

血清铁浓度检测试剂盒说明书

分光光度法 50 管/48 样

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:

血清铁是指血液中转铁蛋白所结合的铁,该指标常用于鉴别缺铁性与非缺铁性贫血。

测定原理:

亚硫酸钠还原血清 Fe^{3+} 生成成 Fe^{2+} , Fe^{2+} 进一步与 2, 2'- 联吡啶显色,在 520nm 处有吸收峰,测定该波长光吸收值即可计算血清铁含量。

组成:

产品名称	IS007-50T/48S	Storage
试剂一: 粉剂	1 瓶	4°C
试剂二: 粉剂	1 瓶	4°C
标准液:液体	1ml	4°C
说明书	一份	

试剂一: 粉剂×1 瓶, 4℃保存。临用前配制, 加入 20 ml 蒸馏水充分溶解。

试剂二: 粉剂×1 瓶, 4°C保存。临用前配制,加入 625μ l 冰醋酸,加入 $20 \, \text{ml}$ 蒸馏水充分溶解。

标准液: 液体 1ml×1 支 (EP 管) , 10 μmol/L Fe³⁺标准液, 4°C保存。

自备仪器和用品:

可见分光光度计、离心机、可调式移液枪、1ml 玻璃比色皿、**冰醋酸、氯仿**和蒸馏水。

测定:

- 1. 分光光度计预热 30 min, 调节波长到 520 nm, 蒸馏水调零。
- 2. 标准液解冻: 提前取出标准液, 置于室温下充分解冻后混匀。
- 3. 空白管:取 EP 管,依次加入 **400 μl 蒸馏水**,400 μl 试剂一,400 μl 试剂二,混匀后盖紧,置于沸水浴 5min,自来水冷却。加入 200 μl **氯仿**(自备),充分震荡混匀;室温 10000rpm,离心 10min,小心吸取上**层液** 700 μl,加入 1ml 玻璃比色皿,于 520 nm 测定吸光度,记为 A 空白管。
- 4. 标准管: 取 EP 管, 依次加入 **400 μl 标准液**, 400 μl 试剂一, 400 μl 试剂二, 混匀后盖紧, 置于沸水浴 5min, 自来水冷却。加入 200 μl 氯仿, 充分震荡混匀; 室温 10000rpm, 离心 10min, 小心吸取**上层液** 700 μl, 加入 1ml 玻璃比色皿, 于 520 nm 测定吸光度, 记为 A 标准管。

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







5. 测定管: 取 EP 管, 依次加入 **400 μl 血清**, 400 μl 试剂一, 400 μl 试剂二, 混匀后盖紧, 置于沸水浴 5min, 自来水冷却。加入 200 μl 氯仿, 充分震荡混匀; 室温 10000rpm, 离心 10min, 小心吸取**上层液** 700 μl, 加入 1ml 玻璃比色皿, 于 520 nm 测定吸光度, 记为 A 测定管。

注意:空白管和标准管只需测定一次。

血清铁浓度计算公式:

血清铁含量(μ mol /dL)=[C 标准液×(A 测定管 - A 空白管)÷(A 标准管 - A 空白管)]×V 总 = (A 测定管 - A 空白管)÷(A 标准管 - A 空白管)

C 标准液: 10 μmol/L Fe³⁺标准液; V 总:标准液总体积 1ml; 1 dL=0.1 L。

注意事项:

- 1、血清铁含量少,所用器皿 (EP管) 需要注意,避免被铁污染。
- 2、试剂一和试剂二溶液不稳定、需现配现用、新配制的试剂当天使用完毕。
- 3. 最低检出限为 1μmol/L。



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