



## 小鼠IL-33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： KE10054

规 格： 96T

灵敏度： 3.7 pg/mL

检测范围： 62.5-4000 pg/mL (用于血清、血浆)  
31.25-2000 pg/mL (用于细胞上清)

用 途： 此试剂盒用于定量检测血清、血浆以及细胞上清中小鼠IL-33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 .....     | 7  |
| 九：实验参数 .....     | 8  |
| 9.1 参考标曲图 .....  | 8  |
| 9.2 精密度 .....    | 8  |
| 9.3 加标回收率 .....  | 9  |
| 9.4 样本值 .....    | 9  |
| 9.5 灵敏度 .....    | 9  |
| 9.6 线性 .....     | 10 |
| 十：参考文献 .....     | 10 |

## 一：背景信息

白介素-33 (Interleukin-33, IL-33) 是一种来源于IL-1家族的组织来源的核细胞因子，在内皮细胞、上皮细胞和成纤维细胞中大量表达。IL-33激活了许多参与2型免疫和过敏性炎症的免疫细胞类型，包括II型固有淋巴细胞 (ILC2s) 、肥大细胞、Th2细胞、嗜酸性粒细胞、嗜碱性粒细胞、树突状细胞和替代性活化的巨噬细胞 (AAM)。作为一种细胞因子，IL-33与受体ST2 (也称为IL1RL1) 和IL-1受体辅助蛋白 (IL1RAP) 相互作用，激活NF- $\kappa$ B和MAP激酶信号通路中的胞内分子，这些信号通路驱动极化的Th2细胞产生2型细胞因子 (如IL-5和IL-13)。另外，IL-33通过逆转淀粉样斑块的形成，防止淀粉样斑块的新形成，也能有效地改善APP/PS1小鼠中类似于阿尔茨海默病的症状。

## 二：检测原理



## 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 X 12条  | 1 块 |
| Protein standard                                 | 标准品 - 冻干粉状 *                | 4000 pg/瓶 | 2 瓶 |
| Detection antibody, biotinylated (100×)          | 生物素标记检测抗体浓缩液 (100×) **      | 120 μL/支  | 1 支 |
| Streptavidin-horseradish peroxidase (HRP) (100×) | HRP标记链霉亲和素浓缩液 (100×) **     | 120 μL/支  | 1 支 |
| Sample Diluent PT 5-ef                           | 样本稀释液 PT 5-ef (用于小鼠血清、血浆样本) | 30 mL/瓶   | 1 瓶 |
| Sample Diluent PT 1-ef                           | 样本稀释液 PT 1-ef (用于细胞上清样本)    | 30 mL/瓶   | 1 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°C条件下存放6个月或者在-20°C条件下存放1年
- 2: 已开启试剂盒可在2-8°C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°C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°C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°C存放，避免反复冻融。

## 七：试剂准备

### 7.1 洗涤液（1×）：

如果洗涤液（20x）有晶体析出，37°C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（20x），加入570 mL 超纯水或去离子水，得到1×洗涤液。

### 7.2 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检测抗体浓缩液（100x）加990 μL 抗体稀释液进行配制，轻轻混匀。

### 7.3 HRP标记链霉亲和素（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标记的链霉亲和素浓缩液（100x）加990 μL 抗体稀释液进行配制，轻轻混匀。

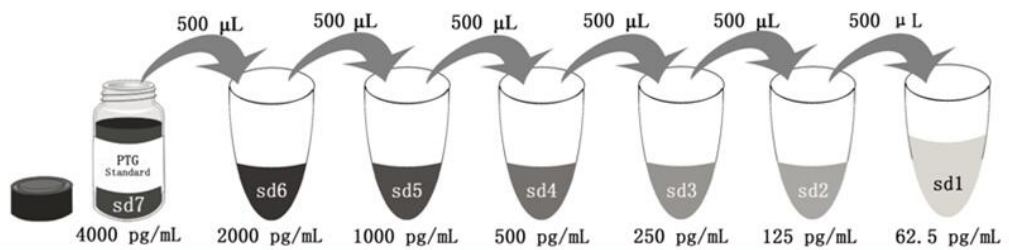
### 7.4 待检测样本：

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。

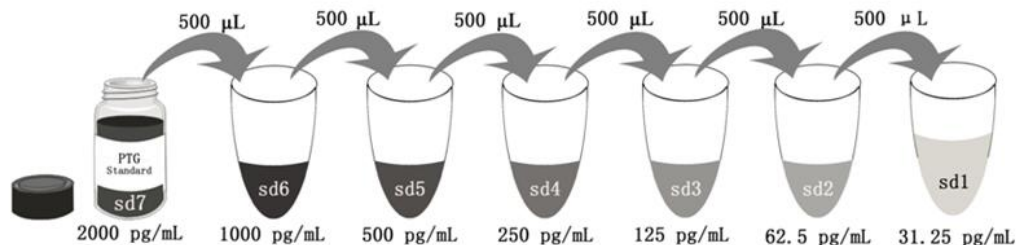
稀释比推荐如下：小鼠血清样本1:2或1:4稀释；细胞上清1:2或1:4稀释；样品采集、处理和储存的差异可能导致测值的改变。

