



# Lumit™ Immunoassay Cellular System 应用说明

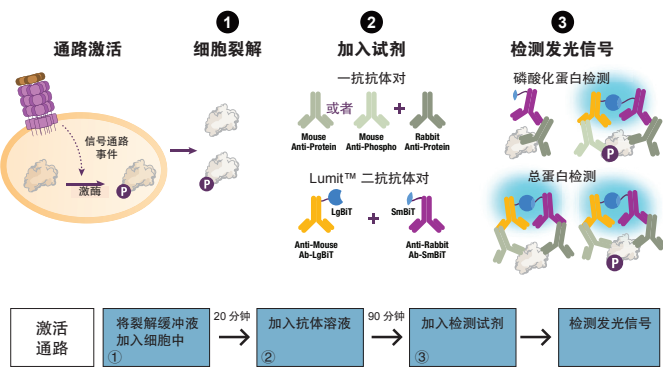
## 细胞通路分析系列

### 磷酸化 STAT2 ( Tyr 690 )

#### 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 ) 。

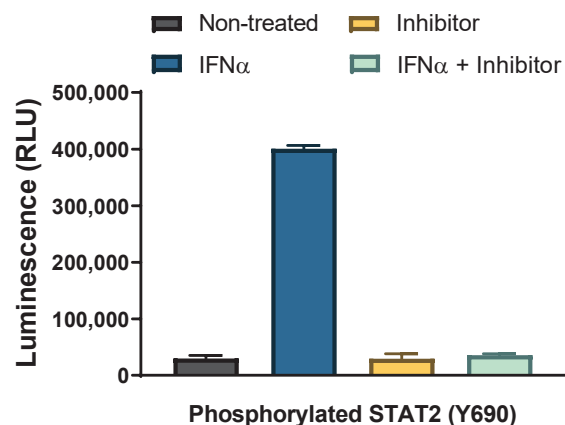
1. Hwang, B. et al. (2020) A homogeneous bioluminescent immunoassay approach to probe cellular signaling pathway regulation. Commun Biol 3, 8. doi:10.1038/s42003- 019-0723-9.
2. Dixon, A. S. et al. (2016) NanoLuc Complementation Reporter Optimized for Accurate Measurement of Protein Interactions in Cells.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

#### 磷酸化 STAT2 ( Tyr 690 ) 免疫检测：

用 IFN $\alpha$  激活 JAK/STAT2 通路后， STAT2 被磷酸化 ( 图 2 ) 。细胞膜裂解后，可将 Lumit™ Immunoassay Cellular System - Set 1 中的试剂与表 1 中列出的抗 STAT2 抗体联合使用来检测磷酸化 STAT2 ( Tyr 690 ) 。



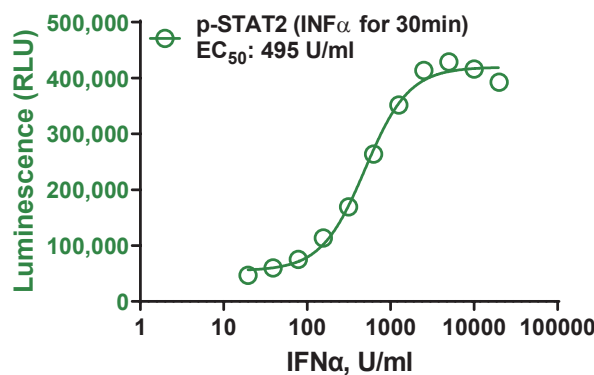
**图 2. 用 Lumit™ Immunoassay Cellular System - Set 1 检测磷酸化 STAT2。** 将 50,000 个接种的 HepG2 细胞饥饿过夜。然后，对细胞不予处理，或使用鲁索替尼 ( Ruxolitinib ) 进行预处理 ( 10 $\mu$ M, 1 小时 ) ，之后使用 IFN $\alpha$  ( 5000U/ml ) 处理 30 分钟 ( 或不处理 ) 。使用表 1 中列出的一抗的实验条件，并按照 Promega 技术手册 TM613 测定磷酸化 STAT2 水平。



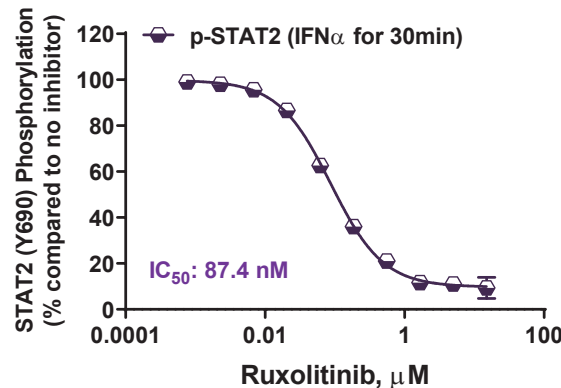
# Lumit™ Immunoassay Cellular System 应用说明

## 细胞通路分析系列

### A 用 IFN $\alpha$ 激活 STAT1 磷酸化



### B 用鲁索替尼抑制 STAT1 磷酸化



**图 3. JAK/STAT2 通路的激活与失活。** (A) 将 50,000 个接种的 HepG2 细胞饥饿过夜。之后，对细胞不予处理，或使用不同浓度的 IFN $\alpha$  处理 30 分钟，然后使用 Lumit™ Immunoassay Cellular System - Set 1 检测磷酸化 STAT2，确定 IFN $\alpha$  EC<sub>50</sub>。 (B) 饥饿处理后，将 50,000 个接种的 HepG2 细胞用不同浓度的鲁索替尼 (Ruxolitinib) 预处理 1 小时，之后用 IFN $\alpha$  处理 (3000U/ml, 30 分钟)，然后使用 Lumit™ Immunoassay Cellular System - Set 1 检测磷酸化 STAT2，确定抑制剂的效价强度 (IC<sub>50</sub>)。

### Lumit™ 免疫检测细胞系统简要操作步骤

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

本操作步骤为快速操作参考步骤。关于细胞和试剂制备以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-STAT2 (兔)	Tyr690	Cell Signaling Technology	88410	50
STAT2 (小鼠)	全部	Abnova	H00006773-M02	50

\* 其它供应商提供的抗体亦可。抗体可能需要按照普洛麦格技术手册 TM613 进行优化。

### 订购信息：

产品	规格	Promega 目录号
Lumit™ Immunoassay Cellular System - Set 1	100 次	W1201
	1,000 次	W1202
	10,000 次	W1203

