

非蛋白巯基含量测定试剂盒说明书

(货号: ADS-F-KY021 分光法 24样 有效期: 6个月)

一、指标介绍:

巯基化合物在生物体内具有重要的解毒功能,可与烯烃类、氢氢酸、醛类、环氧化物、砷和很多 重金属产生反应。因此,在动植物受到某些化学毒物干扰后,巯基含量有可能降低,其中非蛋白巯基 成分下降得更快。

本试剂盒采用 Ellman 方法,由 DTNB 与样品中的巯基进行反应,在 412nm 处有特征吸收峰,可通过该吸光值计算出非蛋白巯基的含量。

二、试剂盒组分与配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项	
提取液	液体 15mL×1 瓶	4℃保存		
试剂一	液体 30mL×1 瓶	4℃保存		
试剂二	液体 2.5ml×1 瓶	4℃避光保存		
标准品	粉剂 1 支	4°C保存	1. 若重新做标曲,则用到该试剂; 2. 按照说明书中标曲制作步骤进行配制; 3. 溶解后的标品一周内用完。	

三、实验器材:

研钵(匀浆机)、冰盒(制冰机)、台式离<mark>心机、可调式移</mark>液枪、水浴锅(烘箱、培养箱、金属浴)、 1ml 比色皿、离心管、分光光度计、**甲醇、**蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

四、指标测定:

1、样本提取

① 组织样本

称取约 0.1g 组织,加入 0.4mL 提取液,进行冰浴匀浆。然后加入 0.8mL 甲醇,室温震荡 10min (防止液体蒸发丢失,可加甲醇补齐), 12000rpm, 4° C离心 10min,取上清置冰上待测。

【注】: ①根据实验室条件,可<mark>先</mark>液氮研磨,再加提取液,进行冰浴匀浆。

②根据研究需求,可按组织质量(g):提取液体积(mL)为1:10的比例进行提取。

② 液体样本

取 0.1ml 液体,加入 0.4mL 提取液,进行冰浴匀浆。然后加入 0.8mL 甲醇,室温震荡 10min(防止液体蒸发丢失,可加甲醇补齐至 1.3mL),12000rpm,4°C离心 10min,取上清液置冰上待测。

2、检测步骤

- ① 分光光度计预热 30min(等待仪器过自检程序亦可),设定波长为 412nm,蒸馏水调零。
- ② 所有试剂在使用前均须在室温或 25℃水浴锅中温育 10min。
- ③ 在 EP 管或 1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm) 中依次加入:

试剂组分 (μL)	测定管	对照管		
样品	120	120		
蒸馏水				
试剂一	480	560		
试剂二	80			
混匀,25℃静置 2min,测定 412nm 吸光值 A,				

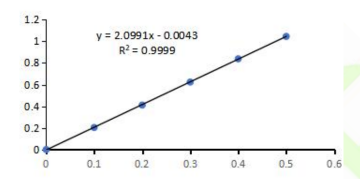


$\Delta A=A$ 测定-A 对照(每个样本做一个自身对照)。

【注】: 若加入试剂二有白色浑浊产生, 立即混匀样本即可恢复澄清。

五、结果计算:

1、标准曲线方程: y =2.0991x - 0.0043, x 为标准品摩尔浓度(μmoL/mL); y 为ΔA。



2、按样本质量计算:

非蛋白质巯基含量(μ moL/g 鲜重)=[(Δ A+0.0043)÷2.0991×V1]÷(W×V1÷V)

$$=0.5716\times(\Delta A+0.0043)\div W$$

3、按蛋白浓度计算:

非蛋白质巯基含量(μmoL/mg prot)=[(ΔA+0.0043)÷2.0991×V1]÷(W×V1÷V)

$$=0.5716\times(\Delta A+0.0043)\div W$$

4、按液体体积计算:

非蛋白质基含量(μmol/mL)=[(ΔA+0.0043)÷2.0991×V1]÷[(0.1×V1÷(V+0.1)]

$$=6.19\times(\Delta A+0.0043)$$

5、按细菌/细胞数量计算:

非蛋白质巯基含量(μ moL/ 10^4 cell)=[(Δ A+0.0043)÷2.0991×V1]÷(500×V1÷V)

$$=0.5716\times(\Delta A+0.0043)\div500$$

V---加入提取液体积, 1.2mL;

V1---加入样本体积, 0.12 mL;

W---样本质量, g;

GSH 分子量---307.3。

500---细菌或细胞总数,万

Cpr---样本蛋白浓度,mg/mL,建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒

附:标准曲线制作过程:

- 1 标曲为非必做实验,用户可根据实验需求制作标曲,亦可直接采用说明书计算公式进行结果计算;
- 2 制备标准品母液(1μmol/mL): 标准品加 2mL 蒸馏水,充分溶解,(母液需在两天内用且-20℃保存);
- 3 将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如: 0, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4, 0.5 μmoL/mL, 也可根据实际样本 调整标准品浓度;
- 4 标品稀释参照表如下:

吸取标准品母液 500uL,加入 500μl 蒸馏水,混匀得到 0.5μmoL/mL 的标品稀释液待用。						
标品浓度μmoL/mL	0	0.1	0.2	0.3	0.4	0.5
标品稀释液 uL	0	40	80	120	160	200
蒸馏水 uL	200	160	120	80	40	0
各标准管混匀待用。						



5 依据测定管的加样表操作,根据结果,以各浓度吸光值减去0浓度吸光值,过0点制作标准曲线。

试剂组分 (μL)	标准管	0 浓度管(仅做一次)	
标品	120		
蒸馏水		120	
试剂一	480	480	
试剂二	80	80	

混匀, 25℃静置 2min, 取全部液体至 1 mL 玻璃比色皿中, 测定 412nm 吸光值,△A=A 标准-A0 浓度。