

Code No. HAK-HEL8181-1

2024年9月27日改訂

一般研究用キット

CD81/CD81 Exosome ELISA Kit, Human

ヒト由来エクソソーム定量用 CD81/CD81 ELISA キット

【I】キットについて

【I-1】背景と測定原理

エクソソームは生体を構成するほぼすべての細胞から分泌される直径 30~200nm の小胞で、血液や尿などあらゆる体液中に存在します^{1~5}。また、in vitro では動物細胞の培養上清にも分泌されます。エクソソームは細胞と同様に脂質二重膜に包まれており、その表面には膜タンパクが存在し、また、内部にはタンパク質やマイクロ RNA などが包含されています。エクソソームを取り込んだ標的細胞において、これらのタンパク質やマイクロ RNA が機能することによって、エクソソームは細胞間のコミュニケーションを担っていると考えられます⁶。エクソソームの構造上の特徴の一つとして表面上に存在するテトラスパニンファミリーが挙げられます。CD9、CD63 や CD81 はそのメンバー分子で、エクソソームの表面マーカーでもあります⁷。

エクソソームの定量法としては、エクソソームが含むタンパク量で代替したり、ナノトラッキング法による粒子解析がありますが⁸、これらの方法は超遠心法などで一旦エクソソームを精製する必要があります。体液中や細胞培養液中のエクソソームを直接定量する手段は極めて限られており、これまで一般的な方法は開発されてきませんでした。

本キットは、エクソソーム・マーカーである CD81 に対する高性能抗体を用いたサンドイッチ ELISA により、表面に CD81 分子を持つエクソソームを相対的に定量することができます。

【I-2】キットの特長

- ・血液サンプルや細胞培養上清などに含まれるエクソソームを直接定量できます。
- ・特殊な装置は不要で、通常のプレートリーダーがあれば測定できます。

本品は、研究目的にのみご使用ください。ヒト、動物への医療、臨床診断用には使用しないでください。 本マニュアルをご精読のうえ、研究目的にのみご使用ください。



- ・標準試薬として保存安定性に欠けるエクソソームそのものを使用せず、CD81 を固定した粒子径 200nm のビーズ(CD81 スタンダードビーズ)を利用することで安定性と再現性を確保できます。
- ・エクソソーム構造を模した CD81 スタンダードビーズにより補正することで各サンプルの相対定量が可能です。
- ・固相化した CD81 抗体でエクソソームを捕捉し、HRP 標識した CD81 抗体で検出します。

【I-3】キットの原理

プレートには抗ヒト CD81 抗体が固相されていて、検体を加えると検体中のエクソソームがトラップされます。洗浄後、トラップされたエクソソーム表面にある別の CD81 に対して HRP 標識した抗ヒト CD81 抗体を反応させ、基質添加後 HRP による発色をプレートリーダーで読み取り定量化します。

【I-4】構成品

保存温度:冷蔵(2~8℃)

	内容	容量	数量	危険表記および取扱上の注意
1	抗 CD81 抗体	96well	1枚	
	固相化プレート	(8well x 12 strips)		
2	CD81 スタンダード	200µL	1本*1	
	ビーズ			成分は労働安全衛生法に非該当で
3	アッセイバッファー	25mL	1本	すが、取扱う際には眼鏡・手袋など
4	洗浄バッファー	25mL	1本	の保護具を着用の上、人体への接触
	(10 倍濃縮) ^{*2}			で歴りるよう 別に配慮してくた さい。
5	HRP 標識抗 CD81 抗体	20μL	1本	CV10
	(500 倍濃縮)*3			
6	基質液	12mL	1本	
7	停止液(2N H ₂ SO ₄)	6mL	1本	(成分として硫酸を 9.8%含む)
				労働安全衛生法 第 57 条および第
				57 条の 2 に該当
				危険 🕸 🕸
				・吸入すると有害(気体、蒸気、ミ
				スト)

株式会社八カレル 〒567-0085 茨木市彩都あさぎ 7-7-18

お問い合わせ先: TEL. 072-657-9980 E-mail. info@hakarel.com



			・重篤な皮膚の薬傷及び眼の損傷
			・重篤な眼の損傷
			・呼吸器系の障害のおそれ
			・長期にわたる、又は反復ばく露に
			よる呼吸器系の障害のおそれ
8	プレートシール	2枚	

