

# 二氧化碳(CO2)含量检测试剂盒说明书

(货号: ADS-W-D026 微板法 96 样)

## 一、产品简介:

磷酸烯醇丙酮酸(PEP) 和 HCO3-在磷酸烯醇丙酮酸羧化酶和 Mg2+作用下生成草酰乙酸和磷酸,草酰乙酸和苹果酸脱氢酶反应,生成苹果酸,同时将 NADH 氧化成 NAD+, NADH 消耗的速率与样品中二氧化碳的含量成正比,通过测定 340nm 处吸光度的变化率,即可得到样品中二氧化碳的含量。

#### 二、试剂盒组分与配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
试剂一	液体 11.5mL×1 瓶	4℃保存	
标准管	粉剂1支	4℃保存	临用前加0.2ml蒸馏水,一 <mark>周</mark> 内用 完,配成的标准品浓度见标签。

#### 三、所需仪器和用品:

酶标仪、96 孔板、可调式移液器、离心机、蒸馏水。

### 四、二氧化碳(CO<sub>2</sub>)含量检测:

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定,了解本批样品情况,熟悉实验流程,避免样本和试剂浪费! 1、样本制备:

- ① 血清,或肝素血浆。应尽快分离血清<mark>或血浆,并保存于 2℃-8℃。</mark>不可将标本暴露于空气。分离的样品需密闭保存,防止二氧化碳的损失,并在收集后的最短时间内完成检测。
- ② 样本中抗坏血酸浓度≤1704μmol/L, 胆红素浓度≤860μmol/L, 血红蛋白浓度≤5.00g/L, 甘油三酯浓度≤15.8mmol/L 时未观察到明显干扰。

#### 2、上机检测:

- ① 酶标仪预热 30min, 设定波长到 340nm。
- ② 所有试剂解冻至室温, 在 96 孔板中依次加入:

测定管	标准管 (仅做一次)
5	
	5
100	100
100	100
	5

混匀, 37°C条件下, 30s 时于 340nm 处读取吸 光值 A1, 5min30s 时读取 A2。ΔA=A1-A2。

- 【注】: 1. 若 $\Delta A$  大于 0.6. 可用生理盐水或蒸馏水对样本进行稀释. 稀释倍数 D 代入计算公式。
  - 2. 若 $\triangle$ A 值小于 0.01,可增加样本加样体积 V1(如由  $5\mu$ L 增至  $20\mu$ L,标准管是  $5\mu$ L 标准品和  $15\mu$ L 蒸馏水;其他试剂均保持不变)。则改变后的 V1 代入公式重新计算。

## 五、结果计算:

#### 1、按照体积计算:

 $CO_2$  含量 (mmol/L)=(C 标准×V2)× $\Delta A_{mr}$ ÷ $\Delta A_{kr}$ ÷V1×D= C 标准×( $\Delta A_{mr}$ - $\Delta A_{\phi_0}$ )÷( $A_{kr}$ - $\Delta A_{\phi_0}$ )×D

C 标准---标品浓度。mmol/L;

V1---加入样本体积, 0.005mL;

V2---加入标准品体积, 0.005mL; W---质量, g; D---稀释倍数, 未稀释即为 1。

精密度: 重复性 CV 不大于 5%; 批间相对极差 R 不大于 8%。