

人CXCL8/IL-8双抗夹心ELISA检测试剂盒

请在实验前仔细阅读本说明书

产品货号: KE00453

规格: 96T

灵敏度: 0.6 pg/mL

检测范围: 1.56-100 pg/mL

用途: 此试剂盒用于定量检测血清、血浆以及细胞上清中的人CXCL8/IL-8浓度

本产品仅用于科学研究，不适用于临床诊断

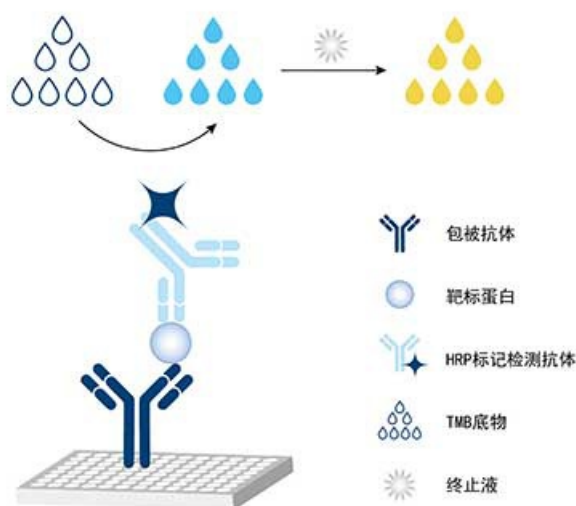
目录

一：背景信息	3
二：检测原理	3
三：需自备的实验器材	3
四：试剂盒组分及储存	4
五：实验注意事项	4
六：样本准备	4
七：试剂准备	5
八：实验步骤	6
九：实验参数	7
9.1 参考标曲图	7
9.2 精密度	7
9.3 加标回收率	7
9.4 样本值	8
9.5 灵敏度	8
9.6 线性	8
9.7 特异性	9
十：参考文献	9

一：背景信息

白介素-8 (Interleukin-8, IL-8)，也称为CXCL8，是CXC趋化因子家族的成员之一。这种趋化因子由多种细胞类型分泌，包括单核细胞/巨噬细胞、T细胞、中性粒细胞、成纤维细胞、内皮细胞和各种对炎症刺激作出反应的肿瘤细胞系。IL-8在靶细胞（主要是中性粒细胞，但也有其他粒细胞）中诱导趋化性，导致它们向感染部位迁移。一旦IL-8到达感染部位后也会诱导吞噬作用。该基因被认为在细支气管炎（一种由病毒感染引起的常见呼吸道疾病）的发病机制中发挥作用。IL-8也被认为是血管生成的有效促进因子。IL-8与乳腺癌的血管生成、转移和预后不良有关。IL-8可能为雌激素驱动的乳腺癌发生和肿瘤进展提供一个新的治疗靶点。

二：检测原理



◀双抗夹心模式图 (检测抗体直标HRP)

按操作顺序形成抗体夹心结构后，加入TMB底物，板孔液体由无色变成蓝色，再加入终止液液体变为黄色后进行吸光度值测定。

三：需自备的实验器材

- 3.1 酶标仪 (可读取450 nm和630 nm双波长);
- 3.2 高精度移液器及一次性移液器枪头;
- 3.3 洗板机 (亦可手动洗板);
- 3.4 EP管 (用于稀释标准品及样本);
- 3.5 吸水毛巾或滤纸 (用于拍干);
- 3.6 烧杯和量筒;
- 3.7 用于ELISA实验的数据分析的统计拟合软件 (推荐四参数拟合方法), 如: Origin, ELISA Calc等。

四：试剂盒组分及储存

英文名称	中文名称	规格	数量
Microplate	预包被酶标板 - 96 孔板	8孔 × 12条	1 块
Protein standard	标准品 - 冻干粉状 *	200 pg/瓶	2 瓶
Detection antibody, HRP-conjugated (100×)	HRP标记检测抗体浓缩液 (100×) **	120 µL/支	1 支
Sample Diluent PT 4B1	样本稀释液 PT 4B1	30 mL/瓶	2 瓶
Detection Diluent	抗体稀释液	30 mL/瓶	1 瓶
Wash Buffer Concentrate (20×)	浓缩洗涤液 (20×)	30 mL/瓶	1 瓶
Tetramethylbenzidine Substrate (TMB)	显色底物 TMB	12 mL/瓶	1 瓶
Stop Solution	终止液	12 mL/瓶	1 瓶
Plate Cover Seals	封板膜		4 张
储存条件： 1：未开启试剂盒可在2-8℃条件下存放6个月或者在-20℃条件下存放1年 2：已开启试剂盒可在2-8℃存放7天 3：每次实验均使用新的标准品,使用后丢弃			