^{*1} n=2 として、検量線 4 回分

ご準備いただくもの (その他必要なもの)

- ・マイクロピペッター(10~1000µL)
- ・マルチチャンネルピペッター
- ・リザーバー
- ・プレートシェーカー
- ・プレートリーダー (波長 450nm が測定可能なもの)
- ・プレートウォッシャー

【Ⅱ】試薬、サンプルの調製方法

【Ⅱ−1】洗浄バッファーの調製

洗浄バッファー(10 倍濃縮)を精製水で10 倍希釈します。

例) プレート 1 枚分: 洗浄バッファー(10 倍濃縮)25mL に精製水 225mL を加え、混合します。

【Ⅱ-2】CD81 スタンダードの希釈調製(プレート 1 枚あたり 2 ウェル分ずつ調製)

	CD81 スタンダード	CD81 スタンダード	アッセイ	希釈率
	濃度(ng/mL)	ビーズ	バッファー	
А	2500			
В	250	50μL of A	450µL	10

株式会社八カレル 〒567-0085 茨木市彩都あさぎ 7-7-18

 $^{^{*2}}$ 洗浄バッファー(10 倍濃縮)は、冷蔵保管中に結晶が析出する場合がありますので、45 $^{\circ}$ で加温して溶解後に使用してください。

^{*3} 本キットを速やかに使用しない場合は、標識抗体をキットから取り出して-20℃に保管してください。



С	125	250µL of B	250µL	2
D	62.5	250μL of C	250µL	2
Е	31.25	250µL of D	250µL	2
F	15.625	250μL of E	250µL	2
G	7.813	250μL of F	250µL	2

キットに入っている CD81 スタンダードビーズ(上表の A: 使用前にボルテックスミキサーで 30 秒間混和して下さい。) 50μ Lにアッセイバッファー 450μ Lを加え(10 倍希釈)、よく混合した溶液を B とします。この B 溶液 250μ Lにアッセイバッファー 250μ Lを加え(2 倍希釈)、よく混合した溶液を C とします。以下、同様に 2 倍希釈した溶液を調製し、 100μ L ずつ測定して下さい。各濃度 n=2 では、 100μ L x $2=200\mu$ L 使用します。

希釈調製した CD81 スタンダードビーズ(7.813~250 ng/mL)は、必要量を用時調製してください。

【Ⅱ-3】抗体の調製

HRP 標識抗 CD81 抗体(500 倍濃縮)をアッセイバッファーで 500 倍希釈します。

例)プレート 1 枚分:アッセイバッファー10mL に HRP 標識抗 CD81 抗体(500 倍濃縮)を 20μL を加え、転倒混和します。希釈調製した HRP 標識抗 CD81 抗体、必要量を用時調製してください。

【Ⅱ-4】サンプル調製 (細胞培養上清)

10%ウシ胎児血清 (FBS) を含む培地により細胞を培養し、コンフルエントになった状態で無血清培地に置換します。48 時間培養後、2000×g、10 分間遠心した上清をサンプルとしてください。希釈が必要な場合はアッセイバッファーで希釈して下さい。

【Ⅱ-5】サンプル調製 (血液サンプル)

血清サンプルに含まれるエクソソームを直接定量する場合には、アッセイバッファーを用いて 4 倍以上に希釈してください。 (血清量は 25µL まで、総反応液量は 100µL となるように調製してください。)

