

组织铜含量检测试剂盒（微量法）

产品货号：BA2288

产品规格：100T/96S

产品说明：

铜（Cu）是人体必需的微量元素之一，也是蛋白质以及酶的重要组成部分。可以存在于红细胞的内外，主要功能是辅助造血，即催化血红蛋白的合成。铜元素可以适当促进人体的骨骼发育，促进人体神经系统以及脑部发育，维持婴幼儿的正常生长发育，因此，测定组织内铜离子含量可知体内是否缺铜。

在酸性条件下， Cu^{2+} 从铜蓝蛋白和清蛋白中解离出来，与络合剂3,5-二溴-PAESA反应，产生紫色络合物，在580nm处有特征吸收峰，在一定范围内吸光度与浓度成正比，从而计算出 Cu^{2+} 浓度。

注意：实验之前建议选择2-3个预期差异大的样本做预实验。如果样本吸光值不在测量范围内建议稀释或者增加样本量进行检测。

产品组成：

试剂名称	规格	保存条件
试剂一	液体17mL×1瓶	2-8℃
试剂一	液体6mL×1瓶	2-8℃
标准品	液体1mL×1支	2-8℃

溶液的配制：

1. 试剂一：若有试剂析出，置于37℃水浴溶解即可。
2. 标准品：10mmol/L（即10000 $\mu\text{mol/L}$ ）硫酸铜标准液。

需自备的仪器和用品：

可见分光光度计/酶标仪、低温离心机、水浴锅/恒温培养箱、微量玻璃比色皿/96孔板、可调式移液枪、研钵/匀浆器、冰和蒸馏水。

测定步骤：

一、样本处理（可适当调整待测样本量，具体比例可以参考文献）

1. 组织：按照组织质量（g）：蒸馏水体积（mL）为1：5~10的比例（建议称取约0.1g组织，加入1mL蒸馏水）进行冰浴匀浆，然后10000g，4℃，离心10min，取上清待测。

二、测定步骤

1. 可见分光光度计/酶标仪预热30min以上，调节波长至580nm，分光光度计用蒸馏水调零。
2. 80 $\mu\text{mol/L}$ 标准溶液配制：取100 μL 10mmol/L的标准液加入400 μL 蒸馏水混匀，即2000 $\mu\text{mol/L}$ 的标准品；再取40 μL 2000 $\mu\text{mol/L}$ 的标准品和960 μL 蒸馏水混合，即配成80 $\mu\text{mol/L}$ 标准溶液。
3. 实验前根据样本量取部分试剂一37℃预热10min。
4. 操作表：（在1.5mLEP管或96孔板中加入下列试剂）：

试剂名称（ μL ）	空白管	测定管	标准管
蒸馏水	10	-	-
样本	-	10	-
标准品	-	-	10
试剂一	150	150	150



扫一扫 加微信

郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou Leye-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址：郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心一期1号楼5楼25号

免费电话：400-611-0007 13671551480 13643719799

Q Q：807961520 731791866

邮箱：zzlybio@126.com

试剂二	50	50	50
充分混匀，37℃孵育5min，立即测定580nm处吸光值A，记为A空白、A测定、A标准，计算 ΔA ΔA 测定=A测定-A空白， ΔA 标准=A标准-A空白。空白管和标准管只需测1-2次。			

三、组织铜含量的计算

1. 按样本质量计算

组织铜含量 ($\mu\text{mol/g}$) = ΔA 测定 \div (ΔA 标准 \div C标准) \times V提取 \div W = $0.08 \times \Delta A$ 测定 \div ΔA 标准 \div W

2. 按样本蛋白浓度计算

组织铜含量 ($\mu\text{mol/g prot}$) = ΔA 测定 \div (ΔA 标准 \div C标准) \times V提取 \div (Cpr \times V提取) = $80 \times \Delta A$ 测定 \div ΔA 标准 \div Cpr

C标准: 标准品浓度, 80 $\mu\text{mol/L}$; V提取: 前处理中蒸馏水体积, 0.001L; W: 样本质量, g; Cpr: 样本蛋白浓度, mg/mL。

注意事项:

- 37℃孵育5min后请立即测定吸光度，若样本数量过多，可分批次测定，尽量确保在20min内完成测定。
- 如果样本测定吸光值大于0.5，建议将样本用蒸馏水稀释后进行测定，注意同步修改计算公式。
- 如果样本测定吸光值小于0.005或接近空白管吸光值，可适当增大样本量，空白管和标准管也需要进行相应调整。

实验实例:

- 称取0.1g鼠肺加入1mL蒸馏水进行匀浆研磨，离心取上清后按照测定步骤操作，使用96孔板测得计算 ΔA 测定 = A测定 - A空白 = 0.118 - 0.089 = 0.029， ΔA 标准 = A标准 - A空白 = 0.283 - 0.089 = 0.194，按样本质量计算含量得:

组织铜含量 ($\mu\text{mol/g}$) = $0.08 \times \Delta A$ 测定 \div ΔA 标准 \div W = $0.120 \mu\text{mol/g}$ 。

- 称取0.1010g杏仁加入1mL 蒸馏水进行匀浆研磨，离心取上清后按照测定步骤操作，使用96孔板测得计算 ΔA 测定 = A测定 - A空白 = 0.174 - 0.089 = 0.085， ΔA 标准 = A标准 - A空白 = 0.283 - 0.089 = 0.194，按样本质量计算含量得:

组织铜含量 ($\mu\text{mol/g}$) = $0.08 \times \Delta A$ 测定 \div ΔA 标准 \div W = $0.347 \mu\text{mol/g}$ 。

- 称取0.1053g黄豆粉加入1mL蒸馏水进行匀浆研磨，离心取上清后按照测定步骤操作，使用96孔板测得计算 ΔA 测定 = A测定 - A空白 = 0.242 - 0.089 = 0.153， ΔA 标准 = A标准 - A空白 = 0.283 - 0.089 = 0.194，按样本质量计算含量得:

组织铜含量 ($\mu\text{mol/g}$) = $0.08 \times \Delta A$ 测定 \div ΔA 标准 \div W = $0.599 \mu\text{mol/g}$ 。



郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou Leye-Bio Biotechnology Co., Ltd

地址: 郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心一期1号楼5楼25号

免费电话: 400-611-0007 13671551480 13643719799

Q Q: 807961520 731791866

邮箱: zzlybio@126.com

扫一扫 加微信