

达优

Mouse IL-2 Precoated ELISA Kit

Cat#: 1210202/1210203

ELISA 试剂盒 说明书

本试剂盒仅供科研使用，请勿用于诊断
使用前请仔细阅读说明书并检查试剂盒组分

Mouse IL-2

Precoated ELISA Kit

ELISA 试剂盒

Cat#:1210202

Cat#:1210203

检测原理

达优 ELISA 试剂盒采用双抗体夹心酶联免疫吸附检测技术。特异性的抗体包被到酶标板上，标准品或样本加入孔中，样本中含有的目标物质被固定化的抗体捕获，加入检测抗体，形成抗体-抗原-抗体的复合体，加入酶和底物，在酶的催化下底物发生反应，且反应的颜色与目标物质的含量成正比，加入终止液后，在酶标仪中测定反应的吸光值。

预期用途

定量检测血清、血浆、缓冲液或细胞培养液中的 IL-2 含量。

知识背景

白细胞介素-2 (Interleukin-2, IL-2) 主要由有丝分裂原或抗原活化的 T 淋巴细胞分泌，是一种多效细胞因子。它在抗原特异的 T 细胞的克隆扩增中起着关键的作用。研究表明，它介导了多种细胞类型的多种免疫反应。

保存条件

未开封试剂盒在 2°C~8°C 可稳定保存 12 个月。

开封后各组分保存条件见下：

Cat#:1210202

组分	规格	数量	保存条件
Cytokine Standard	48 T	2 瓶	复溶后-25°C~-15°C保存 15 天，分装保存，不可重复冻融。
Biotinylated Antibody	25 μL	2 管	原液 2°C~8°C可稳定保存 1 个月，稀释后不可保存。
Streptavidin-HRP	50 μL	2 管	原液 2°C~8°C可稳定保存 1 个月，稀释后不可保存。
Dilution Buffer R (1×)	10 mL	3 瓶	2°C~8°C可稳定保存 1 个月。
Washing Buffer (50×)	15 mL	1 瓶	原液 2°C~8°C可稳定保存 1 个月，稀释后不可保存。
TMB	10 mL	1 瓶	2°C~8°C可稳定保存 1 个月。
Stop Solution	10 mL	1 瓶	2°C~8°C可稳定保存 1 个月。
Precoated ELISA plate	96 T	1 块	2°C~8°C可稳定保存 1 个月，密封保存。
封板膜	/	4 张	/
说明书	/	1 份	/

Cat#:1210203

组分	规格	数量	保存条件
Cytokine Standard	48 T	10 瓶	复溶后-25℃~-15℃保存 15 天, 分装保存, 不可重复冻融。
Biotinylated Antibody	25 μL	10 管	原液 2℃~8℃可稳定保存 1 个月, 稀释后不可保存。
Streptavidin-HRP	500 μL	1 管	原液 2℃~8℃可稳定保存 1 个月, 稀释后不可保存。
Dilution Buffer R (10×)	18 mL	1 瓶	2℃~8℃可稳定保存 1 个月。
Washing Buffer (50×)	75 mL	1 瓶	原液 2℃~8℃可稳定保存 1 个月, 稀释后不可保存。
TMB	50 mL	1 瓶	2℃~8℃可稳定保存 1 个月。
Stop Solution	50 mL	1 瓶	2℃~8℃可稳定保存 1 个月。
Precoated ELISA plate	96 T	5 块	2℃~8℃可稳定保存 1 个月, 密封保存。
封板膜	/	20 张	/
说明书	/	1 份	/