【Ⅱ-6】サンプルの保存

サンプル調製後測定までは2~8℃で保存して下さい。

株式会社ハカレル 〒567-0085 茨木市彩都あさぎ 7-7-18



【Ⅲ】測定方法

- 1. 抗 CD81 抗体固相化プレートと試薬を室温に戻します。
- 2. CD81 スタンダードビーズを希釈調製します(【II-2】)。
- 3. 2 で希釈調製した CD81 スタンダードビーズ(7.813~250 ng/mL)もしくはサンプル溶液を 1 ウェルあたり 100μ L ずつプレートへ加えます。
- 4. プレートにシールし、プレートシェーカーで撹拌(800rpm, 30 秒)します。
- 5. 室温で2時間静置反応します。
- 反応液を完全に除去し、各ウェルに 300µL の洗浄バッファー(【Ⅱ 1】)を加え、洗浄します。
 この操作を3回行って下さい。
- 7. 希釈調製した HRP 標識抗 CD81 抗体(【Ⅱ-3】)を各ウェルに 100µL ずつ加えます。
- 8. プレートにシールし、プレートシェーカーで撹拌します。
- 9. 室温で2時間静置反応します。
- 10. 抗体溶液を完全に除去し、各ウェルに 300µL の洗浄バッファーを加え、洗浄します。この操作を 3 回行って下さい。
- 11. 基質液を各ウェルに 100µL ずつ加え、室温で遮光して 20 分間静置反応します。
- 12. 発色の濃度を確認後、各ウェルに 50µL ずつ停止液を加えます。
- 13. プレートリーダーにて各ウェルの吸光度を測定します(測定波長: 450nm)。
- 14. 横軸に CD81 スタンダード濃度、縦軸に吸光度を取り、標準曲線を描きます(図1)。



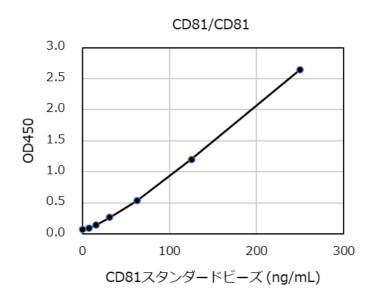


図1 CD81 スタンダードによる標準曲線

【IV】実施例

【IV-1】サンプルの測定例

大腸がん細胞株 HCT116 の培養上清から超遠心法 により精製したエクソソームを 62.5, 125, 250, 500, 1000, 2000, 4000 ng/mL ずつウェルに 100µL 加え測定しました。

エクソソーム濃度(ng/mL)と吸光度(OD450)をグラフに表すと図2のようになります。

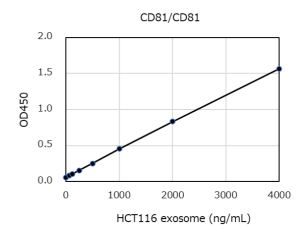


図 2 HCT116 由来エクソソーム

【IV-2】測定値の標準化

CD81 スタンダードの測定結果から得られたグラフを検量線とし、例えば 100ng/mL を 1 U/mL とした場合、その OD450 測定値は約 0.867 になっています(図 3(a))。サンプルである HCT116 由来エクソソームの OD450 測定値が 0.867 に相当するのは図 3(b)よりエクソソーム約 2110ng/mL のタンパク質換算量に相当します。すなわち、HCT116 細胞由来エクソソーム約 2110ng/mL を 1 U/mL の CD81 陽性エクソソームとみなすことができます。

株式会社ハカレル 〒567-0085 茨木市彩都あさぎ 7-7-18 お問い合わせ先: TEL. 072-657-9980 E-mail. info@hakarel.com



このようにして、異なるサンプル間、あるいは異なる実験間のエクソソーム測定値をすべてユニット で示すことにより標準化して測定値を補正することができ、検体中のエクソソーム量を直接比較するこ とが可能となります。

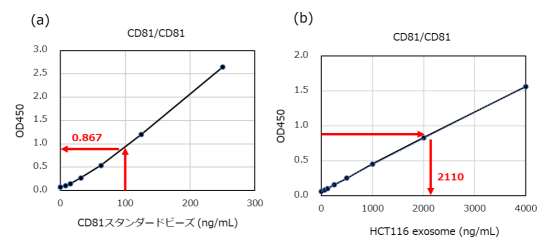


図3 測定値の標準化

【V】キットの有効期限及び貯法

有効期限:製造日から3か月後 (製造日はキット箱ラベルに表示)

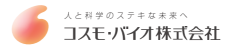
貯法:冷蔵(2~8℃)

