

牛乳中半乳糖(D-Galactose)含量试剂盒说明书

(货号: BP10342F 紫外法 24样 有效期: 3个月)

一、产品简介:

半乳糖在含有半乳糖脱氢酶的复合酶作用下被分解,同时使 NAD+还原成 NADH,通过检测 340nm 下 NADH 的增加量、计算得到半乳糖的含量。

二、测试盒组成和配制:

	-0-1-7		
试剂名称	规格	保存要求	备注
试剂A1	液体3mL×1瓶	4℃保存	
试剂A2	液体3mL×1瓶	4℃保存	
试剂A3	液体3mL×1瓶	4℃保存	
试剂一	粉体1支	4°C保存	1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动甩一甩); 2. 加入 0.55mL 蒸馏水溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂二	液体15mL×1瓶	4℃保存	
试剂三	液体1支	4°C保存	1. 临用前 8000g 4° C离心 2mim 使 微量液体落入管底(可手动甩一甩); 2. 加入0.55mL蒸馏水混匀备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
标准品	半乳糖标品 (0.25mg/mL)	4℃避光保存	1. 仅用来鉴定试剂是否正常。

三、所需的仪器和用品:

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)、 1ml 比色皿、离心管、紫外分光光度计、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

四、指标测定:

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定,了解本批样品情况,熟悉实验流程,避免实验样本和试剂 浪费!

1.1、样本制备:

牛乳样品:此类样本浑浊、蛋白含量较高、需按照下述步骤进行除蛋白处理。

1.2、除样本中蛋白:

П.			
试剂名称	加入量(µL)		
试剂 A1	50		
蒸馏水	100		
样本	250		
试剂 A2	50		
试剂 A3	50		
混匀, 静置 5min 后于 12000rpm 离心 5min, 上清液待检。			

【注】1.此时样本相当于稀释 2 倍,即稀释倍数 D1 为 2。

2、上机检测:

- ① 紫外分光光度计预热 30 min 以上, 调节波长到 340nm。
- ② 所有试剂解冻至室温(25°C),或于25°C水浴锅中孵育15min;为了减少操作误差,建议使用排枪。

网址: www.bpelisa.com



- ③ 做实验前可以选取几个样本做预测定,若待检测指标含量较高可通过用蒸馏水稀释找出适合本次检测样本的稀释倍数 D2。
- ④ 依次在 1mL 石英比色皿 (光径 1cm) 中加入:

试剂名称(μL)	测定管	空白管(仅做一次)		
样本	40			
蒸馏水	100	140		
试剂一	20	20		
试剂二	560	560		
混匀,25℃条件下孵育5min于340nm处读取各管的				
A1值				
试剂三	20	20		
混匀, 25℃条件下反应20min于340nm处读取各管的				
A2值(若A值继续增加,需延长反应时间,直至2				
分钟内的吸光值保持不变),				
ΔA _{半乳糖} =(A2-A1) _{测定管} -(A2-A1) _{空白管} 。				

- 【注】1. 若 A2 值大于 1 则需用蒸馏水对样本进行稀释,或者降低样本加样体积 V1(如减至 $10\mu L$,则蒸馏水相应增加),则稀释倍数 D2 或 V1 需代入公式重新计算。
 - 2. 若 A2-A1 的差值小于 0.1 则可增加样本取样质量 W 或增加样本加样体积 V1(如增加至 80μ L,则蒸馏水相应减少),则改变后的 W 或 V1 需代入公式重新计算。

五、结果计算:

1、按照体积计算:

$$=0.54\times\Delta A_{\frac{4}{2}\frac{3}{2}\frac{4}{2}}\times D1\times D2$$

2、按照蛋白浓度计算:

半乳糖含量(mg/mg prot)=[$\Delta A_{+1,m}$ ÷ $(\epsilon \times d)$]× $V2\times 10^3\times 180.16$ ÷ $V1\times D1\times D2$ ÷Cpr

$$=0.54\times\Delta A_{\pm 9.86}\times D1\times D2\div Cpr$$

ε---NADH的摩尔吸光系数为6.22×10³L/mol/cm; d---光径距离 1cm;

V1---样本体积, 40μL=0.04mL; V2---反应总体积, 740μL=7.4×10·L;

半乳糖分子量---180.16;

Cpr---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