

## 尿蛋白定量检测试剂盒

规格：100管/96样

编号：JLC\_K14853

检测原理：CBB法

线性范围：5-100 mg/L

检出限：1 mg/L

检测波长：595nm

### 注意

- 1、正式测定前务必取 3 - 5 个预期差异较大的样本做预测定；
- 2、为了您的安全和健康，请佩戴好防护用具；

### 测定原理

在酸性溶液中，考马斯亮蓝G-250 (Coomassie Brilliant Blue) 与蛋白质结合形成蓝色复合物；该复合物在595nm处有最大吸收峰，其颜色的深浅与蛋白质的浓度成正比。该方法灵敏度高，适合微量蛋白质分析。

### 需自备的仪器和用品

可见分光光度计、1cm光径比色皿、酶标仪、96孔板、可调式移液器、离心机、震荡仪、提取液、冰、蒸馏水

### 试剂清单

试剂名称	规格	数目	贮藏	备注
试剂一	液体60mL	x1	4°C,避光	临用前用蒸馏水稀释5倍(1 mL试剂一加入4mL蒸馏水)，现用现配
标准品	液体1mL	x1	-20°C	500mg/L BSA标准溶液

### 实验准备

- 1、分光光度计/酶标仪预热30min以上，调节波长至595nm；

### 测定操作表

- 1、在EP管中依次操作

试剂名称 (mL)	测定管	空白管 (只做一管)	标准管 (只做一管)
-----------	-----	---------------	---------------

样本待测液	0.05	-	
蛋白标准(40mg/L)			0.05
蒸馏水	-	0.05	
试剂一	3	3	3
混匀，室温(25℃)静置5min后转移至1mL玻璃/塑料比色皿(光径1cm)中 于595nm测定各管吸光值			

### 结果计算

尿蛋白浓度mg/L=(A标准-A空白)÷(A测定-A空白)×标准品浓度(500mg/L)×D(样本加样前稀释倍数)

### 注意

- 1、若A测定管过高 (A测定-A空白 > 2 (A标准-A空白) ) 时，要将样本用生理盐水作一定稀释后 (选择A测定接近A标准对应的稀释倍数) 再测；
- 2、若蛋白浓度过低建议增加样本取样量，同时标准品应同比稀释后和样本体积一致；
- 3、去污剂、Triton X-100、SDS、Tween 20/60/80、NaOH(≥0.1mol/L) 溶液和强碱性缓冲液对检测有影响；
- 4、应使用玻璃或塑料材质比色皿，检测完成后可用95%乙醇冲洗；不可使用石英(二氧化硅)比色皿(染色难以清洗)；
- 5、本试剂盒也可用酶标仪来读数 (如在反应液静置5 分钟后从每管中各取0.2mL 到96 孔板中 (注意不要加入气泡) ， 595nm 处读数) ， 计算公式不变。

### 预实验的意义

#### 比色法检测试剂盒预实验非常重要

- 1、确定该试剂盒是否适合客户的样本检测，以免造成试剂盒和样本的浪费 (比如低表达处理的样本) ；
- 2、熟悉生化试剂盒的操作流程，尤其是初次使用生化试剂盒测定；
- 3、确定样本的处理方法及稀释倍数是否合适；
- 4、了解实验过程中可能出现的实验现象或问题，以便于及时作出调整；
- 5、通过3 - 5组预实验，判断试剂盒对于样本的适应稀释浓度范围，指导实验样本稀释比例。