【参考文献】

- J. Skog, T. Wurdinger, S. van Rijn, D. H. Meijer, L. Gainche, M. Sena-Esteves, W. T. Jr. Curry, B. S. Carter, A. M. Krichevsky and X. O. Breakefield: *Nat Cell Biol.*, 10, 1470 (2008).
- 2) T. Pisitkun, R. F. Shen and M. A. Knepper: *Proc Natl Acad Sci USA.*, **101**, 13368 (2004).
- 3) S. Runz, S. Keller, C. Rupp, A. Stoeck, Y. Issa, D. Koensgen, A. Mustea, J. Sehouli, G. Kristiansen and P. Altevogt: *Gynecol Oncol.*, **107**, 563 (2007).
- 4) S. Keller, A. K. Konig, F. Marme, S. Runz, S. Wolterink, D. Koensgen, A. Mustea, J. Sehouli and P. Altevogt: *Cancer Lett.*, **278**, 73 (2009).
- 5) C. Lasser, V. Seyed AlikhS. Gabrielsson, J. Lotvall and H. Valadi: *J Transl Med.*, **9**, 9 (2011).
- 6) Y. Naito, Y. Yoshioka, Y. Yamamoto and T. Ochiya: Cell Mol Life Sci., 74, 697 (2017).
- 7) A. Zoraida and M. Yáñez-Mó: Front Immunol., 5, 442 (2014).



8) V. Filipe, A. Hawe and W. Jiskoot: *Pharm Res.*, **27**, 796 (2010).



本製品はコスモ・バイオ株式会社よりライセンスを受けて販売しております。

8



Code No. HAK-HEL8181-1

Revised September 27, 2024

For Research Use Only

CD81/CD81 Exosome ELISA Kit, Human

[I] About this kit

[I - 1] Background and Measurement Principal

Exosomes are membrane vesicles, which are secreted from many cells and have a diameter of about 30 nm \sim 200 nm. They are present in many bodily fluids, including saliva and blood $^{1)}$ $^{-5)}$. It is also known that exosomes are secreted into the mammalian cell culture medium in vitro. Exosomes are enveloped with a lipid bilayer membrane, so like cells, membrane proteins exist at their surface, and they encase various molecular constituents, including proteins and microRNAs. When the target cells receive the exosomes, the proteins or microRNAs inside will fulfill their function, and in this way exosomes are thought to play a role of cell-to-cell communication $^{6)}$. One of the exosomes' structural characteristics is the tetraspanin family which is located on their surface. CD9, CD63 and CD81 are member molecules of this family, and known to be exosome surface markers $^{7)}$.

The conventional way to quantify exosomes is indirect. For example, it measures encapsulated protein abundance or performs Nanoparticle Tracking Analysis to determine the size distribution profile of small particles ⁸⁾. The drawback for these methods is that they require exosome purification utilizing ultracentrifugation, for instance. The direct methods to quantitate exosomes in body fluids or culture supernatant is extremely limited, and there were no common methods available until now. The CD81/CD81 Exosome ELISA Kit is a Sandwich ELISA kit, which utilizes high-performance anti-CD81 antibodies. This product detects exosome markers, CD81 molecules that are located on the exosome surface in the body fluids or cell culture supernatant.



[I - 2] Features

- Directly quantitate exosomes in human blood samples or cell culture supernatant.
- No special equipment is required. Standard microplate reader capable of reading at 450nm will do the job.
- Utilize CD81 immobilized beads of 200 nm diameter(CD81 Standard Beads), instead of unstable/hard to store exosome itself, to implement stability and reproducibility.
- · Normalization with CD81 standard beads similar to exosomal structures (CD81 Standard Beads) enable to relative quantitate each samples.
- Capture exosomes with solid phase anti-CD81 antibody, then detect using HRP conjugated anti-CD81 antibody.

[I – 3] Kit Principle

An anti-CD81 antibody was immobilized and placed on the plate. First, samples were added onto the plate to capture exosomes by the anti-CD81 antibody. Next, HRP conjugated anti-CD81 antibody will be added to react exosome surface antigen, CD81. Finally, substrate will be added, then measure the coloring by the plate reader to quantitate sample exosomes.

[I - 4] Kit Component

Storage temperature : $2 \sim 8 \, ^{\circ}$ C

	Reagent	Volume	Quantity
1	Anti-CD81 Antibody Immobilized Plat	96well	1 plate
		(8well x 12 strips)	
2	CD81 Standard Beads	200μL	1tube*1
3	Assay Buffer	25mL	1vial
4	Washing Buffer (10X)*2	25mL	1vial
5	HRP Conjugated Anti-CD81 Antibody (500X)*3	20μL	1tube
6	Substrate Solution	12mL	1vial
7	Stop Solution (2N H ₂ SO ₄)	6mL	1vial
8	Plate Seals		2sheets

 $^{*^1}$ Sufficient to create 4 standard curves with n=2.



