

## 脑脊液总蛋白检测试剂盒(染料结合微板法)

### 产品简介

脑脊液(Cerebro-Spinal Fluid, CSF)是存在于脑室、蛛网膜下腔和脊髓中央管内的无色透明液体，由脑室中的脉络丛产生，与血浆和淋巴液的性质相似，正常成年人的脑脊液约100~150ml，弱碱性，不含红细胞；正常脑脊液具有一定的化学成分和压力，对维持颅压的相对稳定有重要作用，当中枢神经系统受损时，脑脊液的检测成为重要的辅助诊断手段。总蛋白(Total Protein, TP)由白蛋白和球蛋白组成，对于生物体液(血清、尿液、脑脊液)中总蛋白质含量的测定，一般要基于如下两个假设：1、所有蛋白质分子由纯多肽组成，含氮量的质量百分比为16%；2、体液中含有数百个蛋白质分子，每个分子对测定反应都具有非常相似的特性，目前常用的检测总蛋白的方法有：双缩脲法、紫外分光光度法、染料结合法、凯氏定氮法、沉淀法等。

脑脊液总蛋白检测试剂盒(染料结合比色法)其检测原理是在酸性条件下，伊红解离成阴离子型，染料结合颜色逐渐褪去，使试剂空白吸光度降低；蛋白质多肽中的精氨酸、组氨酸、赖氨酸、色氨酸残基解离成带有-NH<sup>3+</sup>基团，与伊红结合成红色蛋白复合物，其吸光度与蛋白浓度呈比例，与同样处理的标准液比较，测得样本中蛋白质的含量，可用于人或动物脑脊液样本中的总蛋白含量测定。该试剂盒仅用于科研领域，不适用于临床诊断或其他用途。

### 产品组成

名称	编号	ADS070TC0 100T	Storage
试剂(A): TP 显色液	A1: Eosin Solution	0.3ml	RT
	A2: Acidic Buffer	0.3ml	RT
	A3: Eosin Buffer	25ml	RT
使用前，按 A1:A2:A3=1:1:98 的比例混合，即为 TP 显色液。			
试剂(B): TP Acidic Buffer		1ml	4°C
试剂(C): 蛋白标准		20mg	RT
试剂(D): 蛋白标准配制液		5ml	RT
使用说明书		1 份	

### 自备材料

1、离心管、小试管、96 孔板、酶标仪

### 操作步骤(仅供参考)

1、取 1ml 蛋白标准配制液或稀释液加入到蛋白标准中，充分溶解后配制成 20mg/ml 的蛋

白标准溶液，配制后可立即使用，溶解后的蛋白标准溶液应-20℃保存。取适量20mg/ml 的蛋白标准溶液用蛋白标准配制液或稀释液继续进行稀释至0.7mg/ml，特别提示：待测蛋白溶解于什么样的稀释液中，蛋白标准也宜溶解于什么样的稀释液中，例如待测蛋白溶解于蔗糖中，亦取蛋白标准溶解于蔗糖中，一般也可以用 0.9%NaCl 或 PBS 作为稀释液。

- TP加样：按照下表设置系列孔，溶液应按照顺序依次加入，并注意避免产生气泡。如果样品浓度过高，可以减少样品用量或适当稀释后再进行测定，样品的检测最好能设置平行孔。

加入物(μl)	空白孔	标准孔	测定孔
蛋白标准配制液	4	—	—
蛋白标准溶液(0.7mg/ml)	—	4	—
待检样品(脑脊液)	—	—	4
TP Acidic Buffer	8	8	8
TP 显色液	240	240	240

- TP 测定：混匀，室温孵育 10min，酶标仪测定 540nm 处的吸光度，以空白孔调零，读取标准孔、测定孔的吸光度(即为A<sub>标准</sub>和A<sub>测定</sub>)。

**计算：**脑脊液总蛋白(mg/L)=A<sub>测定</sub>/A<sub>标准</sub>×700mg/L

### 注意事项

- 蛋白标准粉末溶解于蛋白标准配制液后，即获得蛋白标准原液，该原液中含有防腐剂，不影响后续检测，该蛋白标准原液-20℃长期保存。
- 如果没有酶标仪，也可以使用分光光度计测定，使用分光光度计测定蛋白浓度时，每个试剂盒可以测定的样品数量可能会显著减少。
- 相同浓度的蛋白质，白蛋白呈色稍强，球蛋白稍低。
- 本方法线性范围可达 1000mg/L，若CSF 中蛋白含量过高，常规检查时潘氏实验达(2+)者，测定时 CSF 用量应适量减少，计算时应相应修正。
- 本方法加入试剂后 1~5min 内呈进行性缓慢下降，10~30min 趋于平稳，可稳定 1~2h。
- TP Acidic Buffer 加入量应准确，边加边混匀，否则影响结果。
- 试剂开封后请尽快使用，以防影响后续实验效果。

**有效期：**6个月；室温运输，按要求保存。