需自备的材料设备

- + 能够检测 450 nm 和 630 nm 吸光度的酶标仪
- + 微量加液器及枪头、加样槽
- + 蒸馏水或去离子水
- + 旋涡振荡器或磁力搅拌器

注意事项

1. 试剂按标签和说明书储存，使用前平衡至室温。
2. 标准品按照标签溶解，充分混匀，按照一次使用量分装保存。
3. 预包被板条使用前平衡至室温；剩余板条及时密封保存。
4. Washing Buffer (50x) 在 2°C~8°C 保存可能有结晶析出，若有析出加热或平衡温度使其溶解后再使用。
 5. 离心管试剂体积小，使用前高速短暂离心收集试剂到管底。
 6. 实验操作中请使用一次性的吸头，避免交叉污染。
 7. 使用前检查试剂盒内各种试剂；试剂稀释及加样时注意混匀试剂。
 8. 实验板孔加入试剂的顺序应一致，以保证所有反应孔的孵育时间一致。
 9. 使用干净的容器配制试剂。
 10. 洗涤后孔中残留的洗涤液应在吸水纸上充分拍干，直至吸水纸上看不到水印。请勿直接将孔中的洗涤液吸干。
 11. TMB 对光和金属敏感，避免长时间暴露于光下，避免与金属接触。未使用的 TMB 若变为蓝色，表明 TMB 已经污染，请丢弃。
 12. 请严格按照说明书建议的反应时间和温度进行孵育。冬季室内温度偏低，建议使用恒温箱或培养箱孵育。
 13. 请在保质期内使用试剂盒，且不同批号试剂不要混用。
 14. 500 pg/mL 以上的结果为非线性的，根据此标准曲线无法得到精确的结

果。大于 500 pg/mL IL-2 的样本应稀释后重新测试。在结果分析时，结合考虑相应的稀释度。

15. **安全提示：**使用本试剂盒时请做好合适的防护措施，如穿戴白大褂、乳胶手套、安全眼镜等；避免试剂接触皮肤和眼睛，如不慎接触，立即用大量清水清洗。

16. **废弃处置：**终止液使用碱性溶液中和或稀释后，再用大量水冲入废水系统。其他成分按一般废弃物处理方法和当地相关法规的要求进行处理。

| 样本处理说明

新鲜标本尽早检测，对收集后当天就进行检测的标本，及时储存 2°C~8°C。如有特殊原因需要周期性收集标本，请在取材后，将标本及时分装并放在 -25°C~-15°C 或更低温度条件下保存，避免反复冻融。

+ **血清*：**室温血液自然凝固 10~20 分钟后，离心 20 分钟（2000~3000 转/分），仔细收集上清。保存过程中如有沉淀形成，应再次离心取上清。

+ **血浆*：**应根据标本的要求选择 EDTA、柠檬酸钠或肝素作为抗凝剂，混合 10~20 分钟后，离心 20 分钟（2000~3000 转/分），仔细收集上清。保存过程中如有沉淀形成，应再次离心。

+ **细胞培养上清：**检测分泌性的成份时，请用无菌管收集细胞培养悬液，离心 20 分钟（2000~3000 转/分），仔细收集上清。检测细胞内的成份时，用 1×PBS (pH 7.2~7.4) 将细胞悬液稀释至 10^6 cell/mL 左右，反复冻融，以使细胞破碎释放细胞内成份，离心 20 分钟（2000~3000 转/分），仔细收集上清。细胞培养上清保存过程中如有沉淀形成，应再次离心。

*血浆血清样本检测之前需用 Dilution Buffer R (1×)至少稀释 2 倍后检测，以降低样本基质效应。具体稀释倍数需预实验确定。

试剂的配制

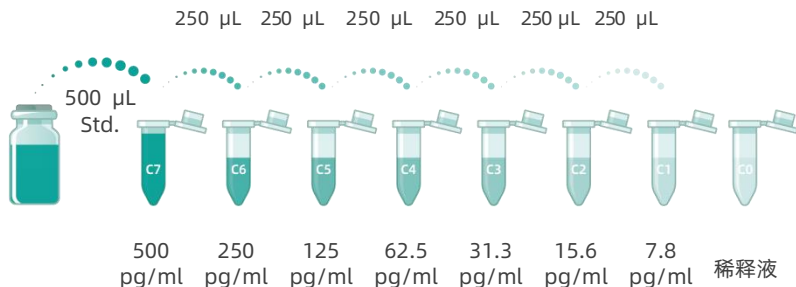
1. 提前 20 分钟将 Washing Buffer(50 \times)和即用溶液从试剂盒中取出，平衡至室温。

2. 需稀释配制成工作液的试剂现配现用。

3. **Cytokine Standard**: 先按标签说明将冻干粉溶解，溶解后的浓度为 500 pg/mL，再用 1 \times Dilution Buffer R (1 \times)进行倍比稀释。稀释前将标准品轻轻振荡 5 分钟。