- $*^2$ Crystals may precipitate in the Washing Buffer (10x) during refrigerated storage. Warm the buffer to dissolve it at 45° C before use.
- * 3 If the kit is not going to be used immediately, remove the labeled antibody from the kit and store it at -20°C.

Required Materials Not Included in the Kit

- Micropipettes (10 \sim 1000 μ L)
- · Multichannel micropipette
- · Multichannel micropipette Reservoir
- · Plate shaker
- Microplate reader (enable to measure at wavelength 450nm)
- · Plate washer

[II] Preparation of Reagents and Samples

【Ⅱ-1】Preparation of Washing Buffer

• Dilute Washing Buffer ($10\times$) to x10 with purified water. e.g. For 1 plate, add 225 mL of purified water to 25mL of Washing Buffer ($10\times$) and mix well.

[II-2] Preparation of CD81 Standard Beads solution

	Concentration	CD81 Standard	Assay Buffer	Dilution
	(ng/mL)	Beads		factor
А	2500			
В	250	50μL of A	450μL	10
С	125	250µL of B	250µL	2
D	62.5	250µL of C	250µL	2
E	31.25	250µL of D	250µL	2
F	15.625	250μL of E	250μL	2
G	7.813	250μL of F	250μL	2

Hakarel Inc. 7-7-18 Saito-asagi, Ibaraki-shi, 567-0085 Japan



- To prepare Solution B, add 450µL of Assay Buffer into 50µL of CD81 Standard Beads (Solution A: Vortex Standard Beads for 30 seconds before use.), and then mix well (10 times dilution). To prepare Solution C, add 250µL of Assay Buffer into 250µL of Solution B, and then mix well (2 times dilution). Similarly, 2 times dilution series for Solution D through H should be prepared.
- Use 100µL for measurement, using 2 wells for each solution (n=2).
- \cdot Diluted CD81 Standard Beads Solution(7.813 \sim 250 ng/mL) should be freshly prepared at each time before use.

【Ⅱ-3】Preparation of antibody solution

- Dilute HRP conjugated anti-CD81 antibody (500x) to 500 folds using Assay Buffer. e.g. For 1 plate, add 20µL of antibody (500x) into 10mL of Assay Buffer. Mix by inverting the tube.
 - * Diluted antibody solution should be freshly prepared at each time before use.

【Ⅱ-4】 Preparation of Samples (For cell culture medium supernatant)

Grow cells until it reach to the confluent state with the culture medium containing 10% fatal bovine serum (FBS) and replaced with serum-free medium.

After culturing for 48 hours, collect the medium supernatant, centrifuge at 2000 \times g for 10min, and then used as a sample. If necessary, dilute with Assay Buffer.

[Ⅱ-5] Preparation of Samples (For serum)

Dilute the serum sample at least four times with Assay Buffer.

* Out of 100µL reaction solution, serum should not be exceeded more than 25µL.

[II-6] Sample Storage

Samples should be stored at $2\sim8^{\circ}$ C after preparation until measurement.



(Ⅲ) Sample measurement procedure

- 1. Bring anti-CD81 antibody solid phased plate and the reagents to the room temperature.
- 2. Prepare CD81 Standard Beads solution by serial dilution. (from step [I 2])
- 3. Add 100 μ L each of serial diluted CD81 Standard Beads solution (7.813 \sim 250 ng/mL) or Sample solution into the well.
- 4. Seal the microplate with Plate Seals, place into plate shaker, and then shake it at 800 rpm for 30 sec.
- 5. Incubate at room temperature for 2hrs for static reaction.
- 6. Discard all the reaction solution, and then rinse each well with 300µL of Washing Buffer (from step 【II-1】). Repeat this step for 3 times.
- 7. Add 100μ L each of diluted HRP conjugated anti-CD81 antibody (from step 【II-3】) to the well.
- 8. Seal the plate, and then shake in the plate shaker.
- 9. Incubate at room temperature for 2hrs for static reaction.
- 10. Discard the antibody solution, and then rinse each well with 300µL of Washing Buffer. Repeat this step for 3 times.
- 11. Add $100\mu L$ of Substrate Solution into each well, and then incubate at room temperature protected from light for 20min for static reaction.
- 12. Visually confirm the coloring, and then add 50µL each of Stop Solution.
- 13. Place into the plate reader, and read the absorbance of each microwell on a spectrophotometer at the wavelength of 450nm.
- 14. Create a standard curve for the CD81 protein by plotting the mean absorbance (y axis) against the CD81 Standard concentration (x axis) (Fig. 1).



