

高密度脂蛋白胆固醇(HDL-C) 测定试剂盒说明书

(货号: BP10146W 微板法 96样 有效期: 3个月)

一、指标介绍:

胆固醇酯酶(CHER)和胆固醇氧化酶(CHOD)经化学修饰后,与葡萄糖硫酸钠、硫化环状糊精复合物并用,使对LDL、VLDL、乳糜微粒的酶反应性降低,只选择性与HDL-胆固醇发生作用。基于此原理,在第一步反应中使LDL、VLDL、乳糜微粒与葡萄糖硫酸钠、硫化环状糊精复合物结合,在第二步反应中利用化学修饰的CHER、CHOD,无须分离其他脂蛋白直接测定 HDL-胆固醇。即利用化学修饰的CHER催化胆固醇酯水解生成游离胆固醇(FC),FC在CHOD作用下被氧化生成4-胆甾烯酮和H2O2;接着与4-氨基氨替吡啉等反应生成红色醌类化合物,其在546nm处有特征吸收峰,通过检测546nm处吸光值即可得出HDL-C含量。

二、试剂盒的组分与配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项	
试剂一	液体 18mL×1 瓶	4℃避光保存		
试剂二	液 6mL×1 瓶	4℃避光保存		
标准品	粉剂×1 支	4°C避光保存	 临用前 8000g 4°C离心 2min 使 试剂落入管底; 加 0.1ml 蒸馏水, 一周内用完, 配成的浓度见标签。 	

三、实验器材:

研钵(匀浆机)、天平、冰盒(制冰机)、台式离心机、可调式移液枪、水浴锅(烘箱、培养箱、金属浴)、96 孔板、离心管、酶标仪、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)、**乙醇**。

四、指标测定:

建议先选取 1-3 个差异大的样本(例如不同类型或分组)进行预实验,熟悉操作流程,根据预实验结果确定或调整样本浓度,以防造成样本或试剂不必要的浪费!

1、样本提取:

① 组织样本:

称取约 0.1g 组织样本加入研钵中,加入 1mL 乙醇,进行冰浴匀浆,12000rpm,4℃或室温离心10min,取上清液待测。

【注】:若增加样本量,可按照组织质量(g):提取液(mL)为 $1:5\sim10$ 的比例进行提取。

- ② 液体样本: 澄清的液体样本直接测定, 若浑浊则离心后取上清检测。
- ③ 血清样本:

若是常规的澄清的血清样本,可直接按操作表加入试剂后检测;若血清样本中含的蛋白含量较高,按操作表加入试剂后会产生浑浊现象,可先取 200μL 血清+200μL 乙醇,上下混匀几次,于8000rpm,4°C或室温离心 5min,取上清液待测。

④ 细菌/细胞样本:

网址: www.bpelisa.com



先收集细菌或细胞到离心管内, 离心后弃上清; 取约 500 万细菌或细胞加入 1mL 乙醇, 超声波破碎细菌或细胞(冰浴, 功率 200W, 超声 3s, 间隔 10s, 重复 30 次); 12000rpm 4℃离心 10min, 取上清. 置冰上待测。

【注】: 若增加样本量,可按照细菌/细胞数量(10⁴):提取液(mL)为 500~1000:1 的比例进行提取。

2、检测步骤:

- ① 酶标仪预热 30min(等待仪器过自检程序亦可),设定波长到 546m。
- ② 所有试剂解冻至室温(25℃), 在96 孔板中按下表依次加入:

仍解冰至至温(23°C),在20°10放中设下农队次加入。						
试剂组分(μL)	测定管	标准管	空白管			
成为组分 (pl)	/ / / / / / / / / / / / / / / / / / /	(仅做一次)	(仅做一次)			
样本	2.5					
标准品		2.5				
蒸馏水			2.5			
试剂一	180	180	180			
混匀,37℃孵育 5min,于波长 546nm 处读取各管吸光值 A1。						
试剂二	60	60	60			
混匀, 37℃孵育 10min, 于 546nm 处读取各管吸光值 A2。△A=A2-A1。						

【注】1.若测定管的 A2 值大于 1,则需将样本用乙醇进行稀释,稀释倍数 D 需代入公式重新计算。

2.若 $\triangle A_{\text{Min}}$ 低于 $\triangle A_{\text{Min}}$,可增加加样体积 V1(如测定管的样本量和空白管的蒸馏水增至 5μ L 或更多,则试剂一和二保持不变;标准品仍为 2.5μ L,额外加 2.5μ L 蒸馏水补齐);或增加样本取样质量 W(如增至 0.2g 或更多),则改变的 V1 和 W 则代入公式重新计算。

五、结果计算:

1、按样本质量计算:

HDL-C(μ mol/g 重量)=(C 标准×V2)×(\triangle A 测定- \triangle A 空白)÷(\triangle A 标准- \triangle A 空白)÷(W×V1÷V)×D =C 标准×(\triangle A 测定- \triangle A 空白)÷(\triangle A 标准- \triangle A 空白)÷W×D

2、按蛋白含量计算:

HDL-C(μmol/mg prot) =(C 标准×V2)×(\triangle A 测定- \triangle A 空白)÷(\triangle A 标准- \triangle A 空白)÷(Cpr×V1÷V)×D =C 标准×(\triangle A 测定- \triangle A 空白)÷(\triangle A 标准- \triangle A 空白)÷Cpr×D

3、液体中 HDL-C 含量计算:

HDL-C(mmol/L)=(C 标准×V2)×(\triangle A 测定- \triangle A 空白)÷(\triangle A 标准- \triangle A 空白)÷V1×D =C 标准×(\triangle A 测定- \triangle A 空白)÷(\triangle A 标准- \triangle A 空白)×D

4、血清中 HDL-C 含量计算:

HDL-C(mmol/L)=(C 标准×V2)×(\triangle A 测定- \triangle A 空白)÷(\triangle A 标准- \triangle A 空白)÷V1×2×D =2×C 标准×(\triangle A 测定- \triangle A 空白)÷(\triangle A 标准- \triangle A 空白)×D

5、按细胞数量计算:

网址: www.bpelisa.com



HDL-C(nmol/104cell)=(C 标准×V2)×103×(\triangle A 测定- \triangle A 空白)÷(\triangle A 标准- \triangle A 空白)÷(500×V1÷V)×D =2×C 标准×(\triangle A 测定- \triangle A 空白)÷(\triangle A 标准- \triangle A 空白)×D

C 标准---见标签; V1---样本加入体积, 0.0025mL; V---提取液体积, 1mL;

V2---标准品加入体积, 0.0025mL; D---稀释倍数, 未稀释即为 1;

2---血清前处理中的稀释倍数; 500---细胞数量, 万; W---样本取样质量, g。

Cpr---上清液蛋白浓度,mg/mL,建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒

网址: www.bpelisa.com