+ **推荐标准品浓度梯度为**: 500 pg/mL、250 pg/mL、125 pg/mL、62.5 pg/mL、31.3 pg/mL、15.6 pg/mL、7.8 pg/mL，为确保标准品稀释的准确性，建议在实验孔外进行标准品的倍比稀释。

+ **稀释步骤**: 校准品按瓶标签进行溶解后移入 EP 管中，标记为 C7。再取 6 个 EP 管，分别标记为 C6/C5/C4/C3/C2/C1，每个管中加 250 μ L 稀释液，从 C7 中取出 250 μ L 高浓度校准品至 C6 管中进行 2 倍倍比稀释，以同样方式稀释 C5/C4/C3/C2/C1 管中，以稀释液作为 C0。



4. **Biotinylated Antibody**: 1:100 用 Dilution Buffer R (1×) 稀释, 混匀制成 Biotinylated Antibody 工作液。

5. **Streptavidin-HRP**: 1:100 用 Dilution Buffer R (1×) 稀释, 混匀制成 Streptavidin-HRP 工作液。

6. **Washing Buffer (50×)**: 1:50 用蒸馏水稀释。

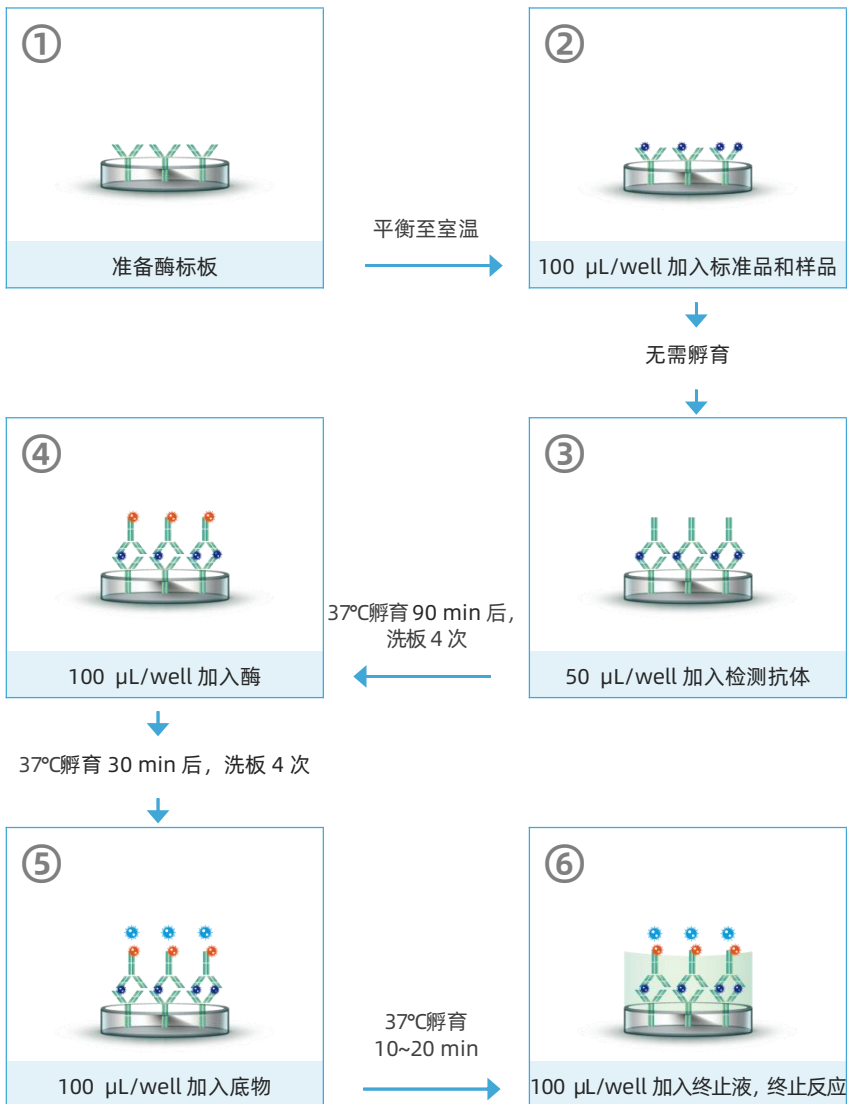
7. ***Dilution Buffer R (10×)**: 1:9 用 1×PBS (pH=7.2~7.4) 配制成 1×Dilution Buffer R 工作液, 只用于稀释 Cytokine Standard、Biotinylated Antibody、Streptavidin-HRP 和样品