* 使用对应的样本稀释液对标准品进行复溶，复溶过程避免产生气泡

** 开盖前请离心

五：实验注意事项

- 5.1 避免皮肤接触终止液以及TMB 显色液；
- 5.2 在实验过程中，注意穿戴个人防护装备，如实验服，手套，口罩和护目镜；
- 5.3 请勿将不同批次的试剂进行混用，过期产品请勿使用；
- 5.4 在使用自动洗板机时，板孔加入洗涤液之后，设置30秒的浸泡程序，以提高分析的精确度。

六：样本准备

- 6.1 血清：全血标本室温凝固 30 min后1000×g 离心15 min，取上清立即使用或分装后-20℃存放，避免反复冻融。
- 6.2 血浆：可用EDTA、肝素或柠檬酸盐作为抗凝剂，标本采集后1000×g 离心15 min，立即使用或分装后-20℃存放，避免反复冻融（注意：标本溶血会影响检测结果，因此溶血标本不宜进行检测）。
- 6.3 细胞上清：收集细胞培养液，500×g 离心5 min取上清，立即使用或分装后-20℃存放，避免反复冻融。

七：试剂准备

7.1 洗涤液（1×）：

如果洗涤液（20×）有晶体析出，37℃加热至晶体全部溶解。按1:20稀释倍数进行稀释：如取30 mL 浓缩洗涤液（20×），加入570 mL 超纯水或去离子水，得到洗涤液（1×）。

7.2 HRP标记检测抗体（1×）：

开盖前瞬时离心，按1:100比例进行稀释，稀释前根据预先计算实验所需的总量配制（100 μL/孔），实际配制时应多配制0.1-0.2 mL。如10 μL HRP标记检测抗体浓缩液（100×）加 990 μL 抗体稀释液进行配制，轻轻混匀。

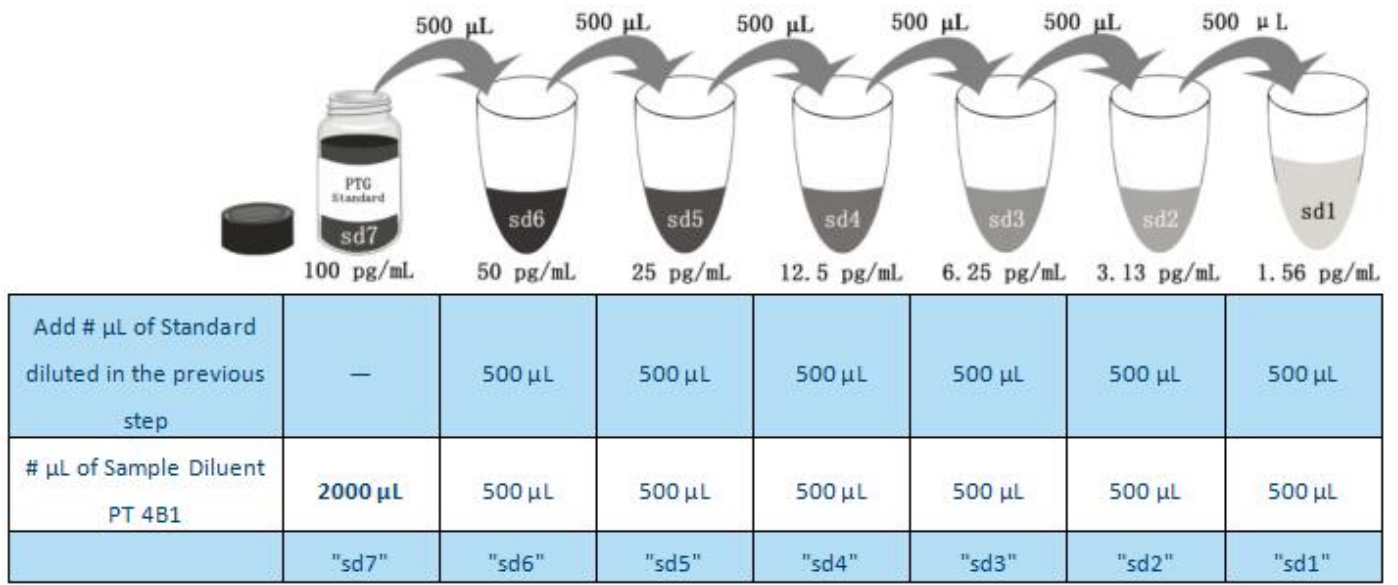
7.3 待检测样本：

不同的样本使用相应的样本稀释液进行稀释，如果样本检测值超过标曲最高范围，可将样本进行一定的稀释后再进行实验，使样本的检测值处于标曲范围内，不同样本的稀释倍数需自行优化。

