

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

- 分光光度计预热 30min，调节波长至 412nm，双蒸水调零。
- 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

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

（2）按样本蛋白浓度计算

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

2. 血清、培养液：

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

订购电话：0512-62956165 技术支持：18015581827 投诉电话：18112525205

$$=1380 \times (\Delta A + 0.0037)$$

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 ：1mmol/L= 10^3 μmol/L

注意事项

最低检出限为 10 μ mol/L。