### 7.5 梯度稀释的标准品：

检测小鼠血清、血浆样本，使用1 mL PT 5-ef 样本稀释液复溶标准品；



检测细胞上清样本，使用2 mL PT 1-ef 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20-30 min (检测抗体浓缩液、HRP标记链霉亲和素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。

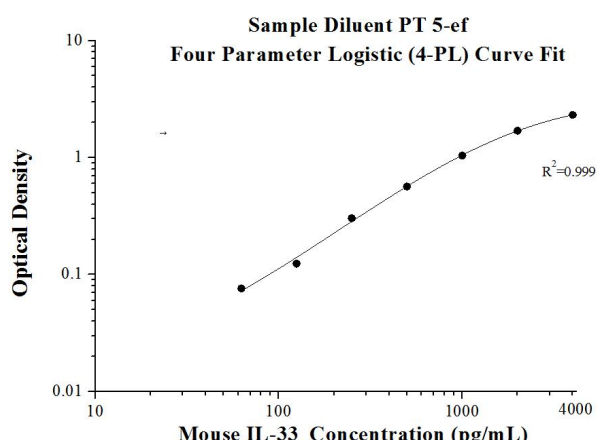
- 8.1 根据实验用量，取出需要用到的酶标板条，剩余板条加入干燥剂放入铝箔袋密封后存放于4°C，并于一周之内用完；
- 8.2 加样，分别设零孔、标准孔、待测样本孔。零孔加样本稀释液100 μL, 余孔分别加梯度稀释的标准品或待测样本100 μL/孔，注意不要产生气泡（建议标准品和样本都做复孔，尽量避免实验误差，确保上样不间断，5-10 min完成加样）；
- 8.3 酶标板盖上覆膜，37°C孵育2 h；
- 8.4 洗涤
  - 1) 揭开封板膜（动作轻柔，避免动作过大导致液体溢出串孔），弃液体，拍干；
  - 2) 洗涤液 (1x) 洗涤板条，每孔350-400 μL，洗涤后，甩掉液体拍干板条，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 μL 检测抗体 (1x) (参照试剂准备部分7.2)，盖上封板膜，37°C孵育1 h；
- 8.6 重复步骤8.4；
- 8.7 每孔加 100 μL HRP标记链霉亲和素 (1x) (参照试剂准备部分7.3)，盖上封板膜，37°C孵育40 min；
- 8.8 重复步骤8.4；
- 8.9 显色:每孔加TMB显色液100 μL, 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)；
- 8.10 终止: 每孔加终止液100 μL，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）；
- 8.11 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；
- 8.12 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：

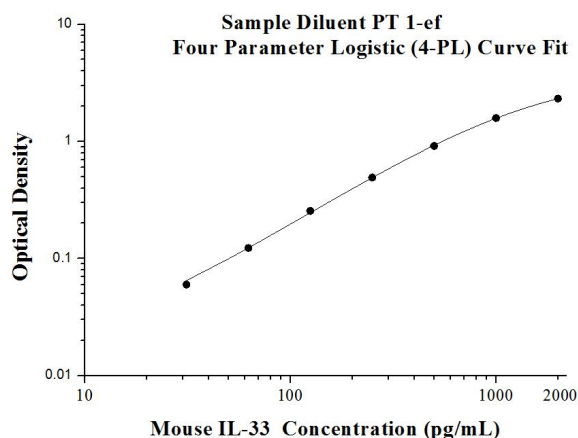
| 步骤 | 试剂   | 体积     | 孵育时间     | 洗涤次数  | 孵育温度         |
|----|--|--------|----------|-------|--------------|
| 1  | 标准品或样本                                       | 100 μL | 120 分钟   | 4 次   | 覆膜后37°C孵育    |
| 2  | 检测抗体 (1×)                                    | 100 μL | 60 分钟    | 4 次   | 覆膜后37°C孵育    |
| 3  | HRP标记链霉亲和素 (1×)                              | 100 μL | 40 分钟    | 4 次   | 覆膜后37°C孵育    |
| 4  | 显色 TMB                                       | 100 μL | 15-20 分钟 | 不需要洗涤 | 覆膜后37°C孵育，避光 |
| 5  | 终止液  | 100 μL | 0 分钟     | 不需要洗涤 | -            |
| 6  | 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



