



大鼠IL-10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： KE20003

规 格： 96T

灵敏度： 2.1 pg/mL

检测范围： 62.5-4000 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大鼠IL-10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 | 8 |
| 9.4 样本值 | 8 |
| 9.5 灵敏度 | 8 |
| 9.6 线性 | 8 |
| 十：参考文献 | 9 |

一：背景信息

白细胞介素10（IL-10）是一种具有抗炎和免疫调节作用的细胞因子，可经由辅助性T细胞、单核细胞、巨噬细胞、肥大细胞等产生，在预防炎症和自身免疫疾病方面发挥着至关重要的作用。IL-10可以直接作用于T细胞，不依赖于其对抗原呈递细胞的抑制；在中性粒细胞中，IL-10能抑制炎症介质的产生，从而抑制由脂多糖LPS和吞噬细菌引起的肿瘤坏死因子的产生；此外，IL-10还能够阻止B细胞凋亡，增强其分化增殖等，并在多种疾病的发生发展中都起到了重要作用，如急性呼吸衰竭、败血症，以及自身免疫性疾病等，表明IL-10可能成为疾病早期诊断、风险性评估以及预防和治疗的靶标。

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 × 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 1-ac | 样本稀释液 PT 1-ac (用于大鼠血清、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。

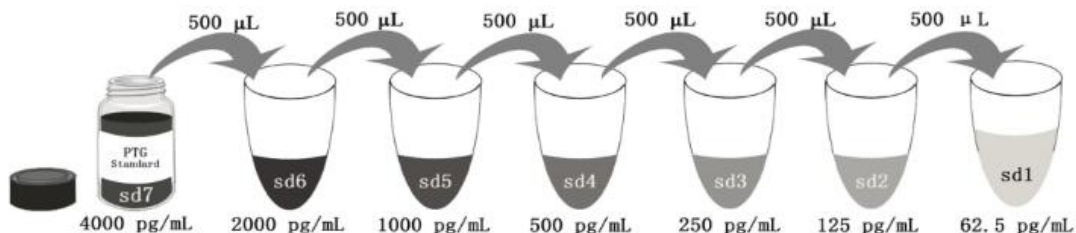
7.4 待检测样本：

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：大鼠血清、血浆以及细胞上清1:2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：

检测大鼠血清、血浆样本，使用1 mL PT 1-ac 样本稀释液复溶标准品。检测细胞上清样本，使用1 mL PT 1-ef 样本稀释液复溶标准品，具体操作如下：



| Add # μL of Standard diluted in the previous step | — | 500 μL |
|---|---------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|
| # μL of Sample Diluent PT 1-ac or PT 1-ef | 1000 μL | 500 μL |
| | "sd7" | "sd6" | "sd5" | "sd4" | "sd3" | "sd2" | "sd1" |

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。

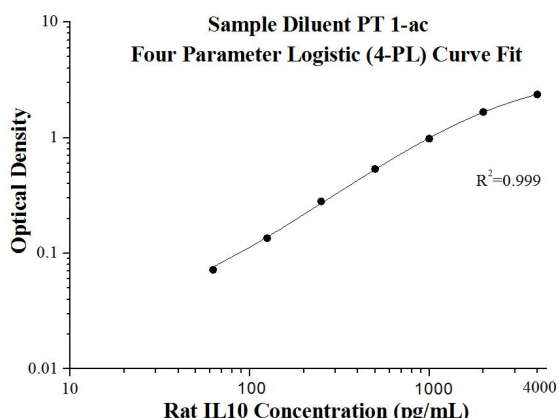
- 8.1 根据实验用量，取出需要用到的酶标板条，剩余板条加入干燥剂放入铝箔袋密封后存放于4°C，并于一周之内用完；
- 8.2 加样，分别设零孔、标准孔、待测样本孔。零孔加样本稀释液100 μL, 余孔分别加梯度稀释的标准品或待测样本100 μL/孔，注意不要产生气泡（建议标准品和样本都做复孔，尽量避免实验误差，确保上样不间断，5-10 min完成加样）；
- 8.3 酶标板盖上覆膜，室温孵育2 h；
- 8.4 洗涤
 - 1) 揭开封板膜（动作轻柔，避免动作过大导致液体溢出串孔），弃液体，拍干；
 - 2) 洗涤液 (1×) 洗涤板条，每孔350-400 μL, 洗涤后，甩掉液体拍干板条，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 (1×) (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 (1×) (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：