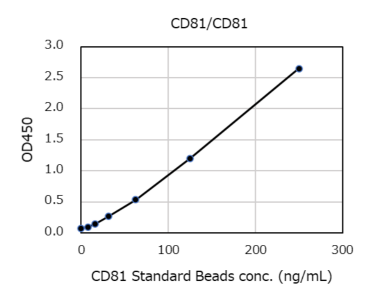


Fig.1 Example of Standard curve for CD81 Standard Beads.

(IV) Example of Results

[N-1] Cell culture medium supernatant

The culture medium of colon cancer cell line, HCT116, was collected, and exosomes were purified by ultracentrifugation. The purified exosomes, 62.5, 125, 250, 500, 1000, 2000 and 4000 ng/mL each, were added to the well, and measured using this kit (Fig.2).

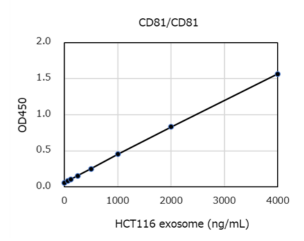


Fig.2 Exosomes from the culture supernatant of HCT116

[N-2] Standardization of measured values

The Standard curve was created using the measurement of CD81 Standard Beads (Fig. 3a). From here (Fig.3a), assuming 100ng/mL of CD81 Standard Beads as 1 unit/mL, the OD450 for 1unit will be 0.867. For the exosomes purified from HCT116, the protein concentration for 1 unit of OD450, which will correspond to 0.867, is about 2110ng/mL (Fig.3b). Therefore, 2110



ng/mL of HCT116 derived exosomes can be considered as 1unit/mL of CD81 positive exosomes.

Presenting the exosome measurement by the units, we could standardize it and/or normalize the measurements, and then will be able to compare exosome measurements directly between different samples or different experiments.

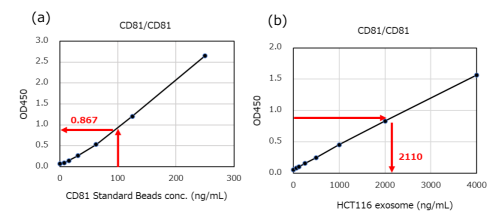


Fig.3 Standardization of measured values

(V) Kit expiry date and storage

Expiry date: 3months after the manufacturing date.

(The manufacturing date is indicated on the kit box label)

Storage : Refrigeration (2-8℃)

[Reference]

- 9) J. Skog, T. Wurdinger, S. van Rijn, D. H. Meijer, L. Gainche, M. Sena-Esteves, W. T. Jr. Curry, B. S. Carter, A. M. Krichevsky and X. O. Breakefield: *Nat Cell Biol.*, **10**, 1470 (2008).
- 10) T. Pisitkun, R. F. Shen and M. A. Knepper: *Proc Natl Acad Sci USA.*, **101**, 13368 (2004).
- 11) S. Runz, S. Keller, C. Rupp, A. Stoeck, Y. Issa, D. Koensgen, A. Mustea, J. Sehouli, G. Kristiansen and P. Altevogt: *Gynecol Oncol.*, **107**, 563 (2007).
- 12) S. Keller, A. K. Konig, F. Marme, S. Runz, S. Wolterink, D. Koensgen, A. Mustea, J. Sehouli and P. Altevogt: *Cancer Lett.*, **278**, 73 (2009).



- 13) C. Lasser, V. Seyed AlikhS. Gabrielsson, J. Lotvall and H. Valadi: *J Transl Med.*, **9**, 9 (2011).
- 14) Y. Naito, Y. Yoshioka, Y. Yamamoto and T. Ochiya: Cell Mol Life Sci., 74, 697 (2017).
- 15) A. Zoraida and M. Yáñez-Mó: Front Immunol., 5, 442 (2014).
- 16) V. Filipe, A. Hawe and W. Jiskoot: *Pharm Res.*, **27**, 796 (2010).



Licensed by Cosmo Bio Co., LTD.