

CUANTIFICACIÓN DE CITOQUINAS, PROTEÍNAS
DE SEÑALIZACIÓN CELULAR, PROTEÍNAS
SOLUBLES E INMUNOGLOBULINAS MEDIANTE
INMUNOENSAYO MULTIPARAMÉTRICO POR
CITOMETRÍA DE FLUJO. MÉTODO CBA.

**Unidad Científico-Técnica: Laboratorios de Investigación
Área de Citometría y Microscopia**

www.ibsgranada.es



ibs.GRANADA
INSTITUTO DE
INVESTIGACIÓN
BIOSANITARIA

CUANTIFICACIÓN DE CITOQUINAS, PROTEÍNAS DE SEÑALIZACIÓN CELULAR, PROTEÍNAS SOLUBLES E INMUNOGLOBULINAS MEDIANTE INMUNOENSAYO MULTIPARAMÉTRICO POR CITOMETRÍA DE FLUJO. MÉTODO CBA.

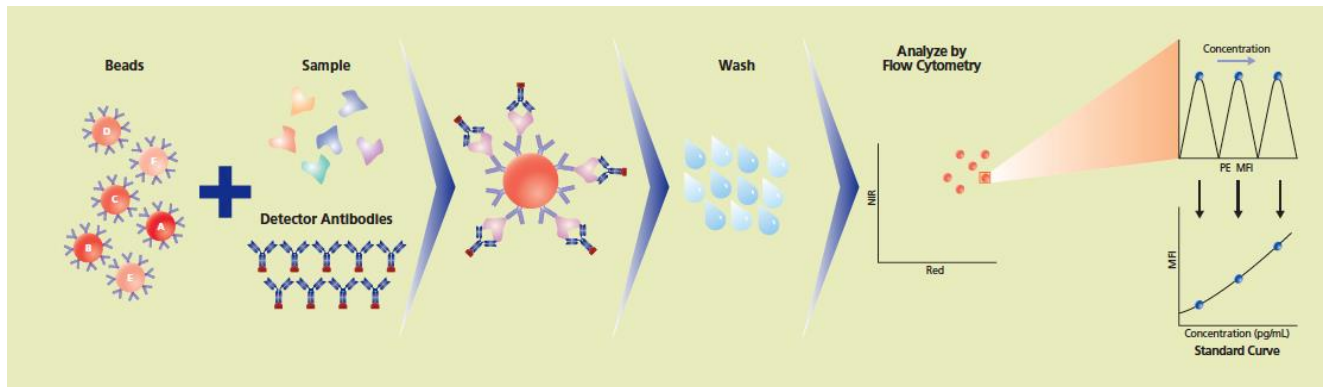
1. Fundamentos del método:

Técnica multiplex basada en inmunoensayos utilizando bolitas conjugadas con anticuerpos específicos frente a diversos analitos que permite la cuantificación simultánea de un alto número de proteínas (hasta 30 proteínas) en una única muestra de suero, plasma, sobrenadantes de cultivos tisulares o lisados celulares. Es un método basado en Citometría de Flujo. Su principal valor radica en la facultad para conjugar la lectura rápida y simultánea de varios y complejos parámetros de una manera objetiva y precisa.

2. Ventajas frente al tradicional ELISA y Western blot:

- a. Reduce significativamente el volumen de muestra necesario para cuantificar múltiples proteínas. Es decir, en un solo tubo, con un volumen muy reducido de muestra (entre 25-50 μ L en función de la expresión de la proteína a determinar), se determinan a la vez múltiples analitos (30 proteínas).
- b. Tiempos de procesado en el laboratorio muy inferiores comparado con las dos técnicas citadas (2-5 horas para obtener los resultados finales).
- c. Presentan una mayor sensibilidad que la mayoría de los ELISAs (CBA Human Enhanced Sensitivity Flex Set Assays).
- d. Resultados con mayor relevancia estadística (la lectura de 300 bolitas equivalen a 300 pocillos de ELISA).

CUANTIFICACIÓN DE CITOQUINAS, PROTEÍNAS DE SEÑALIZACIÓN CELULAR, PROTEÍNAS SOLUBLES E INMUNOGLOBULINAS MEDIANTE INMUNOENSAYO MULTIPARAMÉTRICO POR CITOMETRÍA DE FLUJO. MÉTODO CBA.



3. Descripción de los equipos ofertados y tipo de muestras analizadas:

a. Equipo de Citometría de Flujo y software:

- i. BD FACS Aria II: citómetro de flujo analizador y separador celular.
- ii. Software de análisis multiparamétrico BD FCAP Array v3.0.1.

b. Tipo de Muestra:

- i. Suero, Plasma, sobrenadantes de cultivos de tejidos y de líneas celulares así como lisados celulares.
- ii. Especies: Humanos, ratón y rata.
- iii. Volumen: 25-50 μ L.

