适当延长孵育时间，此时可以孵育至标准品和样品出现非常显著的颜色变化。
- 加入终止液50µl/孔，混匀后立即测量A450值。

6. 结果分析

- 复孔的值通常在20%的差异范围内结果才有效，复孔平均值可作为测量值。
- 每个标准品或样品的吸光度值应减去本底校正孔的吸光度值(如果没有做校正孔，则不需要减去)。
- 绘制标准曲线。以标准品浓度为横坐标，A450值为纵坐标，以平滑线连接各标准品的坐标点。通过样品的吸光度值和标准曲线计算出样品的相应浓度。

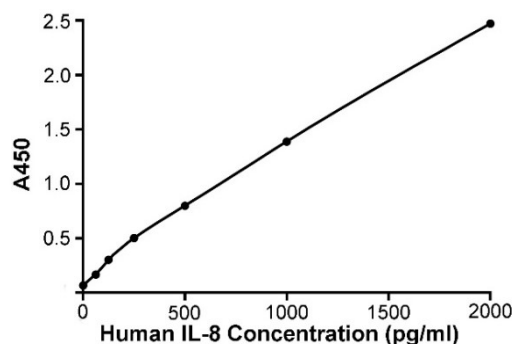


图3. Human IL-8 ELISA Kit的标准曲线。实测数据会因实验条件、检测仪器等的不同而存在差异，图中数据仅供参考。

d. 若样品OD值高于标准曲线上限，应适当稀释后重新测定，计算浓度时需注意乘以样品的稀释倍数。

相关产品：

产品编号	产品名称	包装
PI301	Mouse IL-1 β ELISA Kit	96次
PI303	Rat IL-1 β ELISA Kit	96次
PI305	Human IL-1 β ELISA Kit	96次
PI326	Mouse IL-6 ELISA Kit	96次
PI328	Rat IL-6 ELISA Kit	96次
PI330	Human IL-6 ELISA Kit	96次
PI508	Mouse IFN- γ ELISA Kit	96次
PI510	Rat IFN- γ ELISA Kit	96次
PI511	Human IFN- γ ELISA Kit	96次
PT512	Mouse TNF- α ELISA Kit	96次
PT516	Rat TNF- α ELISA Kit	96次
PT518	Human TNF- α ELISA Kit	96次
PI522	Mouse IL-10 ELISA Kit	96次
PI525	Rat IL-10 ELISA Kit	96次
PI528	Human IL-10 ELISA Kit	96次
PI575	Mouse IL-2 ELISA Kit	96次
PI577	Rat IL-2 ELISA Kit	96次
PI580	Human IL-2 ELISA Kit	96次
PI602	Mouse Insulin ELISA Kit (Ultrasensitive)	96次
PI606	Rat Insulin ELISA Kit (Ultrasensitive)	96次
PI608	Human Insulin ELISA Kit (Ultrasensitive)	96次
PI612	Mouse IL-4 ELISA Kit	96次
PI615	Rat IL-4 ELISA Kit	96次
PI618	Human IL-4 ELISA Kit	96次
PI640	Human IL-8 ELISA Kit	96次

参考文献：

1. Guo R,Zhang L,Meng J. Circular RNA ANKRD36 attends to lipopolysaccharide-aroused MRC-5 cell injury via regulating microRNA-31-3p. Biofactors. 2019 Dec 2.

Version 2021.11.23