

Mouse Th17 Flow Cytometry Staining Kit

Cat. No: XJM002

Size: 20 Assays/100 Assays

试剂盒组分

产品编号	试剂名称	20 Assays	100 Assays	Storage
XJM002A	Mouse Th17 Cytokine Detection Antibody Cocktail	200 µL	1 mL	2~8°C, shading light
XJM002B	Mouse Th17 Cytokine Detection Antibody Isotype Cocktail	200 µL	1 mL	2~8°C, shading light
E-CK-A011	Cell Stimulation MIX Powder (50 µg)	50 µg	50 µg×3	-20°C, shading light
E-CK-A012	Cell Stimulation MIX Solvent	120 µL	360 µL	-20°C, shading light
E-CK-A013	Protein Transport Inhibitor MIX Powder (200 µg)	200 µg	200 µg×3	-20°C, shading light
E-CK-A109A	Fixation Buffer	10 mL	10 mL	2~8°C
E-CK-A109B	Permeabilization Buffer (5×)	15 mL	50 mL	2~8°C
	说明书		一份	

组分组成

试剂名称	产品名称
Mouse Th17 Cytokine Detection Antibody Cocktail	PerCP/Cyanine5.5 Anti-Mouse CD3 Antibody[17A2]
	FITC Anti-Mouse CD4 Antibody[RM4-5]
	PE Anti-Mouse IL-17A Antibody[TC11-18H10.1]
Mouse Th17 Cytokine Detection Antibody Isotype Cocktail	PerCP/Cyanine5.5 Anti-Mouse CD3 Antibody[17A2]
	FITC Anti-Mouse CD4 Antibody[RM4-5]
	PE Rat IgG1, κ Isotype Control[HRPN]

注：不同批次试剂盒中Cocktail组分不建议混合使用。

保存条件

1. 本试剂盒中各试剂在推荐条件下可保存 12 个月。
2. Cell Stimulation MIX 和 Protein Transport Inhibitor MIX 干粉试剂-20°C 避光可保存 1 年，-80°C 避光可保存 2 年，干粉溶解后可-20°C 避光保存 6 个月，也可以分装后-80°C 避光保存 1 年。

产品介绍

Elabscience® Mouse Th17 Flow Cytometry Staining Kit可用于检测小鼠脾细胞、新鲜小鼠抗凝血中Th17细胞在T淋巴细胞（或CD4⁺辅助T细胞）中的比例。Th细胞，也称为辅助性T细胞（helper T cell），在静息状态（即未受刺激，如正常生理状态）下，Th0分化为Th1、Th2和Th17的能力非常弱，外周血中仅有极少量的Th1、Th2和Th17细胞，而当Th细胞受到外界因素（如刺激素、病原体等）刺激，Th0就会向Th1、Th2或Th17分化，具体分化趋向取决于微环境中细胞因子的种类，此时，通过检测样本中IFN- γ 、IL-4或IL-17A的表达量，可知Th1、Th2或Th17细胞在活化的T淋巴细胞中的比例。本产品提供一种三色荧光标记抗体混合物，这些抗体能特异性结合小鼠的CD3、CD4、IL-17A，可通过多色流式实验检测Th17辅助细胞。

For Research Use Only

通过试剂盒内的Cell Stimulation MIX刺激激活细胞分泌细胞因子，进一步通过阻断剂Protein Transport Inhibitor MIX将诱导分泌的细胞因子阻断在胞内。活化的T细胞经Fixation Buffer固定后，再使用Permeabilization Buffer进行细胞膜的充分透化，透化的同时可同步进行细胞表面/胞内抗原和抗体的结合，最后通过流式细胞仪检测活化T细胞的胞内因子分泌情况。Th细胞的表面标志为CD3⁺CD4⁺，正确设门选定CD4⁺T细胞，进一步通过检测IL-17A抗体上的荧光信号分析Th17细胞在活化的T淋巴细胞中的比例。

自备材料

1. 试剂

RPMI-1640基础培养基、L-丙氨酸-L-谷氨酰胺溶液（200mM）、青霉素-链霉素溶液、胎牛血清、Cell Staining Buffer（E-CK-A107）或1×PBS、DMSO、10×ACK Lysis Buffer（E-CK-A105）、去离子。

2. 仪器

流式细胞仪、CO₂恒温培养箱、离心机。

试剂配制

1) 500× Cell Stimulation MIX

每管Cell Stimulation MIX Powder (50 μg) 中加入100 μL Cell Stimulation MIX Solvent，充分吹打混匀配制成500× Cell Stimulation MIX，-20℃避光保存。

注：使用前可以在2000~10000×g离心数秒后开盖使用。

2) 1000× Protein Transport Inhibitor MIX

每管Protein Transport Inhibitor MIX Powder (200 μg) 中加入50 μL预冷的33%DMSO溶液（自备），充分吹打混匀配制成1000× Protein Transport Inhibitor MIX，-20℃避光保存。

注：使用前可以在2000~10000×g离心数秒后开盖使用。33%DMSO溶液可使用670 μL无菌超纯水或无菌去离子水加入330 uL DMSO溶液混匀配制而成，配制后可-20℃避光保存。