| (pg/mL) | O.D            | Average | Corrected |
|---------|----------------|---------|-----------|
| 0       | 0.043<br>0.039 | 0.041   | -         |
| 62.5    | 0.117<br>0.117 | 0.117   | 0.076     |
| 125     | 0.17<br>0.159  | 0.165   | 0.124     |
| 250     | 0.353<br>0.334 | 0.344   | 0.303     |
| 500     | 0.614<br>0.598 | 0.606   | 0.565     |
| 1000    | 1.096<br>1.069 | 1.083   | 1.042     |
| 2000    | 1.774<br>1.705 | 1.740   | 1.699     |
| 4000    | 2.404<br>2.317 | 2.361   | 2.32      |



| (pg/mL) | O.D            | Average | Corrected |
|---------|----------------|---------|-----------|
| 0       | 0.031<br>0.033 | 0.032   | -         |
| 31.25   | 0.093<br>0.091 | 0.092   | 0.060     |
| 62.5    | 0.159<br>0.151 | 0.155   | 0.123     |
| 125     | 0.294<br>0.28  | 0.287   | 0.255     |
| 250     | 0.528<br>0.522 | 0.525   | 0.493     |
| 500     | 0.848<br>0.945 | 0.947   | 0.915     |
| 1000    | 1.618<br>1.615 | 1.617   | 1.585     |
| 2000    | 2.372<br>2.333 | 2.353   | 2.231     |

### 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 20次；

板间精密度：3个不同浓度的样本在板间重复测定 24次。

| 板内精密度 (CV内) |    |             |      |         |
|-------------|----|-------------|------|---------|
| 样本          | 数量 | 平均值 (pg/mL) | 标准差  | 变异系数CV% |
| 1           | 20 | 59.5        | 2.8  | 4.7     |
| 2           | 20 | 228.4       | 12.8 | 5.6     |
| 3           | 20 | 940.2       | 54.1 | 5.8     |

| 板间精密度 (CV 间) |    |             |      |         |
|--------------|----|-------------|------|---------|
| 样本           | 数量 | 平均值 (pg/mL) | 标准差  | 变异系数CV% |
| 1            | 24 | 62.4        | 5.5  | 8.9     |
| 2            | 24 | 220.8       | 22.0 | 10.0    |
| 3            | 24 | 892.1       | 75.0 | 8.4     |

## 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，进行小鼠 IL-33的加标回收率实验，结果如下：

(小鼠血浆样本预先稀释2倍)

| 样本类型 | 稀释倍数 | 均值(%) | 范围(%)  |
|------|------|-------|--------|
| 小鼠血浆 | 1:2  | 93    | 80-108 |
|      | 1:4  | 84    | 71-108 |
| 细胞上清 | 1:2  | 81    | 77-89  |
|      | 1:4  | 84    | 74-97  |

## 9.4 样本值

细胞上清 - 小鼠肺用 PBS 冲洗，然后用组织匀浆器匀浆，并在含有10% 胎牛血清、2 mM L-谷氨酰胺、100 U/mL 青霉素和 100 µg/mL 硫酸链霉素的 RPMI 1640 培养基中培养。细胞在未刺激或用 1 µg/mL脂多糖 LPS 刺激的情况下培养 3 天。收集细胞上清，并检测小鼠IL-33的浓度。

| 刺激条件 | (pg/mL) |
|------|---------|
| 未刺激  | 113     |
| 刺激   | 85.2    |

## 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，此试剂盒中小鼠 IL-33的灵敏度为 3.7 pg/mL。

## 9.6 线性

小鼠血清加入高浓度的小鼠IL-33蛋白梯度稀释后检测样本加标线性，细胞上清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：

(小鼠血清样本预先稀释2倍)

| 稀释倍数 |        | 小鼠血清<br>(样本稀释液 PT 5-ef ) | 细胞上清 (样本稀释液 PT 1-ef ) |
|------|--------|--------------------------|-----------------------|
| 1:2  | 均值(%)  | 92                       | 100                   |
|      | 范围 (%) | 83-100                   | -                     |
| 1:4  | 均值(%)  | 88                       | 103                   |
|      | 范围 (%) | 82-94                    | 100-107               |
| 1:8  | 均值(%)  | 86                       | 92                    |
|      | 范围 (%) | 82-90                    | 71-105                |
| 1:16 | 均值(%)  | 84                       |                       |
|      | 范围 (%) | 83-85                    |                       |

## 十：参考文献

1. Jochen Schmitz. et al. Immunity. (2005) 23(5):479-90.
2. Corinne Cayrol. et al. (2014) Curr Opin Immunol. 31:31-7.
3. Molofsky AB. et al. (2015) Immunity. 2015 Jun 16;42(6):1005-19.
4. Foo Yew Liew. et al. (2016) Nat Rev Immunol. 16(11):676-689.
5. Amy K Y Fu. et al. (2016) Proc Natl Acad Sci U S A.113(19):E2705-13.