

کیت تشخیصی میزان سایتوکین IL-1 β انسانی (صرفاً برای بررسی در تحقیقات)

- **محتویات کیت:**

۱. پلیت کوت شده با آنتی بادی ضد IL-1 β انسانی (CN: KPG-HI1P)، ۲. استاندارد ۱-۴ (CN: KPG-HI1S 4-1)، ۳. آنتی بادی کونژوگه (CN: KPG-HI1D)، ۴. HRP-Avidin (CN: KPG-HA)، ۵. سوپسترا (CN: KPG-SU)، ۶. محلول متوقف کننده (CN: KPG-ST)، ۷. محلول شستشو 10X (CN: KPG-WB)، ۸. HRP Dilution (CN: KPG-DH)، ۹. HRP (CN: KPG-HAA)

- **مواد مورد نیاز که در کیت وجود ندارد:**

۱. دستگاه الیزا ریدر، ۲. آب مقطر استریل دوبار تقطیر، ۳. انواع سمپلر و سرسمپلر

- **نمونه مورد استفاده:**

آنتی بادی های مورد استفاده شده در این کیت قادر به شناسایی IL-1 β در نمونه سرم، پلاسما، مایع مغزی-نخاعی و سوپرناتانت کشت سلولی می باشند.

- **توضیحی کوتاه در خصوص IL-1 β :**

IL-1 β سایتوکینی التهابی است که عمدتاً توسط سلول های ایمنی ذاتی تولید می شود. این سایتوکین، دارای خواص التهابی فراوانی است و نقش آن بر علیه عفونت های باکتریال، ویرال و قارچی به خوبی مشخص شده است. از طرفی این سایتوکین در ایجاد بیماری های با واسطه ایمنی سلولار نقش زیادی دارد. این سایتوکین یکی از نشانه های فعالیت Inflammasome ها می باشد زیرا این سایتوکین ابتدا به صورت Pro-IL-1 در داخل سلول ها وجود دارد و به دنبال جدا شدن یک قطعه از آن توسط Inflammasome ها، فعال شده و ترشح می شود. بنابراین این سایتوکین به عنوان یک شاخص التهابی کاربرد فراوانی در مطالعات آزمایشگاهی برای بررسی وضعیت یک بیماری و یا اثرات التهابی و یا ضد التهابی یک دارو دارا می باشد. کیت حاضر با استفاده از آنتی بادی های مونوکلونال ضد IL-1 β انسانی طراحی و تولید شده است، بنابراین در اندازه گیری موارد مشابه حیوانی کاربرد ندارد.

- **نحوه آماده سازی استاندارد:**

استانداردهای موجود موجود در کیت آماده کار و دارای ۲۰۰ پیکوگرم بر میلی لیتر از سایتوکین IL-1 β برای استاندارد شماره ۴ (CN: KPG-HI1S4)، ۱۰۰ پیکوگرم بر میلی لیتر از سایتوکین IL-1 β برای استاندارد شماره ۳ (CN: KPG-HI1S3)، ۵۰ پیکوگرم بر میلی لیتر از سایتوکین IL-1 β برای استاندارد شماره ۲ (CN: KPG-HI1S2) و ۵ پیکوگرم بر میلی لیتر از سایتوکین IL-1 β برای استاندارد شماره ۱ (CN: KPG-HI1S1) می باشد.

➤ حساسیت کیت حاضر به میزان ۲ پیکوگرم بر میلی لیتر و دقت آن $\%3 < \text{Intra assay}$ ، $\%8 < \text{Inter assay}$ می باشد.

- **نحوه آماده سازی محلول ها**

- **محلول شستشو:** برای آماده سازی محلول شستشو (Washing Buffer) می بایست این محلول قبل از کار با استفاده از آب مقطر، ۱۰ برابر رقیق شود.

- **HRP-Avidin:** به میزان ۳۳۰ میکرولیتر از ویال HRP Dilution به ویال HRP-Avidin اضافه نموده و همچنین تمامی محتوای ویال HRP را به ویال HRP-Avidin اضافه کنید. برای عملکرد بهتر، میزان ۱۰۰ میکرولیتر از ویال HRP-Avidin به ویال HRP اضافه نمایید و بعد از چند بار سمپلینگ تمامی محتوای ویال را به ویال HRP-Avidin اضافه نمایید. دقت نمایید HRP رقیق شده بیش از یک هفته پایدار نیست. اگر تعداد نمونه های تهیه شده کمتر از ۹۶ عدد می باشد (به عنوان مثال ۴۸ نمونه) مقادیر را می توانید به همان نسبت مثلاً با نسبت $\frac{1}{2}$ رقیق کنید.

در صورتی که مقادیر کمتر از کیت مورد استفاده قرار می گیرد، به ازای هر ردیف ۸ چاهکی، ۴۳۰ میکرولیتر از HRP-Avidin، ۳ میکرولیتر از HRP و ۲۷ میکرولیتر از HRP Dilution را با بکدیگر مخلوط کنید.



نمونه: در صورت استفاده از سرم، نمونه مستقیم بدون رقت سازی مورد استفاده قرار گیرد. در صورت استفاده از بافت، ۲۵ میلی گرم از بافت مورد نظر از نمونه ای که احتمال بیشترین میزان سایتوکین داده می شود را برداشته در ۵۰۰ میکرولیتر از بافر ریپا هموژن کرده و سپس تا ۸ بار رقت سازی به نسبت یک دوم انجام دهید. رقت مناسب بایستی دارای حداقل OD: 1/5 باشد.

