

上海茁彩生物科技有限公司 ZCIBIO Technology Co., Ltd



生化检测原理示意图







Cat. NO: ZC-S0746 Size: 50T/48S

双缩脲法蛋白质含量检测试剂盒说明书

可见分光光度法

*正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

一、测定意义:

样品可溶性蛋白质含量常常用于酶活性计算。此外,可溶性蛋白质含量也用于食品等质量分析。

二、测定原理:

强碱性溶液中,双缩脲与 CuSO₄形成紫色络合物;紫色络合物颜色的深浅与蛋白质浓度成正比,而与蛋白质分子量及氨基酸成分无关,故可用来测定蛋白质含量。该方法测定范围为 1~10mg 蛋白质,适用于蛋白质浓度高的样品,尤其是动物材料。

三、需自备的仪器和用品:

离心机、可见分光光度计、移液器、1mL玻璃比色皿和蒸馏水。

四、试剂的组成和配置:

种类	试剂规格	储存条件	使用方法及注意事项
试剂一	液体×1 瓶	4℃保存	
标准品	液体×1 瓶, 5 mg/mL	4℃保存	







五、样品中可溶性蛋白质提取

- 1. 液体样品:澄清无色液体样品可以直接测定。
- 2. 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(自备,根据需要选用酶提取缓冲液或者蒸馏水或者生理盐水)冰浴匀浆,8000g,4℃离心10min,取上清,即待测液。(动物样品常常需要稀释)
- 3. 细菌、真菌:按照细胞数量(10⁴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8000g,4℃,离心10min,取上清置于冰上待测。

六、测定操作

- 1. 分光光度计预热30min,调节波长到540nm,蒸馏水调零。
- 2. 空白管: 取1mL玻璃比色皿, 加入200 μ L 蒸馏水, 1000 μ L试剂一, 混匀后室温静置15min, 于540nm比色, 记为A空白管。
- 3. 标准管: 取1mL玻璃比色皿, 加入200 μL标准液, 1000 μL试剂一, 混匀后室温静置15min, 于540nm比色, 记为A标准管。
- 4. 测定管: 取1mL玻璃比色皿, 加入200 μL待测液, 1000 μL试剂一, 混匀后室温静置15min, 于540nm比色, 记为A测定管。

注意:空白管和标准管只需测定一次。

七、样品中蛋白质浓度计算公式

C 待测 (mg/mL) = C标准管×(A测定管-A空白管)÷(A标准管-A空白管) =5×(A测定管-A空白管)÷(A标准管-A空白管)

八、注意事项:

- 1. 样品蛋白浓度须在1~10mg/ml 范围内,低于1mg/ml不能用此法,高于10mg/ml 须做相应稀释。因此测定前用1~2个样做预实验,确保蛋白浓度在1~10mg/ml范围内。
- 2. 待测样品蛋白提取可用生理盐水、双蒸水或不含蛋白的PBS提取。该法受硫酸铵、Tris 缓冲液干扰,提取液中应不含这些物质;否则改用BCA 蛋白质含量测定试剂盒(货号: ZC-S0470)



