

## 蛋白质羰基含量测定试剂盒

分光光度法 50 管/24 样

**注 意：**正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。

### 测定意义：

蛋白质羰基是多种氨基酸在蛋白质的氧化修饰过程中的早期标志，其含量高低表明蛋白质氧化损伤程度的大小，是衡量蛋白质氧化损伤的主要指标。

### 测定原理：

羰基与 2,4-二硝基苯肼反应生成红色 2,4-二硝基苯腙，在 370nm 处有特征吸收峰。

### 自备实验用品及仪器：

天平、恒温水浴锅、低温离心机、漩涡震荡仪、可见分光光度计、1 mL 玻璃比色皿和蒸馏水，无水乙醇，乙酸乙酯。

### 试剂组成和配制：

提取液：液体 50mL×1 瓶，4℃保存。

试剂一：粉剂 0.1g×5 支，4℃避光保存。（使用前根据样品数，每支加 1mL 水溶解，每支为 10 个样品用量）

试剂二：液体 20mL×1 瓶，4℃避光保存。

试剂三：液体 20mL×1 瓶，4℃保存。

试剂四：液体 25mL×1 瓶，4℃保存。

试剂五：根据测定样品量，将乙酸乙酯和无水乙醇等体积混合。

试剂六：液体 100mL×1 瓶，4℃保存。

### 样品处理：

1. 组织样品：按照组织质量（g）：提取液体积（mL）为 1：5~10 的比例（建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 提取液）进行冰浴匀浆，于 4℃，4000g 离心 10min，取上清，加入 0.1mL 试剂一，室温放置 10min，4℃，10000g 离心 10min，取上清待测。
2. 细菌、真菌：按照细胞数量（ $10^4$  个）：提取液体积（mL）为 500~1000：1 的比例（建议 500 万细胞加入 1mL 提取液），冰浴超声波破碎细胞（功率 300w，超声 3 秒，间隔 7 秒，总时间 3min）；然后 10000g，4℃，离心 10min，取上清置于冰上待测。
3. 血清等液体样本：直接测定。

### 测定步骤和操作表：

|         | 对照管 | 测定管 |
|---------|-----|-----|
| 样品（mL）  | 0.2 | 0.2 |
| 试剂二（mL） |     | 0.4 |
| 试剂三（mL） | 0.4 |     |

|   |     |     |
|---|-----|-----|
| 混匀，37℃避光反应 1h   |     |     |
| 试剂四 (mL)  | 0.5 | 0.5 |
| 静置 5min，4℃，12000g 离心 15min，弃上清，留沉淀  |     |     |
| 试剂五 (mL)  | 1.0 | 1.0 |
| 漩涡混匀，4℃，12000g 离心 10min，弃上清，留沉淀   |     |     |
| 试剂五 (mL)  | 1.0 | 1.0 |
| 漩涡混匀，4℃，12000g 离心 10min，弃上清，留沉淀   |     |     |
| 试剂五 (mL)  | 1.0 | 1.0 |
| 漩涡混匀，4℃，12000g 离心 10min，弃上清，留沉淀   |     |     |
| 试剂六 (mL)  | 1.0 | 1.0 |
| 漩涡混匀，37℃温育 15min，沉淀全部溶解后，4℃，12000g 离心 15min，取上清，1mL 玻璃比色皿，试剂六调零，分别记录 370nm 对照管和测定管在的吸光值， $\Delta A_{370} = A_{370} \text{测定管} - A_{370} \text{对照管}$ |     |     |

#### 计算公式：

##### 1. 按照样本蛋白浓度计算

$$\text{蛋白质羰基含量 } (\mu\text{mol/mg prot}) = [\Delta A_{370} \times V \text{ 反总} \div (\epsilon \times d)] \div (V \text{ 样} \times Cpr) = 0.227 \times \Delta A_{370} \div Cpr$$

##### 2. 按照样本重量计算

$$\text{蛋白质羰基含量 } (\mu\text{mol/g 鲜重}) = [\Delta A_{370} \times V \text{ 反总} \div (\epsilon \times d)] \div (W \times V \text{ 样} \div V \text{ 样总}) = 0.227 \times \Delta A_{370} \div W$$

##### 3. 按照细胞数量计算

$$\text{蛋白质羰基含量 } (\mu\text{mol}/10^4 \text{cell}) = [\Delta A_{370} \times V \text{ 反总} \div (\epsilon \times d)] \div (\text{细胞数量} \times V \text{ 样} \div V \text{ 样总}) = 0.227 \times \Delta A_{370} \div \text{细胞数量}$$

##### 4. 按照液体体积计算

$$\text{蛋白质羰基含量 } (\mu\text{mol/mL}) = [\Delta A_{370} \times V \text{ 反总} \div (\epsilon \times d)] \div V \text{ 样} = 0.227 \times \Delta A_{370}$$

V 反总：反应体系总体积，1mL； $\epsilon$ ：羰基微摩尔消光系数， $22 \times 10^{-3} \text{ L}/\mu\text{mol}/\text{cm}$ ；d：比色皿光径，1cm；V 样：加入样本体积，0.2 mL；V 样总：加入提取液体积，1 mL；Cpr：样本蛋白质浓度，mg/mL，W：样本质量，g

#### 注意事项：

1. 试剂一使用之前根据要测定的样品数现配，配置好后 4℃ 保存，若变为黑色，则不能使用。
2. 试剂二见光易分解，反应需严格避光。