• نحوه کار با کیت برای اندازه گیری IL-1 β

برای اندازه گیری IL-1 β در نمونه مورد بررسی موارد زیر را به ترتیب و بدون تغییر انجام دهید:

۱. پلیت را از بسته مورد نظر خارج کرده و در محیطی خشک به دمای اتاق برسانید. به ویال A1 تا D1 به میزان ۵۰ میکرولیتر از استاندارد های شماره ۴ تا ۱ اضافه کنید.

۲. به میزان ۵۰ میکرولیتر به باقی ویال ها نمونه مورد نظر را اضافه کنید و به مدت ۱ ساعت بر روی شیکر (حداقل در دور RPM ۲۰۰) انکوبه کنید.

۳. بعد از انکوباسیون مناسب، با استفاده از محلول شستشو پلیت ها را ۳ مرتبه شستشو دهید. دقت داشته باشید که محلول شستشو در غلظت 10X تهیه شده است. بنابراین قبل از شستشو، محلول شستشو را با آب مقطر دوبار تقطیر ۱۰ برابر رقیق نمایید. دقت داشته باشید که بعد از اضافه کردن محلول شستشو، پلیت ها را به مدت تقریبی ۱ دقیقه در دمای اتاق انکوبه کنید و سپس تخلیه نمایید.

۴. به میزان ۵۰ میکرولیتر از آنتی بادی کونژوگه به تمامی حفره ها اضافه کنید و به مدت ۱ ساعت و بر روی شیکر (حداقل در دور RPM ۲۰۰) انکوبه کنید.

۵. بعد از انکوباسیون مناسب، با استفاده از محلول شستشو پلیت ها را ۳ مرتبه شستشو دهید. دقت داشته باشید که بعد از اضافه کردن محلول شستشو، پلیت ها را به مدت تقریبی ۱ دقیقه در دمای اتاق انکوبه کنید و سپس تخلیه نمایید.

۶. به میزان ۵۰ میکرولیتر از محلول HRP-Avidin به تمامی حفره ها اضافه کنید و به مدت نیم ساعت و بر روی شیکر (حداقل در دور RPM ۲۰۰) انکوبه کنید.

۷. بعد از انکوباسیون مناسب، با استفاده از محلول شستشو پلیت ها را ۵ مرتبه شستشو دهید. دقت داشته باشید که بعد از اضافه کردن محلول شستشو، پلیت ها را به مدت تقریبی ۱ دقیقه در دمای اتاق انکوبه کنید و سپس تخلیه نمایید.

۸. به میزان ۵۰ میکرولیتر از سوبسترا به تمامی حفره ها اضافه کنید و به مدت ۱۵ دقیقه در دمای اتاق و بر روی شیکر و دمای اتاق انکوبه کنید. دقت نمایید که زمان ۱۵ دقیقه برای انکوباسیون کافی است اما در صورتی که میزان رنگ تولیدی کم باشد، زمان را تا ۲۰ دقیقه می توان افزایش داد.

۹. به میزان ۲۵ میکرولیتر از محلول متوقف کننده به تمامی حفره ها اضافه کنید و میزان جذب نمونه ها در دستگاه الیزا ریدر در طول موج ۴۵۰ نانومتر مورد اندازه گیری قرار گیرد.

• اشکالات احتمالی در روند کار با کیت و نحوه برطرف کردن آن ها

کیت های شرکت کارمانیا پارس ژن چندین بار مورد کنترل کیفی قرار می گیرند و احتمال اشتباه در خوانش استاندارد ها به میزان زیادی کاهش پیدا کرده است. با این وجود در برخی موارد ممکن است، همانگونه که انتظار می رود، استانداردها به همان ترتیبی که میزان رقت آن کاهش می یابد، میزان جذب نوری آن کم نشود. این خطا به چند دلیل ممکن است ایجاد شود. اولین و مهمترین دلیل آن شستشو نامناسب حفره ها است. در صورت شستشو نامناسب و باقی ماندن مواد از مرحله قبل، مانند نمونه، از اتصال صحیح مواد مرحله بعدی به پلیت، مانند آنتی بادی کونژوگه، جلوگیری می شود و این آنتی بادی ها در مرحله شستشو بعدی از حفره ها حذف می شوند. شستشو نامناسب حتی ممکن است منجر به این شود که استاندارد ها هیچگونه تفاوت جذبی نداشته باشند و همگی به یک میزان رنگ تولید کنند. دومین دلیل احتمالی، آماده سازی نامناسب استانداردها و یا استفاده از استاندارد که از آماده سازی آن زمانی بیش از ۶ ساعت گذشته باشد. سایتوکین ها مولکول هایی ناپایدار می باشند و برای اندازه گیری آن ها بایستی استاندارد به صورت تازه و در زمان نیاز آماده شود. استفاده از سمپلهای غیر استاندارد به دلیل دقت کم نیز می تواند دلیلی دیگر بر این ادعا باشد. استفاده از محلول هایی غیر از محلول های تعویبه شده در کیت (مانند استفاده از محلول شستشو از کیت های دیگر) به شدت بر میزان دقت و حساسیت کیت تاثیر گذار می باشد. بنابراین از به کار بردن محلول هایی غیر از محلول های شرکت کارمانیا پارس ژن خودداری فرمایید. عدم استفاده از شیکر به شدت بر میزان حساسیت کیت تاثیر گذار است. دقت نمایید در طول انکوباسیون ها با پوشاندن پلیت ها از خشک شدن نمونه ها جلوگیری کنید.

