

细胞亚铁含量

规格：微量法 96 样

编号：ml300820

检测原理：亚铁嗪比色法

检测波长：562nm

注 意：

- 1、正式测定前务必取 3 - 5 个预期差异较大的样本做预测定；
- 2、为了您的安全和健康，请佩戴好防护用具；

测定意义：

铁是人体必须的微量元素之一，也是血红蛋白、肌红蛋白、细胞色素及其他酶系统的主要成分，在氧的运输和脂肪氧化过程中起着重要作用，铁元素缺乏易造成贫血、代谢紊乱并影响机体免疫功能。

测定原理：

Fe^{2+} 与亚铁嗪生成紫红色化合物，该有色物质在 562nm 处有特征吸收峰，进而计算得出亚铁含量。

自备仪器和用品：

酶标仪、96 孔板、可调式移液器、低温离心机、烘箱、震荡仪、冰、蒸馏水

试剂清单：

试剂名称	规格	数目	贮藏	
裂解液	液体 25mL	x1	4℃	
试剂一	粉剂	x2	4℃,避光	
试剂二	液体 20mL	x1	4℃	
试剂三	液体 100mL	x2	4℃	
标准品(100X)	液体 1mL	x1	4℃,避光	9mmol/L Fe^{2+} 标准溶液

样本处理（按照步骤依次操作）：

一、细胞样本

- 1、先收集细菌或细胞到离心管内，离心后弃上清；
- 2、取约 1×10^6 细胞加入 0.2mL 裂解液，混匀后放置在冰盒上裂解 10min；
- 3、然后离心 10min（12000rpm 4°C），取上清，置冰上待测。

注意：

- 1、建议样本处理后立刻用于检测，不建议放置超过 2 小时；

实验准备:

- 1、酶标仪预热 30min 以上, 调节波长至 562nm;
- 2、试剂一的制备: 管中加入 1.6mL 蒸馏水溶解备用;
(用不完的试剂 4°C 避光保存, 建议 2 周内用完)
(试剂一 为微量粉剂, 开盖前甩下或离心 使粉剂落入底部后小心开盖)
- 3、标准品的配制: 将标准品(100X)用试剂二稀释 100 倍(1:99), 避光放置, 即为标准品(90 $\mu\text{mol/L Fe}^{2+}$), 待用;
(建议现用现配; 也可根据自身实验需求调整标准品浓度)

测定操作:

- 1、在 96 孔板中依次操作

试剂名称 (μL)	测定管	样本对照管 (*选做)	标准管 (*只做一管)	空白管 (*只做一管)
样本待测液	40	40	-	-
标准品	-	-	40	-
蒸馏水	-	-	-	40
试剂三	150	150	150	150
试剂一	20		20	20
蒸馏水	-	20	-	-
混匀, 室温放置 5min, 于 562nm 测定吸光值 A $\Delta A_{\text{样}} = A_{\text{测定}} - A_{\text{空白}}$ 或 $\Delta A_{\text{样}} = A_{\text{测定}} - A_{\text{对照}}$ $\Delta A_{\text{标}} = A_{\text{标准}} - A_{\text{空白}}$				

结果计算:

(1) 按照细胞/细菌数量计算

$$\begin{aligned}\text{细胞亚铁含量}(\text{nmol}/10^4 \text{ cell}) &= [(\Delta A_{\text{样}} \div \Delta A_{\text{标}}) \div (V_{\text{样}} \div V_{\text{标}}) \times C] \div (N \div V_{\text{提}} \times 1) \times D \\ &= 18 \times (\Delta A_{\text{样}} \div \Delta A_{\text{标}}) \div N \times D\end{aligned}$$

N: 细菌/细胞数量, 万个;

1: $\mu\text{mol/L}$ 到 nmol/mL 换算系数;

$V_{\text{提}}$: 样本处理时提取液用量, 0.2mL;

(2) 按照蛋白浓度计算

$$\begin{aligned}\text{细胞亚铁含量}(\text{nmol}/\text{mg prot}) &= [(\Delta A_{\text{样}} \div \Delta A_{\text{标}}) \div (V_{\text{样}} \div V_{\text{标}}) \times C] \div (C_{\text{pr}} \times 1) \times D \\ &= 90 \times (\Delta A_{\text{样}} \div \Delta A_{\text{标}}) \div C_{\text{pr}} \times D\end{aligned}$$

$V_{\text{样}}$: 测定操作中样本待测液加样量, 0.04mL;

C_{pr} : 样本蛋白质浓度, mg/mL

$V_{\text{标}}$: 测定操作中标准品加样量, 0.04mL;

1: $\mu\text{mol/L}$ 到 nmol/mL 换算系数

C: 标准品浓度, 90 $\mu\text{mol/L}$;

D: 额外稀释倍数, 未稀释即为 1;

附 1：标准曲线的绘制（选做）

- 1、将标准品(100X)(9mmol/L) 使用试剂二稀释为 200、120、70、35、10 $\mu\text{mol/L}$ 待测；
(标准品稀释操作可参考【附 2】；也可根据自身实验需求调整标准品浓度)
- 2、依据以下测定步骤操作，根据结果绘制标准曲线
 - 1) 在 96 孔板中依次操作

试剂名称 (μL)	标准管	空白管 (*只做一管)
标准品	40	-
试剂二	-	40
试剂三	150	150
试剂一	20	20
混匀，室温放置 5min，于 562nm 测定吸光值 A		
$\Delta A = A_{\text{标准}} - A_{\text{空白}}$		

- 3、以标准品浓度 ($\mu\text{mol/L}$) 为横坐标 (x)，以其对应的 ΔA ($\Delta A = A_{\text{标准}} - A_{\text{空白}}$) 为纵坐标 (y)，绘制拟合曲线，即可得到线性方程 $y=kx+b$ ；

预实验的意义：

比色法检测试剂盒预实验非常重要

- 1、确定该试剂盒是否适合客户的样本检测，以免造成试剂盒和样本的浪费（比如低表达处理的样本）；
- 2、熟悉生化试剂盒的操作流程，尤其是初次使用生化试剂盒测定；
- 3、确定样本的处理方法及稀释倍数是否合适；
- 4、了解实验过程中可能出现的实验现象或问题，以便于及时作出调整；
- 5、通过 3 - 5 组预实验，判断试剂盒对于样本的最佳适应稀释浓度范围，指导实验样本稀释比例。

附 2：标准曲线的标准品稀释操作表

试剂名称 (μL)	标准品浓度(μmol/L)					
	900	200	120	70	35	10
标准品(9mmol/L)	50	-	-	-	-	-
标准品(900μmol/L)	-	300	-	-	-	-
标准品(200μmol/L)	-	-	240	140	70	20
试剂二	450	1050	160	260	330	380

(其中 200、120、70、35、10 μmol/L 用于标准曲线的绘制)