

# 人白细胞介素 6 酶联免疫吸附测定试剂盒

产品编号：MA0728 规格：96 次

## 产品内容

产品组成	体积/数量
人 IL-6 预包被板	8 孔条×12 个
样品稀释液	30mL
重组人 IL-6 标准品(冻干)	2 支(10ng/支)
生物素标记人 IL-6 抗体	130 μL(效价 1:100)
抗体稀释液	12mL
酶复合物(HRP 标记的链霉亲和素)	130 μL(效价 1:100)
酶复合物稀释液	12mL
浓缩洗涤液(25×)	30mL
显色剂 TMB	10mL
终止液	10mL
封板胶纸	4 张

## 产品简介

本试剂盒采用双抗体夹心ELISA法，用于检测样品中人IL-6的浓度。人IL-6捕获抗体已经预包被于酶标板上，当加入样品或标准品时，其中的人IL-6会与捕获抗体结合，而其它游离成分则会通过洗涤被除去。接着，再加入生物素标记的人IL-6抗体后，抗人IL-6抗体与人IL-6结合，形成夹心的免疫复合物，其它游离成分则通过洗涤被除去。随后加入酶复合物，生物素与酶复合物特异性结合，这样酶复合物上的HRP就与夹心的免疫复合物连接起来，而其它游离成分则通过洗涤被除去。最后加入显色剂，若样品中存在人IL-6，则会形成免疫复合物，其上连接的HRP会催化无色的显色剂氧化生成蓝色物质，而后加入终止液，最终产物呈黄色。通过酶标仪检测，读取450nm处的OD值，人IL-6浓度与OD450值之间呈正比，通过检测标准品绘制标准曲线，对照未知样品中OD值，即可计算出样品中人IL-6的浓度。

白细胞介素6(IL-6)是一类多功能蛋白，在宿主防御、急性期反应、免疫反应、造血功能及神经系统等方面都发挥着重要的作用。IL-6根据来源不同，分子量从21到28kDa不等。IL-6在多种细胞中都有表达，如T细胞、巨噬细胞、纤维原细胞、肝细胞、血管内皮细胞等。由于具有不同的活性，IL-6也被称为干扰素β2(IFN-β2)、B细胞刺激因子-2(BSF-2)、杂交瘤细胞生长因子、肝细胞刺激因子、毒性T细胞分化因子及巨噬细胞粒细胞诱导因子(MGI-2A)。IL-6在B细胞向Ig分泌细胞的转化过程中起到重要的作用，其参与了淋巴细胞和单核细胞的分化，诱导神经细胞在B细胞、T细胞、肝细胞、造血干细胞以及中枢神经系统的分化作用。此外，肌肉运动收缩作用后IL-6会被释放到血液中，进而能促进脂肪的分解并改善机体的胰岛素耐受性。



## 产品参数:

检测范围	15.62pg/mL~1,000pg/mL
敏感性	3pg/mL
特异性	系统和其它因子无交叉反应
样本类型	人血清、血浆、体液、组织匀浆或细胞培养上清

## 使用方法

### (一) 样品制备

1. 根据样品种类选择相应的处理方法：

- (1) 细胞上清：将细胞培养上清液100~500×g离心5min，去除悬浮物后即可。
- (2) 血清样品：将全血在室温下静置0.5~2h，待其自然凝固并析出血清后，离心取黄色上清即可(4℃，1,000~2,000×g，10min)，注意请勿吸取沉淀，制备好的血清需置于冰上待用，请勿在其中添加任何防腐剂或抗凝剂；
- (3) 血浆样品：使用EDTA对全血进行抗凝处理后，混合均匀置于冰上，离心取黄色上清即可(4℃，1,000~2,000×g，10min)，注意请勿吸取沉淀，制备好的血浆需置于冰上待用；
- (4) 组织匀浆/体液：离心去除沉淀即可。

注意：

- ①若待测样品无法及时检测，样品制备完成后，请分装冻存于-20℃，避免反复冻融；
- ②请保证待测样品清澈透明，检测前如发现样品中有悬浮物，需通过离心去除；
- ③为了保证检测结果准确，请勿使用溶血、黄疸、高血脂或污染的样品。

### 2. 稀释样本

查阅相关文献，预估样品中待测因子的含量，从而确定适当的稀释倍数，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。根据待测因子含量的不同，分别采取不同的稀释方案：

- (1) 待测因子含量在10~100ng/mL范围内，一般按1:100稀释，即向297 μL样品稀释液中加入3 μL样品；
- (2) 待测因子含量在1~10ng/mL范围内，一般按1:10稀释，即向225 μL样品稀释液中加入25 μL样品；
- (3) 待测因子含量在15.62~1,000pg/mL范围内，一般按1:2稀释，即向100 μL样品稀释液中加入100 μL样品；
- (4) 待测因子含量≤15.62pg/mL，样品一般无需稀释。

以上方案仅供参考，实验中请详细记录样品的稀释方法。

### (二) 检测准备工作



3.试剂盒自4°C冰箱取出后，请置于室温平衡20min；如从-20°C取出，各组分需彻底融化后再平衡20min；检测完成后，剩余试剂请及时置于4°C或-20°C保存。

4.将浓缩洗涤液(25×)用双蒸水或去离子水稀释成1×洗涤液。

5.重组人IL-6标准品的稀释和使用(在使用前2h内准备，室温操作，请严格控制在25~28°C)

(1) 配制10ng/mL标准品：取1mL样品稀释液加入标准品管内，盖好后静置15min以上，然后反复颠倒/搓动以助溶解；

(2) 配制1,000pg/mL标准品：取100μL10ng/mL的标准品加入有900μL样品稀释液的EP管中，混匀，做上标记；

(3) 按下表将1,000pg/mL标准品用样品稀释液进行倍比梯度稀释。(最高浓度为1,000pg/mL，将标准品稀释液作为浓度0pg/mL。)

