

Mouse ICAM-1/CD54 ELISA 试剂盒

产品编号# CME0064 (48/96 孔)

适用于小鼠血清、血浆或细胞培养上清液等样本

仅供研究，不用于临床诊断。



客服热线: 400-7060-959 * 技术支持邮箱: tech@4abio.com
公司官网: www.4abio.net

目录

| | |
|------------------------------|--------|
| 简介 | - 3 - |
| 检测原理 | - 3 - |
| 试剂盒组分 | - 4 - |
| 储存条件 | - 4 - |
| 其他实验材料 (不提供, 但可协助购买) : | - 5 - |
| 注意事项 | - 5 - |
| 样本收集处理及保存方法 | - 5 - |
| 试剂准备 | - 6 - |
| 操作步骤 | - 7 - |
| 操作流程图 | - 8 - |
| 操作要点提示 | - 8 - |
| 结果判断 | - 9 - |
| 结果重复性 | - 9 - |
| 灵敏度 | - 9 - |
| 特异性 | - 10 - |
| 参考文献 | - 10 - |

➡ 该产品由[北京四正柏生物科技有限公司](#)研制。

➡ 请根据试剂盒中所附说明书指引进行实验。

简介

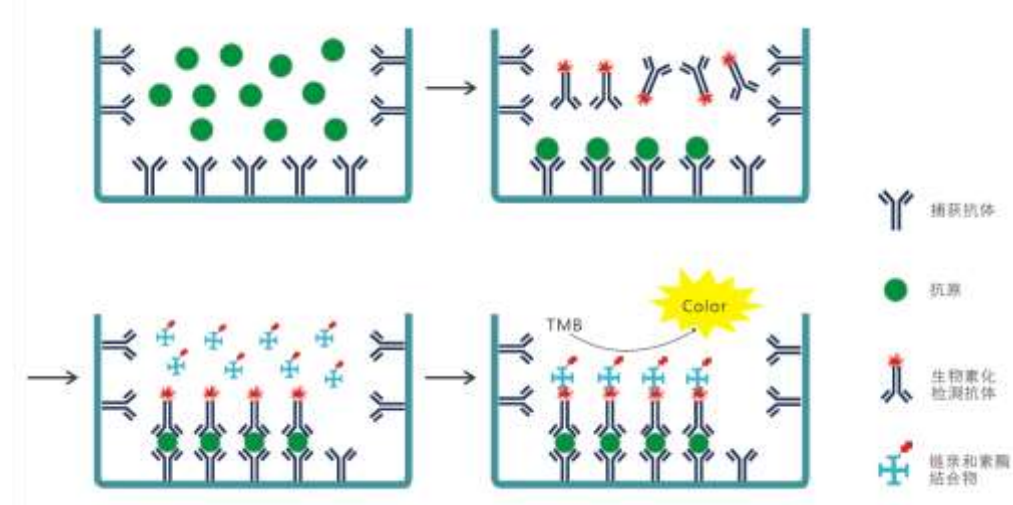
ICAM-1 是免疫球蛋白超家族的成员，这个家族的蛋白，包括抗体和 T 细胞受体。ICAM-1 是一种跨膜蛋白，具有一个氨基末端的胞外结构域、一个跨膜结构域、和一个羧基末端胞质结构域。ICAM-1 的结构特点是重糖基化，蛋白的胞外结构域是由多个循环的蛋白质二硫桥组成。

细胞间粘附分子-1 (ICAM-1, CD54) 与白细胞整合素 LFA-1 和 Mac-1 结合。ICAM-1 在白细胞、上皮细胞和静止的内皮细胞、以及一些其他类型的细胞弱表达，但可通过 IFN- γ 、TNF- α 、IL-1 β 、和 LPS 刺激来提高。小鼠和人 ICAM-1 的氨基酸同源性约有 54%。

血清中可溶性 ICAM-1 发现具有生物活性，可能是由于细胞表面蛋白裂解的结果，它可升高患者的各种炎症性疾病如感染性休克、白细胞粘附缺陷综合征 (LAD)、癌症和移植。

检测原理

本实验采用双抗体夹心 ELISA。用抗小鼠 ICAM-1 单克隆抗体预包被酶标板，加入适度稀释的样本和标准品，其中的 ICAM-1 会与其单抗结合，洗去游离成分；加入生物素化的抗小鼠 ICAM-1 抗体，抗小鼠 ICAM-1 抗体与结合在单抗上的小鼠 ICAM-1 结合而形成免疫复合物，洗去游离的成分；加入辣根过氧化物酶标记的亲合素，生物素与亲合素特异性结合，洗去未结合的酶结合物；加入显色剂，若反应孔中有 ICAM-1，辣根过氧化物酶会使无色的显色剂现蓝色；加终止液变黄。在 450nm 下测 OD 值，ICAM-1 浓度与 OD450 值之间呈正比，可通过绘制标准曲线计算出标本中 ICAM-1 浓度。