3) 1× Permeabilization Buffer

使用前用去离子水或超纯水将Permeabilization Buffer (5×)稀释5倍。

例如：取1 mL的Permeabilization Buffer (5×)，加入到4 mL去离子水中，充分混匀后的混合物即为1×Permeabilization Buffer。

注：1× Permeabilization Buffer建议现配现用，配制好的工作液尽量在3天内用完。

4) RPMI -1640 完全培养基

RPMI-1640基础培养基，添加10%胎牛血清，1%抗生素（终浓度为100 U/mL的青霉素和0.1 mg/mL的硫酸链霉素），及终浓度为2 mM的L-丙氨酸-L-谷氨酰胺。配制的培养基可在4℃保存两周。

实验操作

➤ 小鼠脾细胞样本

注：第1~5步需无菌操作。

1. 取新鲜小鼠脾脏样本，制备成单细胞悬液，300×g离心5 min，弃上清。

2. 加入2 mL的1×ACK Lysis Buffer（E-CK-A105）重悬细胞，室温静置2 min。

注：裂解时间不超过2 min，防止裂解过度；室温过高时超过25℃，为保持细胞状态，建议4℃裂解。

3. 裂解完成后，立即加入12 mL PBS缓冲液或RPMI-1640基础培养基终止裂解，300×g离心5 min，弃上清。

For Research Use Only

- 加入适量 RPMI-1640 完全培养基重悬细胞并计数，用完全培养基将细胞密度调整为 1×10^6 个/mL 并接种。
- 参考下表加入 Cell Stimulation MIX 和 Protein Transport Inhibitor MIX，于 37°C 、 $5\%\text{CO}_2$ 培养箱中孵育细胞 5 h，每 1~2 h 混匀一次。

实验分组	实验内容	加入抗体
阴性对照组	不做处理	XJM002A
实验组	每 1 mL 细胞悬液中同时加入 $2 \mu\text{L}$ Cell Stimulation MIX ($500\times$) 和 $1 \mu\text{L}$ Protein Transport Inhibitor MIX ($1000\times$)	
同型对照组		XJM002B

在后续步骤中，不需要无菌操作。

- 收集细胞， $300\times g$ 离心 5 min，弃上清，加入 1 mL Cell Staining Buffer 或 $1\times\text{PBS}$ 重悬， $300\times g$ 离心 5 min，弃上清。
- 每 1×10^6 个细胞用 $180 \mu\text{L}$ Cell Staining Buffer 或 $1\times\text{PBS}$ 重悬细胞，然后加入 $60 \mu\text{L}$ Fixation Buffer 充分混匀，于 4°C 固定过夜或于室温固定 1 h。
- 固定后的细胞会沉降于 EP 管底部，吸弃上清。然后加入 1~2 mL $1\times$ Permeabilization Buffer 混匀， $500\times g$ 离心 5 min，弃上清。
- 加入 $100 \mu\text{L}$ $1\times$ Permeabilization Buffer 重悬细胞，按照上表分组分别加入 $10 \mu\text{L}$ 抗体，室温避光孵育 60 min，每 15~20 min 混匀一次。
- 孵育完成后，加入 1~2 mL Cell Staining Buffer 或 $1\times\text{PBS}$ 混匀， $500\times g$ 离心 5 min，弃上清。
- 加入 $100\sim 200 \mu\text{L}$ Cell Staining Buffer 或 $1\times\text{PBS}$ 重悬细胞，上机检测。

检测指标	荧光素	最大激发波长 (nm)	最大发射波长 (nm)
CD3	PerCP/Cyanine5.5	440, 480, 675	675
CD4	FITC	490	530
IL-17A	PE	495, 565	575

➤ 小鼠全血样本

注:第1~2步需无菌操作。

- 取新鲜的肝素钠抗凝血，每组加入 $250 \mu\text{L}$ 抗凝血和 $250 \mu\text{L}$ 不含血清的 RPMI-1640 基础培养基并混匀。
- 参考下表加入 Cell Stimulation MIX 和 Protein Transport Inhibitor MIX，于 37°C 、 $5\%\text{CO}_2$ 培养箱中孵育 5 h，每 1~2 h 混匀一次。

实验分组	实验内容	加入抗体
阴性对照组	不做处理	XJM002A
实验组	加入 $1 \mu\text{L}$ Cell Stimulation MIX ($500\times$) 和 $0.5 \mu\text{L}$ Protein Transport Inhibitor MIX ($1000\times$)	
同型对照组		XJM002B

