

组织无机磷含量测定试剂盒说明书

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：

无机磷主要指磷酸根，参与生物体内多种代谢，包括能量代谢、核酸代谢、蛋白质磷酸化和脱磷酸化等等，此外促进碳水化合物的合成、转化和转运。

测定原理：

钼蓝与磷酸根生成 660nm 有特征吸收峰的物质，通过测定 660nm 光吸收可计算无机磷含量。

组成：

产品名称	IS015-50T/48S	Storage
试剂一：液体	1 瓶	4°C
试剂二：液体	1 瓶	4°C
试剂三：粉剂	1 瓶	4°C避光
标准品：液体	1 支	4°C
说明书	一份	

试剂三：粉剂×1 瓶，4°C避光保存。临用前配制，加入 20 ml 蒸馏水，充分溶解后加入试剂二（全部），混匀。

自备仪器和用品：

可见分光光度计、离心机、水浴锅、可调式移液枪、1ml 玻璃比色皿和蒸馏水。

无机磷提取：

按照组织质量（g）：试剂一体积（ml）为 1：5~10 的比例（建议称取约 0.1g 组织，加入 1ml 试剂一）进行冰浴匀浆。10000rpm，4°C离心 10min，取上清，置冰上待测。

测定：

1. 分光光度计预热 30 min，调节波长到 660 nm，蒸馏水调零。
2. 打开水浴锅，调节温度到 40°C。
3. 空白管：取 EP 管，依次加入 500μl 蒸馏水，500μl 试剂三，混匀后置于 40°C水浴保温 10min，室温冷却 10 min 后于 660 nm 测定吸光度，记为 A 空白管。

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



4. 标准管: 取 EP 管, 依次加入 50 μ l 标准液, 450 μ l 蒸馏水, 500 μ l 试剂三, 混匀后置于 40 $^{\circ}$ C 水浴保温 10min, 室温冷却 10 min 后于 660 nm 测定吸光度, 记为 A 标准管。

5. 测定管: 取 EP 管, 依次加入 50 μ l 上清液, 450 μ l 蒸馏水, 500 μ l 试剂三, 混匀后置于 40 $^{\circ}$ C 水浴保温 10min, 室温冷却 10 min 后于 660 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。

组织无机磷含量计算公式:

(1) 按照蛋白含量计算

$$\text{无机磷含量}(\mu\text{mol}/\text{mg prot}) = [\text{C 标准液} \times (\text{A 测定管} - \text{A 空白管}) \div (\text{A 标准管} - \text{A 空白管})] \times \text{V 总} \div \text{Cpr} \\ = 1 \times (\text{A 测定管} - \text{A 空白管}) \div (\text{A 标准管} - \text{A 空白管}) \div \text{Cpr}$$

(2) 按照样本质量计算

$$\text{无机磷含量}(\mu\text{mol}/\text{g}) = [\text{C 标准液} \times (\text{A 测定管} - \text{A 空白管}) \div (\text{A 标准管} - \text{A 空白管})] \times \text{V 总} \div \text{W} \\ = 1 \times (\text{A 测定管} - \text{A 空白管}) \div (\text{A 标准管} - \text{A 空白管}) \div \text{W}$$

C 标准液: 1mmol/L; V 总: 上清液总体积, 1ml=0.001 L; Cpr: 样本蛋白浓度, mg/ml; W: 样品质量, g。

注意事项:

1. 试剂三需临用前配制, 并且当天使用完毕。
2. 40min 内完成比色。
3. 最低检出限为 10 μ mol/L。