检测原理示意图

试剂盒组分

| 试剂盒组分 | 96 孔 | 48 孔 | 配制 |
|---------------|------|------|-----------|
| 1a 标准品 | 2 支 | 1 支 | 按说明书进行稀释 |
| 1b 标准品和标本稀释液 | 4 瓶 | 2 瓶 | 即用型 |
| 2a 浓缩生物素化抗体 | 2 支 | 1 支 | 按瓶签标识进行稀释 |
| 2b 生物素化抗体稀释液 | 1 瓶 | 1 瓶 | 即用型 |
| 3a 浓缩酶结合物（避光） | 2 支 | 1 支 | 按瓶签标识进行稀释 |
| 3b 酶结合物稀释液 | 1 瓶 | 1 瓶 | 即用型 |
| 4 浓缩洗涤液 20× | 1 瓶 | 1 瓶 | 按瓶签标识进行稀释 |
| 显色剂（避光） | 1 瓶 | 1 瓶 | 即用型 |
| 终止液 | 1 瓶 | 1 瓶 | 即用型 |
| 抗体包被板条 | 8×12 | 8×6 | 即用型 |
| 封板胶纸 | 4 张 | 2 张 | 即用型 |
| 说明书 | 1 份 | 1 份 | |

如果您收到试剂盒后发现上表中有任何组分破损或缺失,请及时联系我司客服 400-7060-959 或 tech@4abio.com。我们将及时为您解决相关问题。

储存条件

| | | |
|---|--------------------|---|
| 未启封的试剂盒 | | 4℃保存, 请于保质期内使用。 |
| 已 启 封 或 重 新 溶 解 的 试 剂 | 1b 标准品和标本稀释液 | 可以整盒放入 4℃储存 1 个月。 2a 浓缩生物素化抗体和 3a 浓缩酶结合物需现用现配。 |
| | 2a 浓缩生物素化抗体 (100×) | |
| | 2b 生物素化抗体稀释液 | |
| | 3a 浓缩酶结合物（避光 100×） | |
| | 3b 酶结合物稀释液 | |
| | 4 浓缩洗涤液 20× | |
| | 显色剂（避光） | |
| | 终止液 | 4℃或常温保存 |
| | 标准品 | 重溶后分装, -20℃存放一个月, 避免反复冻融。稀释后的标准品使用后应丢弃, 不得重复使用。 |
| 抗体包被板条 | | 实验中不用的板条应立即放回包装袋中, 密封干燥 4℃保存。 |

以上储存条件均要求在试剂盒保质期内。

其他实验材料 (不提供, 但可协助购买) :

1. 酶标仪(450nm)
2. 高精度可调移液器及吸头: 0.5-10, 2-20, 20-200, 200-1000 μ l; 一次检测样品较多时, 最好用多通道移液器。
3. 自动洗板机或洗瓶
4. 37°C温箱
5. 双蒸水或去离子水
6. 坐标纸
7. 量筒

注意事项

1. 试剂盒保存在2-8°C, 除复溶后的标准品, 其它成分不可冷冻。
2. 浓缩生物素化抗体(2a)、浓缩酶结合物(3a)装量极少, 运输中颠簸和可能的倒置会使液体沾到管壁或瓶盖。使用前请离心处理以使附着于管壁或瓶盖的液体沉积到管底。
3. 为避免交叉污染请使用一次性吸头。
4. 终止液和显色剂具腐蚀性, 避免皮肤及粘膜直接接触, 一旦接触到这些液体, 请尽快用大量水冲洗。
5. 使用干净的塑料容器配制洗涤液, 使用前充分混匀试剂盒里的各种成份及样品。
6. 洗涤酶标板时应充分拍干, 不要将吸水纸直接放入酶标反应孔中吸水。
7. 不要用其它来源的试剂混合或替代该产品的组分, 不同批号的试剂盒组份不能混用, 请在有效日期内使用本产品。
8. 在试验中标准品和样本检测时建议作双复孔或三复孔, 加入试剂的顺序应一致, 以保证所有反应孔孵育的时间一样。
9. 充分混匀对反应结果尤为重要, 最好使用微量振荡器(使用最低频率进行振荡)。
10. 避免操作过程中酶标板干燥, 干燥会使酶标板上生物成分迅速失活, 影响实验结果。
11. 适当的稀释样品, 使样品值落在标准曲线范围内, 根据待测因子含量高、中、低的不同, 建议采用1:100, 1:10, 1:2稀释样品。如果样品OD值高于最高标准, 适当增加稀释度并重复检测。
12. 标准品稀释液、操作人、移液方式、洗涤方法、孵育时间及温度、试剂盒批次的不同均可能会导致结果的差异。
13. 此法可有效的消除可溶性受体、结合蛋白以及生物样品中的其他因素的干扰。