[*此步骤适用于 Cat#:1210203 试剂盒, Cat#:1210202 中本试剂为 1×工作液, 无需稀释。](#)

| 即用型试剂

- + **Dilution Buffer R (1×)**: 用于稀释 Cytokine Standard、样本、Biotinylated Antibody 和 Streptavidin-HRP。
- + **TMB**
- + **Stop Solution**

操作过程简图



| 操作过程

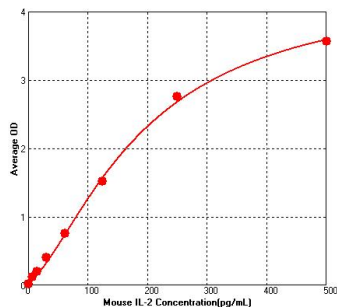
1. 使用前，将所有试剂充分混匀，避免产生泡沫。
2. 根据实验孔（空白和标准品）数量，确定所需的板条数目。样本（含标准品）和空白都应做复孔。
3. **加样：**100 $\mu\text{L}/\text{well}$ 加入稀释后的 Cytokine Standard 至标准品孔，100 $\mu\text{L}/\text{well}$ 加入样本至样本孔，100 $\mu\text{L}/\text{well}$ 加入 Dilution Buffer R (1 \times)至空白对照孔。
4. **加检测抗体：**50 $\mu\text{L}/\text{well}$ 加入 Biotinylated Antibody 工作液。混匀后盖上封板膜，37 $^{\circ}\text{C}$ 孵育 90 分钟。
5. **洗板：**扣去孔内液体，300 $\mu\text{L}/\text{well}$ 加入 1 \times Washing Buffer 工作液；停留 1 分钟后弃去孔内液体。重复 4 次，每一次在滤纸上扣干。
6. **加酶：**100 $\mu\text{L}/\text{well}$ 加入 Streptavidin-HRP 工作液。盖上封板膜，37 $^{\circ}\text{C}$ 孵育 30 分钟。
7. **洗板：**重复步骤 5。
8. **显色：**100 $\mu\text{L}/\text{well}$ 加入 TMB，37 $^{\circ}\text{C}$ 避光孵育 10~20 分钟。可根据孔内颜色的深浅判断，校准曲线最高值孔为深蓝色，空白孔无明显蓝色时即可终止反应。
9. **终止反应：**100 $\mu\text{L}/\text{well}$ 迅速加入 Stop Solution 终止反应。
10. **读板：**终止反应 10 分钟内在酶标仪进行双波长读板，设置检测波长 450 nm 和参考波长 610 nm~630 nm；校正后的 OD 值为检测波长的测定值减去参考波长的测定值。

结果分析

1. 推荐拟合曲线坐标对数或自然数，拟合方程常见为直线、二次方程及四参数方程，通过各种应用软件拟合选取最佳标准曲线，根据样本 OD 值查找相应浓度。

2. 稀释的样本计算浓度时应乘以稀释倍数；若样品浓度高于最高线性值，需稀释样本并重新测定。

Mouse IL-2 Concentration (pg/mL)	OD		Average OD
500	3.564	3.57	3.567
250	2.75	2.758	2.754
125	1.467	1.559	1.513
63	0.718	0.796	0.757
31	0.385	0.43	0.408
16	0.195	0.208	0.202
8	0.107	0.122	0.115
0	0.016	0.017	0.017



3. 示例数据仅供参考，每次实验必须制备当次实验的标准曲线。

性能数据

1. **灵敏度**: 3 pg/mL, 10 个空白样本的对应浓度平均值加上三倍标准偏差。

2. **精密度**: 板内精密度: 3 个已知浓度的样本板内重复测定 10 次, 计算得到板内变异系数; 板间精密度: 3 个已知浓度的样本板间分别重复测定 3 次, 计算得到板间变异系数