For Research Use Only

在后续步骤中，不需要无菌操作。

- 将细胞转移至 2 mL EP 管中，加入 1 mL Cell Staining Buffer 或 1×PBS 混匀，300×g 离心 5 min，弃上清。
- 加入 100 μL Cell Staining Buffer 或 1×PBS 重悬细胞，然后加入 2 mL 的 1×ACK Lysis Buffer (E-CK-A105)，冰上裂解 2~3 min。300×g 离心 5 min，弃上清。
注：当溶液由浑浊变透亮即为裂解完成，请及时离心，避免裂解过度造成细胞损伤。
- 加入 1 mL Cell Staining Buffer 或 1×PBS 重悬细胞，300×g 离心 5 min，弃上清。
- 加入 180 μL Cell Staining Buffer 或 1×PBS 重悬细胞，然后加入 60 μL Fixation buffer 充分混匀，于 4°C 固定过夜或于室温固定 1 h。
- 固定后的细胞会沉降于 EP 管底部，吸弃上清。加入 1~2 mL 1× Permeabilization Buffer 混匀，500×g 离心 5 min，弃上清。
- 加入 100 μL 1× Permeabilization Buffer 重悬细胞沉淀，按照上表分组分别加入 10 μL 抗体，室温避光孵育 60 min，每 15~20min 混匀一次。
- 孵育完成后，加入 1~2 mL Cell Staining Buffer 或 1×PBS 混匀，500×g 离心 5 min，弃上清。
- 加入 100~200 μL Cell Staining Buffer 或 1×PBS 重悬细胞，上机检测。

检测指标	荧光素	最大激发波长 (nm)	最大发射波长 (nm)
CD3	PerCP/Cyanine5.5	440, 480, 675	675
CD4	FITC	490	530
IL-17A	PE	495, 565	575

注意事项

- 本产品仅供科研使用。
- Permeabilization Buffer (5×)可能会出现沉淀，属于正常现象，不影响使用效果。
- 制备小鼠全血样本时，推荐使用肝素钠抗凝剂，EDTA 或类似能够螯合钙离子的抗凝剂会影响细胞因子的分泌效果。
- 由于不同样本中红细胞比例不一样，请注意把控裂红时间，眼观溶液由红色浑浊变红色澄清即可终止裂解，避免裂解过度影响细胞状态。
- 离心机升速和降速过高会引起细胞损失，建议调整升速不大于 3，降速不大于 2，即 Acc \leq 3，Dec \leq 2。
- 荧光物质均易发生淬灭，在操作和存放过程中注意避光保存。
- 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

常见问题及解决方案

For Research Use Only

常见问题	可能原因	建议
未检测到细胞因子表达	细胞密度过大。	调整细胞密度到 1×10^6 个/mL。
	红细胞干扰。	裂红时间约为2~3 min, 需裂解充分但勿裂解过度。
	试剂失效。	合理保存试剂, 并在有效期内使用。
	细胞固定破膜效果不佳。	根据说明书要求控制固定破膜时间。
	诱导时间不够。	通过设置梯度诱导时间, 摸索最佳的反应时间。
胞内因子表达过高	细胞状态差, 死细胞较多。	诱导前确保细胞状态良好, 排除死细胞的干扰。
	抗体的非特异性结合。	增加抗体封闭流程, 降低非特异性染色。
流式检测荧光信号弱	抗体用量过少。	根据说明书要求用量加入抗体。
	抗体量孵育时间过短。	根据说明书要求或适当延长抗体孵育时间。
	细胞过多。	降低细胞密度。
	目标蛋白表达水平很低。	可将目标细胞分选富集后再进行诱导检测。

结果示例

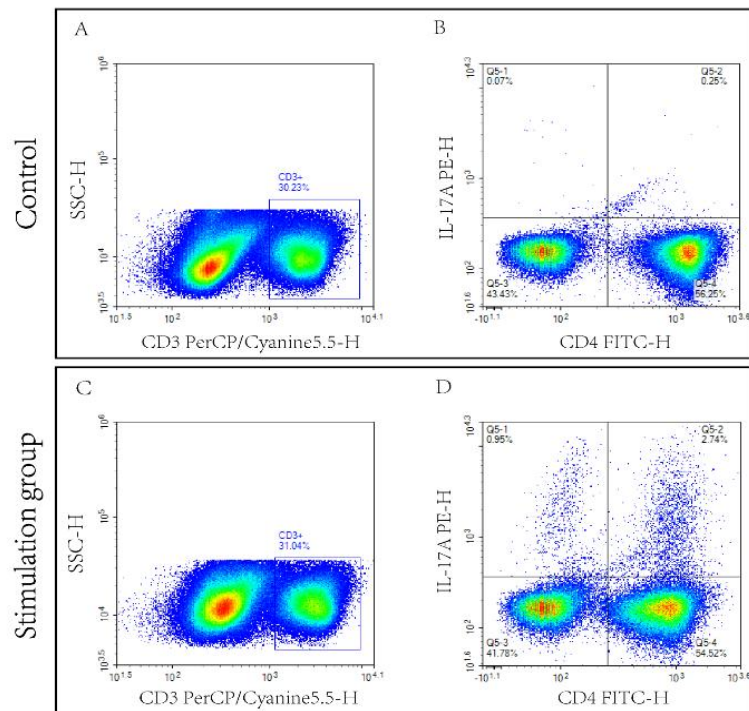


图1: 使用Mouse Th17 Flow Cytometry Staining Kit进行流式检测。正常C57小鼠的脾脏细胞 (Control) 和经过Cell Stimulation MIX刺激的C57小鼠的脾脏细胞 (Stimulation group), $CD3^+ CD4^+ IL-17A^+$ 细胞 (Q5-2) 为Th17细胞。