

总巯基含量测定试剂盒说明书

(货号: ADS-F-KY015-48 分光法 48 样 有效期: 6 个月)

一、指标介绍:

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。

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。

二、试剂盒组分与配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
提取液	液体 60mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	液体 55mL×1 瓶	4℃保存	
试剂二	液体 4mL×1 瓶	4℃避光保存	
标准品	粉剂1支	4℃保存	1. 若重新做标曲,则用到该试剂; 2. 按照说明书中标曲制作步骤进行配制; 3. 溶解后的标品一周内用完。

三、实验器材:

研钵(匀浆机)、冰盒<mark>(制</mark>冰机)、台式离<mark>心机、可调式移液</mark>枪、水浴锅(烘箱、培养箱、金属浴)、 1ml 比色皿、离心管、分光光度计、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

四、指标测定:

1、样本提取:

① 组织样本

称取约 0.1g 组<mark>织,加入 1mL 提取液,进</mark>行冰浴匀浆。然后 10000rpm,4℃离心 10min,取上清置冰上待测。

【注】: ①根据实验室条件, 可<mark>先液</mark>氮研磨, 再加提取液, 进行冰浴匀浆。

②根据研究需求,可按组织质量(g):提取液体积(mL)为1:10的比例进行提取。

② 液体样本

澄清的液体样本直接检测,若浑浊则离心后再取上清液检测。

2、检测步骤:

- ① 可见分光光度计预热 30min (等仪器过自检程序亦可),设定波长为 412nm,蒸馏水调零。
- ② 所有试剂在使用前均须在室温或 25℃水浴锅中温育 10min。
- ③ 在 EP 管或 1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm) 中依次加入:

试剂组分 (μL)	测定管	对照管	
样品	120	120	
试剂一	480	560	
试剂二	80		

混匀, 25℃静置 2min, 测定 412nm 吸光值 A。 ΔA=A 测定-A 对照 (每个样本需做一个自身对照)。

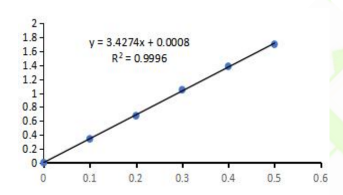
【注】: 1. 若加入试剂二有白色浑浊产生,立即混匀样本即可恢复澄清。



2. 若 A 测定值大于 1.5 可减少样本加样体积 V1(如由 30μ L 减至 10μ L),试剂一相应增加,或者把上清液用蒸馏水稀释后测定,则改变的 V1 和 D 需带入公式计算。

五、结果计算:

1、标准曲线方程: y = 3.4274x + 0.0008, x 为标准品摩尔浓度(μ moL/mL); y 为 Δ A。



2、按样本质量计算:

总巯基含量(μmoL/g 鲜重)=[(ΔA+0.0008)÷3.4274×V1]÷(W×V1÷V)×D =0.2918×(ΔA-0.0008)÷W×D

2、按蛋白浓度计算:

总巯基含量(μmoL/mg prot)=[(ΔA+0.0008)÷3.4274×V1]÷(Cpr×V1÷V)×D

$$=0.2918\times(\Delta A-0.0008)\div Cpr\times D$$

3、按液体体积计算:

总巯基含量(μmoL/mL)=[(ΔA+0.0008)÷3.4274×V1]÷V1×D

$$=0.2918\times(\Delta A-0.0008)\times D$$

2、按细菌/细胞数量计算:

总巯基含量(μmoL/10⁴ cell)=[(ΔA+0.0008)÷3.4274×V1]÷(500×V1÷V)×D

$$=0.2918\times(\Delta A-0.0008)\div500\times D$$

V---加入提取液体积, 1 mL; V1---加入样本体积, 0.12 mL;

W---样本质量, g; GSH 分子量---307.3;

D---稀释倍数,未稀释即为1。 500---细菌或细胞总数,万

Cpr---上清液蛋白浓度,mg/mL,建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒。

附:标准曲线制作过程:

- 1 标曲为非必做实验, 用户可根据实验需求制作标曲, 亦可直接采用说明书计算公式进行结果计算。
- 2 制备标准品母液(1μmol/mL):标准品中加入 2ml 蒸馏水,充分溶解,即 1μmol/mL 标准品母液;
- 3 将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如: 0, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4, 0.5.μmoL/mL。也可根据实际样本调整标准品浓度。
- 4 标品稀释参照表如下:



吸取标准品母液 500uL,加入 500ml 蒸馏水,混匀得到 0.5.μmoL/mL 的标品稀释液待用。						
标品浓度 μmol/mL	0	0.1	0.2	0.3	0.4	0.5
标品稀释液 uL	0	40	80	120	160	200
水 uL	200	160	120	80	40	0
各标准管混匀待用。						

5 依据测定管的加样表操作,根据结果,过0点制作标准曲线。

试剂组分(μL)	标准管	0浓度管(仅做一次)
标品	120	
蒸馏水		120
试剂一	480	480
试剂二	80	80

混匀,25℃静置 2min,<mark>将</mark>所有液<mark>体</mark>全部转移至 1ml 比色皿, 于 412nm 测定吸<mark>光值。</mark>ΔA=A 标准-A0 浓度。