样本收集处理及保存方法

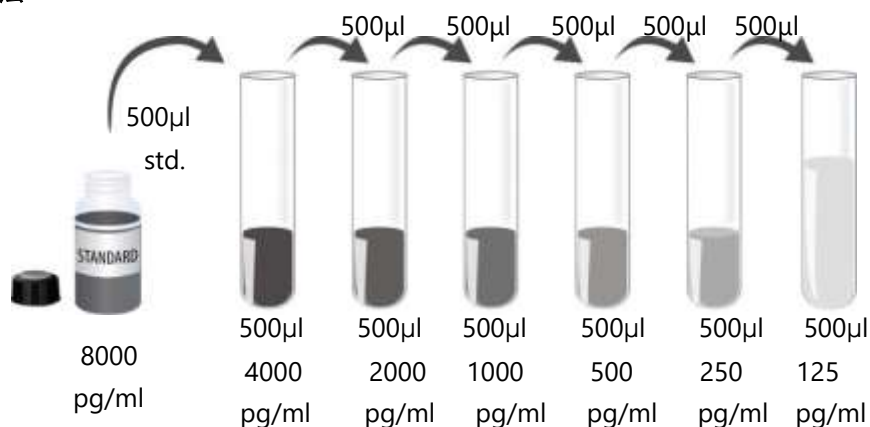
1. 血清: 使用不含热原和内毒素的试管, 收集血液后, 室温凝血30min, 1000 \times g离心10min, 小心分离血清。
2. 血浆: 用EDTA、柠檬酸盐、肝素作为抗凝剂收集血浆, 收集后30min内以1000 \times g离心15min去除颗粒。

3. **细胞上清液**: 1000×g离心10min去除颗粒和聚合物。
 4. **保存**: 若样品不立即检测,请将其按一次用量分装, -20°C-70°C保存, 避免反复冻融。尽量避免使用溶血或高血脂样本。如果血清中含有大量颗粒, 检测前先离心或过滤去除; 室温下解冻, 请勿于37°C或更高的温度加热解冻。
 5. **稀释**: 可根据实际情况, 将标本做适当倍数稀释(建议做预实验, 以确定稀释倍数)。
- 注:** 正常小鼠血清或血浆样本建议做**1:2稀释**。

试剂准备

1. 提前30min从冰箱中取出试剂盒, 平衡至室温。
2. **洗涤缓冲液**: 从冰箱中取出的浓缩洗涤液可能有结晶, 这属于正常现象, 加热并轻轻摇晃使结晶完全溶解后再配制。将浓缩洗涤液用双蒸水稀释(1:20)。未用完的放回4°C。
3. **标准品**: 加入标准品/标本稀释液(1b)1.0ml至冻干标准品(1a)中, 待彻底溶解后, 静置15分钟混匀(浓度为8000pg/ml), 然后根据需要进行稀释, 见下图(建议标准曲线使用以下浓度: 8000、 4000、 2000、 1000、 500、 250、 125、 0 pg/ml)。稀释的标准品不得重复使用, 未用完的标准品应按照一次用量分装后, 将其放在-20~-70°C贮存, 一次性使用, 避免反复冻融。

标准品稀释方法:



4. **生物素化抗体工作液**: 根据每孔需要100μL来计算总的用量, 多配制100-200μL。以生物素化抗体稀释液(2b)稀释浓缩生物素化抗体(2a)(1:100)。最好现用现配。 (稀释方法参照下表)

| 所用板条数 | 浓缩生物素化抗体 | 生物素化抗体稀释液 |
|-------|----------|-----------|
| 12 | 110μL | + 10890μL |
| 10 | 90μL | + 8910μL |
| 8 | 70μL | + 6930μL |
| 6 | 50μL | + 4950μL |
| 4 | 33μL | + 3267μL |
| 2 | 17μL | + 1683μL |
| 1 | 9μL | + 891μL |