稀释比推荐如下：人血清和血浆样本1:2或1:4稀释；细胞上清样本1:4000或1:8000稀释；样品采集、处理和储存的差异可能导致测值的改变。

7.4 梯度稀释的标准品：

使用2 mL PT 4B1 样本稀释液复溶标准品，具体操作如下：



八：实验步骤

实验前，需要将所需试剂在室温平衡20-30min（HRP标记检测抗体浓缩液不需要平衡室温，即用即取）；在进行标准品、样本以及不同试剂加样时，更换枪头，避免接触微孔板的内表面，不同的试剂，使用不同的加样槽。

8.1 根据实验用量，取出需要用到的酶标板条，剩余板条加入干燥剂放入铝箔袋密封后存放于4°C，并于一周之内用完；

8.2 加样，分别设零孔、标准孔、待测样本孔。零孔加样本稀释液100 μ L，余孔分别加梯度稀释的标准品或待测样本100 μ L/孔，注意不要产生气泡（建议标准品和样本都做复孔，尽量避免实验误差，确保上样不间断，5-10 min完成加样）；

8.3 酶标板盖上覆膜，37°C孵育2 h；

8.4 洗涤

1) 揭开封板膜（动作轻柔，避免动作过大导致液体溢出串孔），弃液体，拍干；

2) 洗涤液（1 $\times$ ）洗涤板条，每孔350-400 μ L，洗涤后，甩掉液体拍干板条，重复此步骤4次，避免异物进入板孔以及板条干燥；

8.5 每孔加100 μ L HRP标记检测抗体（1 $\times$ ）（参照试剂准备部分7.2），盖上封板膜，37°C孵育40 min；

8.6 重复步骤8.4；

8.7 显色：每孔加TMB显色液100 μ L，37°C避光显色 15-20 min（如果颜色偏浅，可适当延长显色时间，不超过30 min；保持显色底物始终处于避光状态，显色底物在加样前应是无色透明，如有变色，请勿使用）；

8.8 终止：每孔加终止液100 μ L，蓝色变黄色。终止液与TMB显色液的加样顺序一致；（注意：眼睛和皮肤避免接触终止液）

8.9 读数：以630 nm为校正波长，用酶标仪在450 nm波长测量各孔的光密度（OD值）。加入终止液后5 min内进行读数，若无630 nm波长，也可直接使用450 nm波长读数；

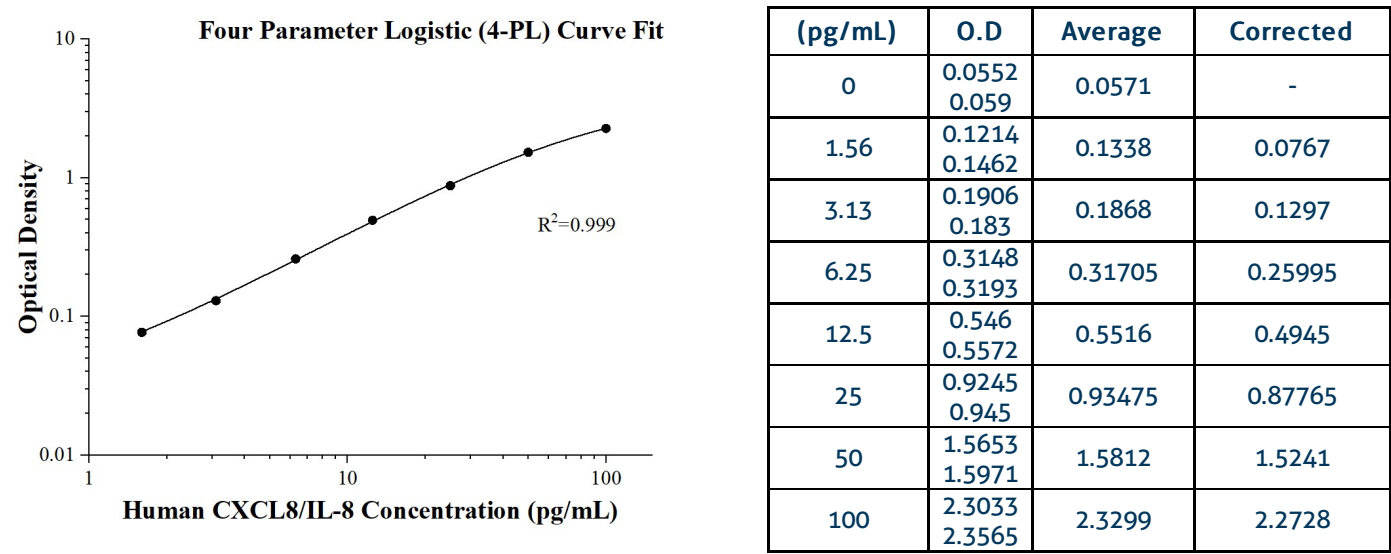
8.10 数据分析：每个标准品和样本的OD值需减去零孔的OD值，设置复孔，取其平均值。以标准品的浓度为横坐标，OD值为纵坐标，使用专业软件（如Origin、ELISACalc等）进行四参数拟合（4-PL），根据样本的OD值由标准曲线推算出拟合浓度，乘以稀释倍数得到样本的实测浓度。

