

总巯基测定试剂盒说明书

微量法 100T/48S

正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

测定意义：

生物体内巯基主要包括谷胱甘肽巯基和蛋白质巯基。前者不仅能够修复氧化损伤的蛋白质，而且参与活性氧清除，后者对于维持蛋白质构象具有重要作用。通过测定总巯基含量和 GSH 含量，能够间接测定蛋白质巯基含量。

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。

组成：

产品名称	AO012-100T/48S	Storage
试剂一：液体	18ml	4°C
试剂二：液体	1ml	4°C避光
说明书	一份	

自备仪器和用品：

天平、研钵、恒温水浴锅、酶标仪、96 孔板、乙醇和蒸馏水。

样品的制备：

- 按照组织质量 (g) : 水体积(ml)为 1: 5~10 的比例 (建议称取约 0.1g 组织，加入 1ml 蒸馏水) 进行冰浴匀浆，然后 8000g, 4°C离心 10min，取上清，置冰上待测。
- 血清，培养液：稀释 5 倍后测定，可取 0.1ml 样本，加入 0.4ml 蒸馏水，混匀，置冰上待测。

测定操作表：

- 酶标仪预热 30min，调节波长至 412nm。

2、操作表

在 96 孔板中加入如下试剂

	对照管	测定管
样品 (μl)	40	40
试剂一 (μl)	150	150

最终解释权所有 © 伊势久 (江苏连云港) 生物科技有限责任公司，保留一切权利



试剂二 (μl)		10
乙醇 (μl)	10	
混匀, 25°C静置 10min, 测定 412nm 吸光值。ΔA=A 测定-A 对照。每个测定管设一个对照管。		

计算公式:

总硫基标准曲线: $y = 1.8111x - 0.0037$, $R^2 = 1$, x 为标品浓度, 单位 μmol/ml, y 为吸光度 ΔA。

1. 组织:

(1) 按样本重量计算

$$\begin{aligned} \text{总硫基含量 (}\mu\text{mol/g 鲜重)} &= (\Delta A + 0.0037) \div 1.8111 \times V \text{ 样总} \div W \\ &= 0.552 \times (\Delta A + 0.0037) \div W \end{aligned}$$

(2) 按样本蛋白浓度计算

$$\begin{aligned} \text{总硫基含量 (}\mu\text{mol/mg prot)} &= (\Delta A + 0.0037) \div 1.8111 \times V \text{ 样总} \div Cpr \\ &= 0.552 \times (\Delta A + 0.0037) \div Cpr \end{aligned}$$

2. 血清、培养液:

$$\begin{aligned} \text{总硫基含量 (}\mu\text{mol/L)} &= (\Delta A + 0.0037) \div 1.8111 \times 5 \times 10^3 \\ &= 2761 \times (\Delta A + 0.0037) \end{aligned}$$

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 : $1\text{mmol/L} = 10^3\mu\text{mol/L}$

注意事项:

最低检出限为 $10\mu\text{mol/L}$ 。