5. 酶结合物工作液：以酶结合物稀释液(3b) 稀释浓缩酶结合物(3a)(1:100)。最好现用现配。

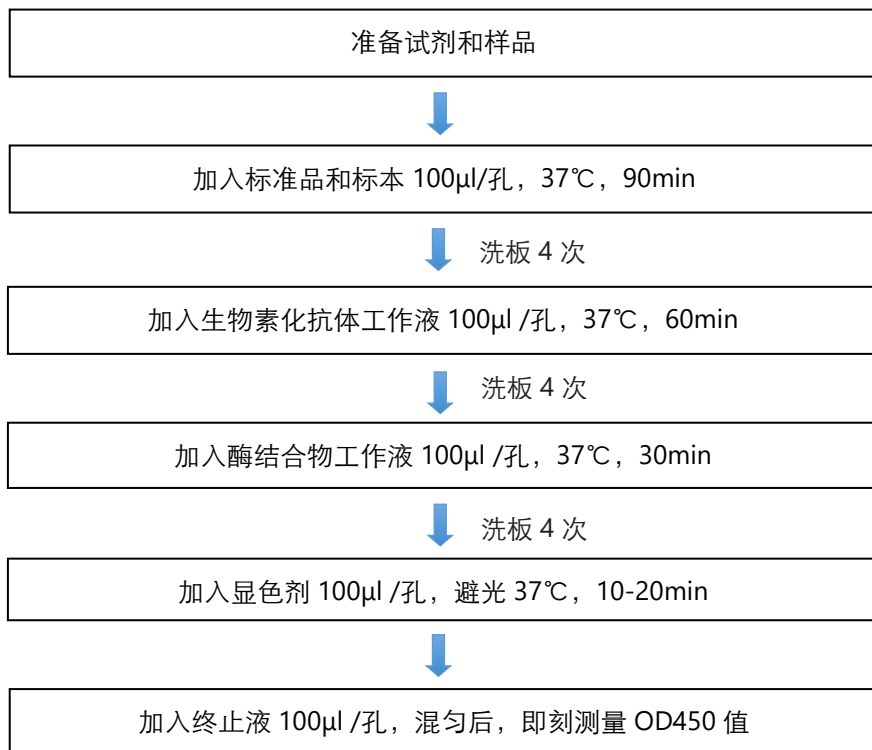
(稀释方法参照下表)

| 所用板条数 | 浓缩酶结合物 | 酶结合物稀释液 | |
|-------|--------|---------|---------|
| 12 | 110μL | + | 10890μL |
| 10 | 90μL | + | 8910μL |
| 8 | 70μL | + | 6930μL |
| 6 | 50μL | + | 4950μL |
| 4 | 33μL | + | 3267μL |
| 2 | 17μL | + | 1683μL |
| 1 | 9μL | + | 891μL |

操作步骤

1. 按照上述准备工作配制好各种溶液。
2. 根据待测样品数量和标准品的数量决定所需的板条数，并增加1孔作为空白对照孔。分别将标本和不同浓度标准品(100μl /孔)加入相应孔中（零孔只加标准品/样本稀释液），用封板胶纸封住反应孔，37℃孵箱孵育90分钟（空白对照孔除外）。
3. 洗板4次：(1)自动洗板机：要求注入的洗涤液为350μl，注入与吸出间隔15-30秒。(2)手工洗板：甩尽孔内液体，每孔加洗涤液350μl，静置30秒后甩尽液体，在厚迭吸水纸上拍干。
4. 加入生物素化抗体工作液(100μl /孔)。用封板胶纸封住反应孔，37℃孵箱孵育60分钟(空白对照孔除外)。
5. 洗板4次。
6. 加入酶结合物工作液(100μl /孔)。用封板胶纸封住反应孔，37℃孵箱孵育30分钟（空白对照孔除外）。
7. 洗板4次。
8. 加入显色剂100μl /孔，避光，37℃孵箱孵育10-20分钟。
9. 加入终止液100μl /孔，混匀后即刻测量OD450值(5分钟内)。

