

非蛋白巯基测定试剂盒说明书

分光光度法 50 管/24 样

注 意：正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。

测定意义：

生物体内巯基主要包括非蛋白质巯基和蛋白质巯基。巯基化合物在体内具有重要的解毒功能，对生物体的自我调节具有非常重要的生理意义。

测定原理：

巯基基团与 5,5'-二硫代-双-硝基苯甲酸（DTNB）反应，生成黄色化合物，在 412nm 处有最大吸收峰。

自备实验用品：

天平、研钵、可见分光光度计、恒温水浴锅、1mL 玻璃比色皿、乙醇和蒸馏水。

试剂组成和配制：

提取液：液体 50 mL×1 瓶，4℃ 保存。

试剂一：液体 40 mL×1 瓶，4℃ 保存。

试剂二：液体 2mL×1 瓶，4℃ 避光保存。

样品的制备：

- 按照组织质量（g）：提取液体积（mL）为 1：5~10 的比例（建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 提取液）进行冰浴匀浆，然后 8000g，4℃ 离心 10min，取上清，置冰上待测。
- 血清、培养液：取 0.1mL 样本，加入 0.4mL 提取液，混匀，室温静置 10min，然后 8000g，4℃ 离心 10min，
- 取上清，置冰上待测。

操作步骤：

1、分光光度计预热 30min，调节波长至 412nm，双蒸水调零。

2、操作表

在 1mL 玻璃比色皿中加入如下试剂

	对照管	测定管
样品（μL）	200	200
试剂一（μL）	750	750
试剂二（μL）		50
乙醇（μL）	50	
混匀，25℃ 静置 10min，测定 412nm 吸光值， $\Delta A = A_{\text{测定}} - A_{\text{对照}}$ 。每个测定管设一个对照管。		

计算公式：

非蛋白巯基标准曲线： $y = 3.6222x - 0.0037$ ， $R^2 = 1$ ，x 为标品浓度，单位 $\mu\text{mol/mL}$ ，y 为吸光度 ΔA 。

1. 组织：

（1）按样本重量计算

$$\begin{aligned}\text{非蛋白巯基含量}(\mu\text{mol/g 鲜重}) &= (\Delta A + 0.0037) \div 3.6222 \times V_{\text{样总}} \div W \\ &= 0.276 \times (\Delta A + 0.0037) \div W\end{aligned}$$

（2）按样本蛋白浓度计算

非蛋白巯基含量 ($\mu\text{mol}/\text{mg prot}$) = $(\Delta A + 0.0037) \div 3.6222 \times V \text{ 样总} \div \text{Cpr}$
 $= 0.276 \times (\Delta A + 0.0037) \div \text{Cpr}$

2. 血清、培养液:

非蛋白巯基含量 ($\mu\text{mol}/\text{L}$) = $(\Delta A + 0.0037) \div 3.6222 \times 5 \times 10^3$
 $= 1380 \times (\Delta A + 0.0037)$

V 样总: 加入提取液体积, 1mL; W: 样品质量, g ; Cpr: 样本蛋白浓度, mg/mL; 5: 血清, 培养液等液体样本稀释倍数; 10^3 : $1\text{mmol}/\text{L} = 10^3 \mu\text{mol}/\text{L}$

注意事项:

最低检出限为 $10 \mu\text{mol}/\text{L}$ 。