管号	稀释液用量(μL)	复溶后标准品用量(μL)	标准品的最终浓度(pg/mL)
A	0	1000	1,000
B	300	300(从A管取出)	500
C	300	300(从B管取出)	250
D	300	300(从C管取出)	125
E	300	300(从D管取出)	62.5
F	300	300(从E管取出)	31.25
G	300	300(从F管取出)	15.62
H	300	0	0

**注意：** 标准品复溶加样后，剩余部分请丢弃。

6.准备生物素标记人IL-6抗体工作液

(1) 按每孔需添加100μL抗体工作液，计算其总用量(为弥补操作中的损耗，需多配制100~200μL)；

(2) 按1μL生物素标记人IL-6抗体添加99μL抗体稀释液的比例配制工作液，轻轻混匀。

7.准备酶复合物工作液(需在使用前1h内准备)

(1) 按每孔需添加100μL酶复合物工作液，计算其总用量(为弥补操作中的损耗，需多配制100~200μL)；

(2) 按1μL酶复合物添加99μL酶复合物稀释液的比例配制工作液，轻轻混匀。

### (三) 检测流程

8.通过计算确定一次实验所需的板条数，取出所需板条放置于框架内，多余的板条请放回铝箔袋密封，保存于4°C或-20°C。

**注意：**

①标准品和样品建议做双复孔检测；

②每次实验均需绘制标准曲线。

9.将用样品稀释液稀释后的样品和不同浓度标准品(100μL/孔)分别加入相应孔中，用封板胶纸封住反应孔，37°C孵育90min。

**注意：**

①请查阅相关文献确定样品中待检测蛋白的大致浓度，若其大于本试剂盒标准曲线的最大标准品浓度，请将样品适当稀释后再进行检测；

②整个加样过程不宜超过10min，否则可能会影响检测结果。



10. 甩去酶标板内液体，无需洗板，将板倒扣在吸水纸上拍干。
  11. 加入稀释后的生物素标记人IL-6抗体工作液(100μL/孔)，用封板胶纸封住反应孔，37°C孵育60min。
  12. 洗板5次，每孔1×洗涤液用量为300μL，注入与吸出间隔15~30s，洗完后将板倒扣在吸水纸上拍干。
- 注意：洗涤过程至关重要，洗涤不充分会导致结果产生较大误差。
13. 加入稀释后的酶复合物(100μL/孔)，用封板胶纸封住反应孔，37°C避光孵育30min。
  14. 洗板5次，方法同步骤12；
  15. 加入显色剂TMB(100μL/孔)，用封板胶纸封住反应孔，避光37°C反应10~25min。注意：

- ①在保存和使用时，请勿将TMB接触氧化剂和金属；
- ②因实验室条件差异，最佳显色时间会有所不同，反应充分时肉眼可见标准品的前3~4孔有明显的梯度蓝色。

16. 加入终止液(100μL/孔)，混匀后即刻使用酶标仪测量OD450，同时设定540nm或570nm作为校正波长，即可计算得到校正吸光度值(OD450-OD540或OD450-OD570)；

注意：读取OD值建议在10min内完成。

#### (四) 数据分析

17. 绘制标准曲线。以标准品浓度作横坐标，OD值作纵坐标，利用计算机软件作四参数逻辑(4-PL)曲线拟合创建标准曲线，通过样品的OD值即可在标准曲线上计算出其相应浓度。

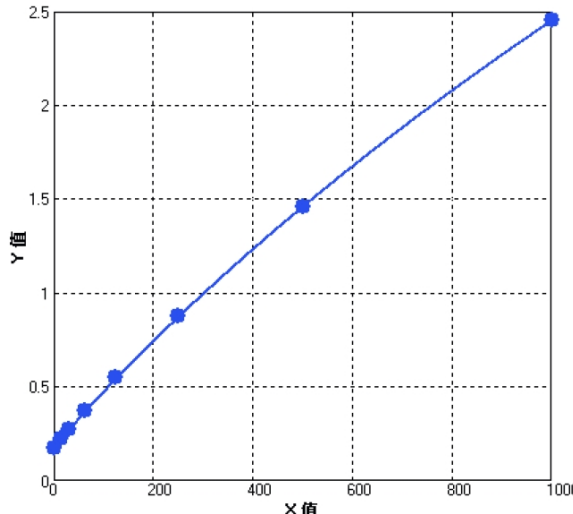
注意：

- ①复孔OD值在20%的差异范围内结果才有效，复孔OD值取平均后可作为测量值；
- ②若样品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。

#### 标准曲线范例

人IL-6参考标准曲线

标准品浓度	O.D.
0 pg/mL	0.173
15.62 pg/mL	0.227
31.25 pg/mL	0.276
62.5 pg/mL	0.370
125 pg/mL	0.547
250 pg/mL	0.875
500 pg/mL	1.463
1,000 pg/mL	2.454



注意：本图仅供参考，应以同次试验标准品所绘标准曲线计算样品含量。



## 保存条件

2~8°C保存，自生产之日起6个月有效；长期储存请置于-20°C，自生产之日起12个月有效。

## 注意事项

- 1.浓缩洗涤液低温情况下可能会出现结晶，请水浴加热使结晶完全溶解后再配制工作液；
- 2.严禁混用不同批号试剂盒的组分；
- 3.加样过程请避免产生气泡，实验操作过程中一定要保证试剂充分混匀，否则会使结果产生较大误差；
- 4.说明书中提到的室温条件，请严格控制在25~28°C；
- 5.为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作；
- 6.本产品仅限科研使用。

J240101

