

尿蛋白含量(CBB法)测定试剂盒说明书

(货号: ADS-W-D033 微板法 96 样)

一、产品简介:

在酸性介质中,CBB 与蛋白质的 NH³⁺基团结合形成蓝色复合物;在 600nm 处有最大吸收峰。其颜色的深浅与尿蛋白含量成正比。

二、测试盒组成和配制:

_								
	试剂名称	规格	保存要求	备注				
	试剂一	液体 16mL×1 瓶	4℃保存					
	标准品	粉体 1 支	4°C保存	临用前甩几下或者离 <mark>心</mark> ,使粉体落 入底部, <mark>再加 lmL 蒸馏水混匀溶解</mark> 即 10mg/mL, 再 稀 释 20 倍 为 0.5mg/mL 即 500mg/L 进行测定。				

三、所需的仪器和用品:

酶标仪、96 孔板、离心机、可调式移液器、研钵和蒸馏水。

四、尿蛋白含量检测:

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定,了解本批<mark>样</mark>品情况,熟悉实验流程,避免实验样本和试剂 浪费!

1、样本制备:

① 液体样本: 澄清液体样品可以直接测定。若浑浊, 离心后取上清检测。

2、上机检测:

- ① 打开酶标仪. 设定波长为 600nm。
- ② 配制试剂一稀释液即试剂一:蒸馏水=1:1 比例配制,即试剂一的2倍稀释。
- ③ 在96孔板中依次加入:

试剂名称 (μL)	测定管	标准管 (只做一次)	空白管 (只做一次)
样本	10		
标准品		10	
蒸馏水			10
试剂一稀释 <mark>液</mark>	300	300	300

混匀, 置于室温 (25°C) 静置 10 min, 600 nm 处测定吸光值 A (5~15 min 完成比色) , $\Delta A = A$ 测定管-A 空白管。

【注】: 若 $\triangle A$ 低于 0.01,可适当增加样本加样量 V1(如由 $10\mu L$ 增至 $20\mu L$ 或更多),同时标准品稀释相应的倍数后和样本加入量体积一致,计算时标准品浓度除以相应的稀释倍数后再代入计算,而试剂一加入量不变。

五、结果计算:

尿蛋白(mg/mL)=(C 标准×V 标)×△A÷(A 标准-A 空白)÷V1×D=0.5×△A÷(A 标准-A 空白)×D 尿蛋白(mg/L)=(C 标准×V 标)×△A÷(A 标准-A 空白)÷V1×D=500×△A÷(A 标准-A 空白)×D

C 标准---标品浓度,0.5mg/mL=500mg/L; V1---加入样本体积,0.01mL; V标---加入标准品体积,0.01mL; D---稀释倍数,未稀释即为1。