操作流程如下：

步骤	试剂	体积	孵育时间	洗涤次数	孵育温度
1	标准品或样本	100 μ L	120 分钟	4 次	覆膜后37°C孵育
2	HRP标记检测抗体（1 $\times$ ）	100 μ L	40 分钟	4 次	覆膜后37°C孵育
3	显色 TMB	100 μ L	15-20 分钟	不需要洗涤	覆膜后37°C孵育，避光
4	终止液	100 μ L	0 分钟	不需要洗涤	-
5	加入终止液后以630 nm为校正波长，在450 nm处测量OD值，此过程建议不超过5分钟				

九：实验参数

9.1 参考标曲图



9.2 精密度

板内精密度: 3个不同浓度的样本在板内重复测定 8 次；
板间精密度: 3个不同浓度的样本在板间重复测定 16 次。

板内精密度 (CV内)					板间精密度 (CV 间)				
样本	数量	平均值 (pg/mL)	标准差	变异系数CV%	样本	数量	平均值 (pg/mL)	标准差	变异系数CV%
1	8	44.1	2.2	4.9	1	16	45.8	3.2	7.0
2	8	10.7	0.7	6.7	2	16	11.3	1.0	8.8
3	8	5.5	0.2	4.0	3	16	5.8	0.5	8.9

9.3 加标回收率

样本稀释后，在标曲范围内选择高、中、低3个浓度，进行人CXCL8/IL-8的加标回收率实验，结果如下：

样本类型	稀释倍数	平均值 (%)	范围 (%)
人血清	1:2	98	93-107
细胞上清	1:16000	105	100-109

9.4 样本值

人血清 - 应用本试剂盒，检测人血清样本中人CXCL8/IL-8的浓度。

样本类型	平均值 (pg/mL)	范围 (pg/mL)
人血清 (n=11)	44.3	6.5-173.7

细胞上清 - 人外周血单核细胞 (1×10^6 个/mL) 在添加10%胎牛血清、50 μ M β -巯基乙醇、2 mM L-谷氨酰胺、100 U/mL青霉素和100 μ g/mL硫酸链霉素的DMEM培养基中培养。使用10 μ g/mL PHA刺激细胞，在第3天或第5天取出等量细胞上清，检测人CXCL8/IL-8含量。

刺激条件	Day 3 (ng/mL)	Day 5 (ng/mL)
未刺激	4.4	6.0
刺激	141.7	318.3

9.5 灵敏度

用20个重复的零孔平均OD值加上两倍标准差得到的OD值带入标准曲线拟合出对应的浓度值，此试剂盒中人CXCL8/IL-8的灵敏度为0.6 pg/mL。

9.6 线性

用对应样本稀释液稀释样本，使稀释后的检测值处于标曲范围内，线性数据如下：

(细胞上清样本预先稀释2000倍。)

		人血清	细胞上清
1:2	均值 (%)	100	100
	范围 (%)	-	-
1:4	均值 (%)	114	99
	范围 (%)	112-115	97-101
1:8	均值 (%)	112	100
	范围 (%)	111-113	96-104
1:16	均值 (%)	113	100
	范围 (%)	112-114	95-104

9.7 校准

本试剂盒采用NIBSC 89/520(人CXCL8/IL-8)作为校准品进行校正。该校正品与标准品蛋白呈线性关系，倍数如下：NIBSC (89/520) approximate value(IU/mL)=0.0008 $\times$ Proteintech Human IL-8 value(pg/mL)

9.8 特异性

本试剂盒特异性识别天然和重组人CXCL8/IL-8，加入50 ng/mL以下细胞因子，无明显交叉反应。

Human:

RANTES/CCL5

GRO β /CXCL2

MIP-1 β /CCL4

I-309/CCL1

IP-10

MIP-1 α /CCL3

MCP-2/CCL8

Mouse:

KC

十：参考文献

1. Wolff B. et al., 1998. J Exp Med. 188: 1757-1762.
2. Utgaard JO. et al., 1998. J Exp Med. 188: 1751-1756.
3. Modi WS. Et al., 1990. Hum Genet. 84: 185-187.
4. "Entrez Gene: IL8 interleukin 8".
5. Bendrik C. et al. 2009. J Immunol. 182(1): 371-378.