

β-羟丁酸含量(WST-8 法显色)检测试剂盒说明书

(货号: BP10149W 微板法 48 样 有效期: 3 个月)

一、指标介绍:

β-羟丁酸在检测糖尿病酮症酸中毒诊断、治疗中有重要意义,对糖尿病的早期诊断也有重要意义。 β-羟丁酸在β-羟丁酸脱氢酶催化下生成乙酰乙酸。同时氧化型辅酶I被还原成还原型辅酶I即 NADH, NADH 接着与 WST-8 显色剂生成于 450nm 有特征吸收峰的黄色物质,通过检测该黄色物质于 450nm 处的增加量,即可计算得出样本中β-羟丁酸含量。

二、试剂盒组分与配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
			1. 临用前 8000g 4℃离心 2min 使试剂落入管底;
试剂一	粉体 1 支	4℃保存	2. 加 1.1mL 蒸馏水充分溶解备用,用不完的试剂
			仍 4℃保存(保存周期与试剂盒有效期相同);
			1. 临用前 8000g 4℃离心 2min 使试剂落入管底;
试剂二	液体 1 支	-20℃保存	2. 加 0.5mL 蒸馏水混匀,用不完的试剂分装后
			-20℃保存(保存周期与试剂盒有效期相同);
		4℃避光	1. 临用前 8000g 4℃离心 2min 使试剂落入管底;
试剂三	粉体×1 支	保存	2. 加 1mL 蒸馏水充分溶解备用,用不完的试剂
			仍 4℃保存(保存周期与试剂盒有效期相同);
试剂四	液体 18mL×1 瓶	4℃保存	
标准品	粉体 1 支	4℃保存	1. 临用前 8000g 4℃离心 2min 使试剂落入管底;
			2. 加 2mL 蒸馏水溶解即标准品浓度为
			100μmol/mL;
			3. 用蒸馏水稀释 50 倍,即 2μmol/mL 备用检测。

三、实验器材:

研钵(匀浆机)、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)

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:

0.1g 组织(水分充足样本建议取 0.2g 左右),加 1mL 生理盐水或磷酸缓冲液研磨,粗提液全部转移到 EP 管中,12000rpm,常温离心 10min,上清液待测。

- ② 液体样品: 澄清的液体样本可直接检测。若溶液有浑浊可离心后进行测定。
- ③ 细菌/培养细胞:

先收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清;取约 500 万细菌或细胞至 EP 管中,加入 1mL 提取液,冰浴匀浆(可使用各类常见电动匀浆器),12,000rpm 4℃ 离心 10min,取上清待测。

网址: www.bpelisa.com



2、检测步骤:

- ① 打开酶标仪, 设置温度 25°C (若仪器无法控温, 则等待仪器过自检程序即可), 调节波长到 450nm。
- ② 所有试剂解冻至室温, 试剂一和二和三可按照 10:10:10 比例混成混合液直接加 30µL 即可 (需注意对照管不加试剂二,所以试剂一和二和三不要一次性混合完), 在 96 孔板中按下表依次加入:

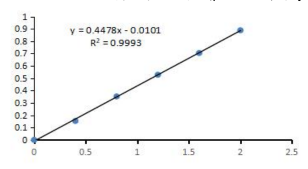
试剂组分 (μL)	测定管	对照管	空白管 (仅测一次)
试剂一	10	10	10
试剂二	10		10
试剂三	10	10	10
试剂四	170	180	170
样本	10	10	
蒸馏水			10

混匀, 37°C孵育 10min 后, 于 450nm 处读取各管吸光度 A。ΔA=A 测定-A 对照(每个测定管做一个自身对照)。

- 【注】1. 若 ΔA 值小于 0.01,可增加样本取样量 V1(如增至 $30\mu L$,则试剂三相应减少,总体积不变),则改变后的 V1 需代入公式重新计算。
 - 2. 若 A 测定管值大于 1.2,可降低样本取样量 V1(如降至 $5\mu L$,则试剂三相应增加,总体积不变),则改变后的 V1 需代入公式重新计算。

五、结果计算:

1、标准曲线方程: y = 0.4478x - 0.0101; x 为标准品浓度(μ moL/mL), y 为吸光值△A。



1、按照组织质量计算:

β-羟丁酸含量(mmol/g 重量)=(△A+0.0101)÷0.4478×V 标÷(W×V1÷V) =2.23×(△A+0.0101)÷W

2、按蛋白浓度计算:

β-羟丁酸含量(mmol/mg prot)=(△A+0.0101)÷0.4478×V 标÷(Cpr×V1÷V) =2.23×(△A+0.0101)÷Cpr

3、按照体积计算:

β-羟丁酸含量(mmol/L)=(△A+0.0101)÷0.4478×V 标÷V1 =2.23×(△A+0.0101)

4、按细菌/细胞密度计算:

β-羟丁酸含量(mmol/10⁴ cell)=(△A+0.0101)÷0.4478×V 标÷(500×V1÷V) =0.0045×(△A+0.0101)

网址: www.bpelisa.com



V 标---做标曲时标准品加样体积, 0.01mL; V1---液体样本加体积, 0.01mL; μmoL/mL---即是 mmol/L; V---加入提取液体积, 1mL; W---样本鲜重, g。 500---细菌/细胞数量, 万; 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。

附:标准曲线制作过程:

- 1 标曲为非必做实验, 用户可根据实验需求制作标曲, 亦可直接采用说明书计算公式进行结果计算。
- 2 标准品母液浓度为 100μmol/mL。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如: 0,0.4,0.8, 1.2,1.6,2 μmol/mL。也可根据实际样本调整标准品浓度。
- 3 标品稀释参照表如下:

吸取标准品母液 100uL,加入 4.9mL 蒸馏水,混匀得到 2 μmol/mL 的标品稀释液待用。						
标品浓度	0	0.4	0.8	1.2	1.6	2.0
μmol/mL	U	0.4	0.8	1.2	1.0	2.0
标品稀释液	0	40	80	120	160	200
uL	U	40	80	120	100	200
水 uL	200	160	120	80	40	0
各标准管混匀待用。						

4 依据测定管的加样表操作,根据结果,以各浓度吸光值减去 0 浓度吸光值,过 0 点制作标准曲线。 在 96 孔板中按下表依次加入:

试剂组分 (μL)	标准管	0 浓度管(仅做一次)		
试剂一	10	10		
试剂二	10	10		
试剂三	10	10		
试剂四	170	170		
标准品	10			
蒸馏水		10		

混匀, 37℃孵育 10min 后, 于 450nm 处读取各管吸光度 A, △A=A 标准-A0 浓度。

网址: www.bpelisa.com