样本	板内精密度			板间精密度		
	1	2	3	1	2	3
测试次数	10	10	10	9	9	9
标准差	1.39	2.30	20.61	1.52	2.12	23.23
平均值(pg/mL)	17.69	64.59	259.73	17.83	64.02	257.14
变异系数 CV (%)	7.83	3.55	7.94	8.51	3.31	9.03

3. **校准**: 试剂盒校准品为达优校准的高纯度重组 IL-2。

| 参考文献

[1] Jing Huang, Yufei Wang, Kangfeng Wang, Shulei Li, Peng Sun, Yan Guo, Jiankai Liu, Ruifu Yang, Ming Zeng, Chao Pan, Hengliang Wang, Li Zhu. Biosynthesis and Immunological Evaluation of a Dual-Antigen Nanoconjugate Vaccine Against *Brucella melitensis* [J]. *Engineering*, 2023, 29: 95-109.

[2] Y. Wang, W. Wang, R. Gu, J. Chen, Q. Chen, T. Lin, J. Wu, Y. Hu, A. Yuan. In Situ Vaccination with Mitochondria-Targeting Immunogenic Death Inducer Elicits CD8⁺T Cell-Dependent Antitumor Immunity to Boost Tumor Immunotherapy [J]. *Adv. Sci*, 2023.

[3] Qiaoyi Huang, Miao Su, Liang Zhao, Zhenghai Zhang, Yuxi Zhang, Xianzhu Yang, Jun Wang. NIR-II Light-driven genetically edited nanoparticles with inherent CRT-inducing capability for macrophage-mediated immunotherapy [J]. *Nano Today*, 2023, 50.

[4] Chen, J., Zhu, T., Jiang, G. et al. Target delivery of a PD-1-TREM2 scFv by CAR-T cells enhances anti-tumor efficacy in colorectal cancer [J]. *Mol Cancer*, 2023.

[5] Wenxuan Xu, Dongdong Li, Chaoran Chen, Junxia Wang, Xinhua Wei, Xianzhu Yang, Design of Mitoxantrone-Loaded Biomimetic Nanocarrier with Sequential Photothermal/Photodynamic/Chemotherapy Effect for Synergized Immunotherapy [J]. *Adv. Funct. Mater.*, 2023, 33.

| ELISA 测定中可能出现的问题及解决方法

问题	可能的原因	解决方法
非常弱的结果	温育的时间或温度不够； 显色反应时间太短； 试剂配制不准确，浓度低； 酶标仪滤光片不正确； 不正确的试剂储存方式； 试剂盒没有充分平衡； 移液枪吸量不准确。	✓ 校正孵育温度； ✓ 严格按照反应时间孵育； ✓ 按照说明书保存试剂盒、控制孵育时间、准确配制工作液及平衡试剂； ✓ 校正移液枪。
标准曲线和复孔重复性差	加样本及试剂量不准；孔间不一致； 加样过快，孔间发生污染； 加错样本； 不同批号试剂盒中组分混用； 试剂/样本没有混匀； 生物样本异常。	✓ 复孔加样的加样时间尽量保持一致； ✓ 重复测定样本，操作条件、人员等应尽可能与上次保持一致； ✓ 样本稀释前应充分混匀； ✓ 生物样本保持新鲜，无异常。
阳性对照不显色	洗液配制异常，如量筒不干净等； 添加的试剂错误或者漏加； 使用试剂过期。	✓ 请按说明书配制试剂； ✓ 注意不要漏加试剂； ✓ 加液前核对标签，保证试剂无误。
高背景	洗板不干净； 试剂配制不准确； 蒸馏水受酶等污染； 孵育温度异常或反应时间过长。 不同批号试剂盒中组分混用； 使用过期试剂	✓ 充分洗涤，彻底拍干； ✓ 拍板的滤纸避免反复使用； ✓ 使用新鲜蒸馏水； ✓ 不同批号试剂勿混用； ✓ 请按说明书配制试剂； ✓ 控制适当的显色反应时间。

至臻品质 · 至善服务

北京行健雅生物技术有限公司（该产品由深圳市达科为生物工程有限公司监制）

网址：www.dakewe.com

电话：010-57794997

邮箱：xing_jianya@dakewe.net

地址：北京市大兴区中关村科技园区大兴生物医药产业基地华佗路 50 号院 1 号楼 301