操作流程图



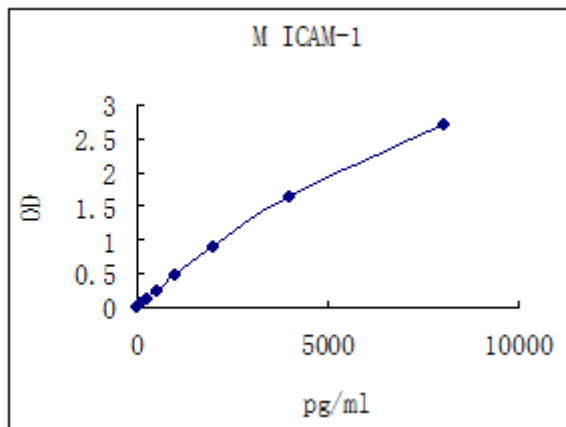
操作要点提示

- 配制各种试剂时要充分混匀，但要避免产生大量泡沫，以免加样时加入大量的气泡，产生加样误差。
- 为避免交叉污染，在加入不同浓度的标准品、不同样品、不同试剂时谨记及时更换吸头。
- 为了确保准确的结果，在每次孵育前均需使用新封板胶纸封住反应孔。
- 显色剂在添加之前，应保持无色，请勿使用已变为蓝色的显色溶液。最佳显色时间对标准曲线很重要，肉眼可见前 3-4 孔有梯度蓝色，后 3-4 孔差别不明显，零孔无蓝色出现即可终止。
- 每次检测均要做标准曲线，根据样品待测因子的含量，适当稀释或浓缩样本，最好做预实验。

结果判断

1. 每个标准品和标本的OD值应减去空白孔的OD值，如果做复孔，求其平均值。
2. 使用计算机软件以吸光度OD值为纵坐标(Y)，相应的ICAM-1标准品浓度为横坐标(X)，生成相应的标准曲线，样品的ICAM-1含量可根据其OD值由标准曲线换算出相应的浓度。
3. 若标本 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算标本含量。
4. 参考数据：

| 标准品浓度(pg/ml) | OD值1 | OD值2 | 平均值 | 矫正值 |
|--------------|-------|-------|-------|-------|
| 0 | 0.026 | 0.024 | 0.025 | -- |
| 125 | 0.087 | 0.080 | 0.084 | 0.059 |
| 250 | 0.144 | 0.151 | 0.148 | 0.123 |
| 500 | 0.269 | 0.272 | 0.271 | 0.246 |
| 1000 | 0.497 | 0.484 | 0.491 | 0.466 |
| 2000 | 0.923 | 0.915 | 0.919 | 0.894 |
| 4000 | 1.635 | 1.639 | 1.637 | 1.612 |
| 8000 | 2.702 | 2.691 | 2.697 | 2.672 |



本图仅供参考，应以同次试验标准品所绘标准曲线为准

结果重复性

板间，板内变异系数均<10%。

灵敏度

最低检测小鼠 ICAM-1 剂量小于 60pg/ml。 最低检出量测定方法：20 个零标准的平均 OD 值增加两个标准差，再计算相应的浓度。

特异性

此试剂盒可检测天然和重组的小鼠ICAM-1，以50ng/ml平行做特异性试验，均不与下列细胞因子及蛋白反应。

| 重组小鼠细胞因子 | 重组人细胞因子 | 重组大鼠细胞因子 |
|------------|---------|----------|
| ICAM-2 | ICAM-2 | ICAM-1 |
| E-Selectin | ICAM-3 | |
| L-Selectin | ICAM-1 | |
| P-Selectin | | |
| VCAM-1 | | |

参考文献

1. Carlos, T.M. and J.M. Harlan (1994) Blood 84:2068.
2. Hogg, N. et al. (1991) Chem. Immunol. 50:98.
3. Caughman, S.W. et al. (1992) J. Invest. Dermatol. 98:61S.
4. Maio, M. and L. Del Vecchio (1992) Leuk. Lymphoma 8:23.
5. Bachmann, M.F. et al. (1997) Immunity 7:549.
6. Porter, J.C. et al. (2002) J. Immunol. 168:6330.
7. Thompson, P.W. et al. (2002) J. Immunol. 169:1007.
8. Chirathaworn, C. et al. (2002) J. Immunol. 168:5530.
9. Camacho, S.A. et al. (2001) Nat. Immunol. 2:523.
10. Schwartz, M.A. and M.H. Ginsberg (2002) Nat. Cell Biol. 4:E65.
11. Horley, K.J. et al. (1989) EMBO J. 8:2889.
12. Siu, G. et al. (1989) J. Immunol. 143:3813.
13. Diamond, M.S. et al. (1991) Cell 65:961.
14. Pluskota, E. and S.E. D'Souza (2000) Eur. J. Biochem. 267:4693.
15. Reilly, P.L. et al. (1995) J. Immunol. 155:529.
16. Jun, C-D. et al. (2001) J. Biol. Chem. 276:29019