



# Lumit™ Immunoassay Cellular System 应用说明

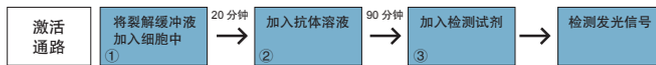
## 细胞通路分析系列

### 总 IκBα 与磷酸化 IκBα ( Ser 32 )

#### Lumit™ 免疫检测细胞系统:

Lumit™ 免疫检测细胞系统是一种均质的生物发光检测方法，可与适当的一抗抗体对配合用于测定细胞裂解物中靶蛋白的水平 ( 1 )。该系统整合了免疫检测技术和 NanoBiT® 技术 ( 2 )。在 Lumit™ 免疫检测细胞系统中，NanoBiT® 亚基 ( SmBiT 和 LgBiT ) 分别与一对针对不同种属 ( 抗兔、抗小鼠或抗山羊 ) 的二抗相偶联。使用与 Lumit™ 兼容的裂解液在多孔板中裂解接种的细胞，并通过加入含有两个抗靶蛋白的一抗以及 Lumit™ 二抗抗体的混合物，检测靶蛋白。一抗 / Lumit™ 二抗复合物与其对应表位的结合，使得 NanoBiT® 亚基相互靠近而形成可产生发光的有活性的 NanoLuc® 萤光素酶，测得的发光信号与靶蛋白量成正比 ( 图 1 )。

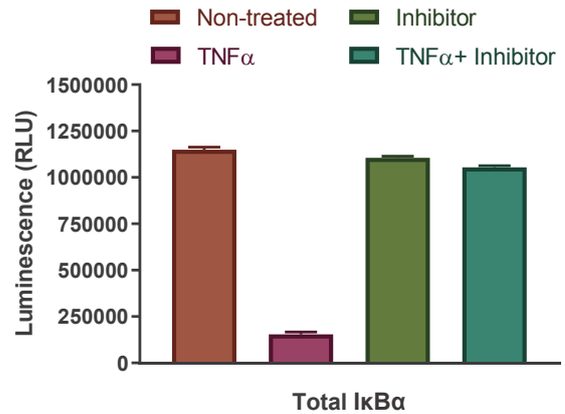
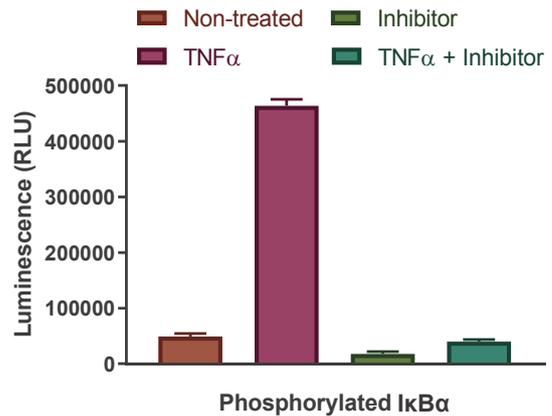
1. Hwang, B. et al. (2020) A homogeneous bioluminescent immunoassay approach to probe cellular signaling pathway regulation. Commun Biol 3, 8. doi:10.1038/s42003-019-0723-9.
2. Dixon, A. S. et al. (2016) NanoLuc Complementation Reporter Optimized for Accurate Measurement of Protein Interactions in Cells. ACS Chem Biol 11, 400-408.



**图 1. Lumit™ 细胞免疫检测图示。** 当一抗抗体对含有磷酸化特异性抗体时，发光信号反映靶蛋白磷酸化水平 ( 上部图示 )。检测总蛋白水平时，除两种一抗均识别靶蛋白上的非磷酸化表位外，其余则应用了相同原理 ( 下部图示 )。产生的发光信号用发光检测仪测定。

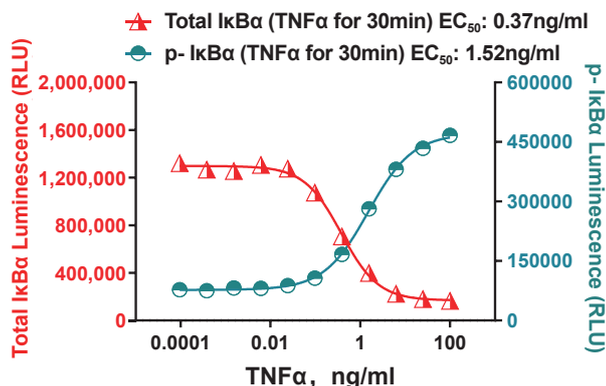
#### 总 IκBα 与磷酸化 IκBα ( Ser 32 ) 免疫检测:

用 TNFα 激活 NF-κB 通路后，IκBα 发生磷酸化然后被降解 ( 图 2 )。细胞膜裂解后，将 Lumit™ Immunoassay Cellular System-Set 1 中的试剂与表 1 中列出的抗 IκBα 抗体联合使用检测总 IκBα 和磷酸化 IκBα ( Ser 32 )。

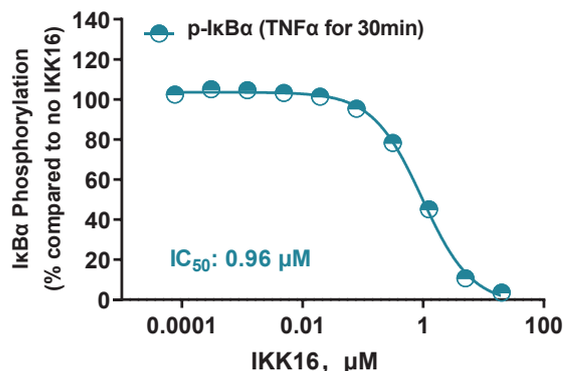


**图 2. 用 Lumit™ Immunoassay Cellular System-Set 1 检测总 IκBα 与磷酸化 IκBα。** 对 50,000 个接种的 MCF-7 细胞不予处理，或使用 IKK 特异性抑制剂，IKK16 化合物进行预处理 ( 10μM, 1 小时 ) 后再使用 TNFα ( 20ng/ml ) 处理 30 分钟 ( 或不处理 )。对于磷酸化 IκBα，在用 IKK16 处理时，同时用 MG132 ( 20μM, 1 小时 ) 对细胞进行预处理。按照 Promega 技术手册 TM613，并在表 1 列出的一抗的实验条件下检测总 IκBα 和磷酸化 IκBα 水平。

### A 用 TNF $\alpha$ 激活 I $\kappa$ B $\alpha$ 磷酸化与降解



### B 用 IKK16 抑制 I $\kappa$ B $\alpha$ 磷酸化



**图 3. NF- $\kappa$ B 通路的激活与失活。** (A) 对 50,000 个接种的 MCF-7 细胞不予处理, 或用不同浓度的 TNF $\alpha$  处理 30 分钟后, 再用 Lumit™ Immunoassay Cellular System-Set 1 测定磷酸化 I $\kappa$ B $\alpha$  或总 I $\kappa$ B $\alpha$  水平, 确定 TNF $\alpha$  的 EC<sub>50</sub>。对于 p-I $\kappa$ B $\alpha$  检测, 细胞先用 MG132 进行预处理 (20 $\mu$ M, 1 小时), 然后用 TNF $\alpha$  处理。(B) 在 MG132 (20 $\mu$ M) 存在的情况下, 将 50,000 个接种的 MCF-7 细胞用不同浓度的 IKK16 预处理 1 小时, 之后用 TNF $\alpha$  处理 (20ng/ml, 30 分钟), 然后用 Lumit™ Immunoassay Cellular System-Set 1 测定 p-I $\kappa$ B $\alpha$  水平, 确定抑制剂的效价强度 (IC<sub>50</sub>)。

## Lumit™ Immunoassay Cellular System 简要操作步骤

1. 向 40 $\mu$ L 细胞中加入 10 $\mu$ L 裂解液。
2. 振荡孵育 20 分钟。
3. 加入 50 $\mu$ L 抗体混合物。
4. 孵育 60~90 分钟。
5. 加入 25 $\mu$ L Lumit™ 检测试剂。
6. 振荡孔板 2 分钟。
7. 读取发光信号。

本操作步骤为快速操作参考步骤。如想获取更多有关细胞和试剂制备及操作步骤的详细信息, 请参见 Lumit™ Immunoassay Cellular System 技术手册 TM613, 网址: [www.promega.com/protocols](http://www.promega.com/protocols)。

表 1.

抗体 *	靶点	供应商	目录号	工作储备液 ( $\mu$ g/mL )
p-I $\kappa$ B $\alpha$ ( 兔 )	Ser32	Cell Signaling Technology	2859	50
I $\kappa$ B $\alpha$ ( 小鼠 )	全部	Cell Signaling Technology	4814	50
I $\kappa$ B $\alpha$ ( 兔 )	全部	Cell Signaling Technology	4812	50

\* 亦可使用其它供应商提供的抗体。抗体可能需要按照普洛麦格技术手册 TM613 要求进行优化处理。

### 订购信息:



产品	规格	Promega 目录号
Lumit™ Immunoassay Cellular System-Set 1	100 次	W1201
	1000 次	W1202
	10000 次	W1203