4. Menú de ensayos:

a. CBA Kits:

- i. **Human Chemokine Kit** (IL-8, CCL5/RANTES, CXCL9/MIG, CCL2/MCP-1, CXCL10/IP-10).
- ii. **Human Inflammatory Cytokines Kit** (IL-8, IL-1 β , IL-6, IL-10, TNF, IL-12p70).
- iii. **Human Th1/Th2 Cytokine Kit** (IL-2, IL-4, IL-5, IL-10, TNF, IFN- γ).
- iv. **Human Th1/Th2 Cytokine Kit II** (IL-2, IL-4, IL-6, IL-10, TNF, IFN- γ).
- v. **Human Th1/Th2/Th17 Cytokine Kit** (IL-2, IL-4, IL-6, IL-10, TNF, IFN- γ , IL-17A).
- vi. **Human Anaphylatoxin Kit** (C3a, C4a y C5a).
- vii. **Mouse Immunoglobulin Isotyping Kit** (IgA, IgE, IgG₁, IgG_{2a}, IgG_{2b}, IgG₃, IgM).

CUANTIFICACIÓN DE CITOQUINAS, PROTEÍNAS DE SEÑALIZACIÓN CELULAR, PROTEÍNAS SOLUBLES E INMUNOGLOBULINAS MEDIANTE INMUNOENSAYO MULTIPARAMÉTRICO POR CITOMETRÍA DE FLUJO. MÉTODO CBA.

- viii. **Mouse Inflammation Kit** (IL-6, IL-10, MCP-1, IFN- γ , TNF, IL-12p70).
- ix. **Mouse Th1/Th2 Cytokine Kit** (IL-2, IL-4, IL-5, TNF, IFN- γ).
- x. **Mouse Th1/Th2/Th17 Cytokine Kit** (IL-2, IL-4, IL-6, IL-10, TNF, IFN- γ , IL-17A).

b. Configuración a la carta (especies: Humanos, ratón y rata):

- i. **Señalización Celular** (GAPDH, phospho-BLNK, phospho-Btk, phospho-c-Jun, phospho-eNos, phospho-ERK1/2, phospho-Itk, phospho-JNK1/2, phospho-MEK 1/2, phospho-p38, phospho-PLC- γ , phospho-Rsk, phospho-SLP-76, phospho-Stat1, phospho-Stat3, phospho-Syk, phospho-ZAP-70, Total Jnk, Total p38- α , Total Stat1, Total Syk, Total ZAP-70).
- ii. **Proteínas Solubles** (Angiogenina, FGF, CD14 soluble, CD54 (ICAM-1), CD62E (E-Selectina), CD62P (P-Selectina), CD62E (E-Selectina), CD106 (VCAM-1), CD121a (IL-1 RI), CD121b (IL-1 RII), Scd154 (sCD40 Ligand), CD178 (FAS Ligand), Eotaxina, Fractalkina, G-CSF, GM-CSF, Grancyma A, Grancyma B, IFN- α , IFN- γ , IL-1 α , IL-1 β , IL-2, IL-3, IL-4, IL-5, IL-6, IL-7, IL-8, IL-9, IL-10, IL-11, IL-12/IL-23p40, IL-12p70, IL-13, IL-17A, IL-17F, IL-21, IP-10, I-TAC, LT- α , MCP-1, MIG, MIP-1 α , MIP-1 β , RANTES, TGF β 1, TNF, TNFRI, TNFRII, VEGF).
- iii. **Medida de Citoquinas de alta sensibilidad** (desde 0,2pg/mL hasta 200pg/mL).
- iv. **Inmunoglobulinas** (IgA, IgG2, Ig3, IgG4, IgE, IgM, Total IgG).

c. Creación de Bolitas marcadas con anticuerpos de forma personalizada.

5. Precios a convenir según técnica/Analito.

Interesados contactar con:

1. *ibs.GRANADA*:

- Teléfonos: 958 020 245 / 120 245 (interno)
- Web: <http://www.ibsgranada.es/plataformas/plataforma-de-servicios-cientifico-tecnicos/unidad-cientifico-tecnica-laboratorios-investigacion/contacto/>
- E-mail: institutoinvestigacion@fibao.es

CUANTIFICACIÓN DE CITOQUINAS, PROTEÍNAS DE SEÑALIZACIÓN CELULAR,
PROTEÍNAS SOLUBLES E INMUNOGLOBULINAS MEDIANTE INMUNOENSAYO
MULTIPARAMÉTRICO POR CITOMETRÍA DE FLUJO. MÉTODO CBA.

2. UCT- Laboratorios Investigación del ibs.GRANADA:

- Teléfonos: 659 287 334 / 958 023 980 / 958 023 099
- E-mail: paloma.munoz.exts@juntadeandalucia.es
investigacion.chgra.sspa@juntadeandalucia.es