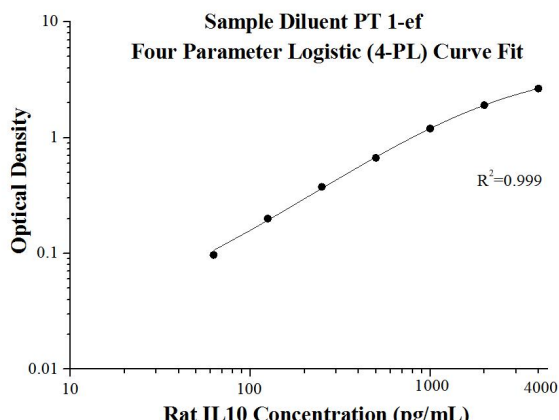
| 步骤 | 试剂 | 体积 | 孵育时间 | 洗涤次数 | 孵育温度 |
|----|--|--------|----------|-------|--------------|
| 1 | 标准品或样本 | 100 μL | 120 分钟 | 4 次 | 覆膜后室温孵育 |
| 2 | 检测抗体 (1×) | 100 μL | 60 分钟 | 4 次 | 覆膜后37°C孵育 |
| 3 | HRP标记链霉亲和素 (1×) | 100 μL | 40 分钟 | 4 次 | 覆膜后37°C孵育 |
| 4 | 显色 TMB | 100 μL | 15-20 分钟 | 不需要洗涤 | 覆膜后37°C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 | 0.055 0.054 | 0.055 | - |
| 62.5 | 0.127 0.126 | 0.127 | 0.072 |
| 125 | 0.188 0.192 | 0.190 | 0.135 |
| 250 | 0.343 0.329 | 0.336 | 0.281 |
| 500 | 0.612 0.57 | 0.591 | 0.536 |
| 1000 | 1.043 1.026 | 1.035 | 0.980 |
| 2000 | 1.762 1.681 | 1.722 | 1.667 |
| 4000 | 2.444 2.4 | 2.422 | 2.367 |



| (pg/mL) | O.D | Average | Corrected |
|---------|----------------|---------|-----------|
| 0 | 0.071 0.069 | 0.070 | - |
| 62.5 | 0.167 0.166 | 0.167 | 0.097 |
| 125 | 0.269 0.27 | 0.270 | 0.200 |
| 250 | 0.447 0.444 | 0.446 | 0.376 |
| 500 | 0.747 0.73 | 0.739 | 0.669 |
| 1000 | 1.285 1.25 | 1.268 | 1.198 |
| 2000 | 1.956 2.002 | 1.979 | 1.909 |
| 4000 | 2.727 2.716 | 2.722 | 2.652 |

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 | 110.8 | 9.3 | 8.4 |
| 2 | 20 | 423.6 | 29.3 | 6.9 |
| 3 | 20 | 1736.2 | 86.6 | 5.0 |

| 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 | 463.4 | 27.5 | 5.9 |
| 2 | 24 | 877.6 | 58.1 | 6.6 |
| 3 | 24 | 1726.7 | 86.7 | 5.0 |

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，进行大鼠IL-10的加标回收率实验，结果如下：

| 样本类型 | 稀释倍数 | 均值(%) | 范围(%) |
|------|------|-------|---------|
| 大鼠血清 | 1:2 | 89 | 82-99 |
| | 1:4 | 104 | 94-115 |
| 细胞上清 | 1:2 | 110 | 100-118 |
| | 1:4 | 104 | 96-117 |

9.4 样本值

大鼠血清 - 应用本试剂盒，检测24个大鼠血清样品中大鼠IL-10的浓度。所有样品的测值均低于标曲最低点62.5 pg/mL。

细胞上清 - 大鼠脾细胞 (1×10^7 细胞/mL) 在含有10%胎牛血清的DMEM培养基中，在5 µg/mL刀豆蛋白A (Concanavalin A)刺激下培养两天。收集细胞上清，检测大鼠IL-10浓度为317 pg/mL。

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，此试剂盒中大鼠IL-10的灵敏度为 2.1 pg/mL。

9.6 线性

大鼠血清和细胞上清加入高浓度的大鼠IL-10蛋白，梯度稀释后检测样本加标线性，线性数据如下：

| 稀释倍数 | 大鼠血清 (样本稀释液PT 1-ac) | 细胞上清 (样本稀释液PT 1-ef) |
|------|------------------------|------------------------|
| 1:2 | 均值 (%) | 89 |
| | 范围 (%) | 82-97 |
| 1:4 | 均值 (%) | 108 |
| | 范围 (%) | 100-116 |
| 1:8 | 均值 (%) | 111 |
| | 范围 (%) | 108-113 |
| 1:16 | 均值 (%) | 105 |
| | 范围 (%) | 103-108 |

十：参考文献

1. Appay V. et al.(2001) Trends Immunol. 22:83-87.
1. Pisa P. et al. (1992) Proc Natl Acad Sci U S A. 89(16):7708-12.
2. Gastl GA. et al. (1993) Int J Cancer. 55(1):96-101.
3. Knolle PA. et al. (1998) Clin Exp Immunol. 114(3):427-33.
4. Heine G. et al. (2019) Eur J Immunol. 44(6):1615-21.
5. Shouval DS. et al. (2014) Adv Immunol. 122:177-210.