

柠檬酸（CA）含量检测试剂盒说明书

可见分光光度法

注意：本产品试剂有所变动，请注意并严格按照该说明书操作。

货号：BC2150

规格：50T/48S

产品组成：使用前请认真核对试剂体积与瓶内体积是否一致，有疑问请及时联系索莱宝工作人员。

试剂名称	规格	保存条件
试剂一	液体 100 mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂二	液体 12 mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂三	液体 0.2 mL×1 支	-20℃保存
试剂四	粉剂×2 瓶	常温保存
试剂五	液体 6 mL×1 瓶	2-8℃保存
标准品	液体 1 mL×1 支	2-8℃保存

溶液的配制：

- 1、试剂三：为易挥发试剂，用完后尽快密封，-20℃保存；
- 2、试剂四：临用前取 1 瓶加入 3 mL 试剂一，充分溶解，用不完的试剂 2-8℃保存一周。
- 3、试剂五：为易致癌物质，实验过程中，需佩戴手套，避免试剂五溅到皮肤上。
- 4、标准品：2 μmol/mL 柠檬酸标准液。

产品说明：

CA是生物体内常见的有机酸，是重要的食品风味物质。此外，CA是三羧酸循环第一步反应的产物。

酸性条件下，柠檬酸还原 Cr^{6+} 生成 Cr^{3+} ，在545nm处有特征吸收峰；通过测定545nm吸光值的增加，即可计算出样本中柠檬酸含量。



技术指标：

最低检出限：0.02 μmol/mL

线性范围：0.032-4 μmol/mL

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。

需自备的仪器和用品：

可见分光光度计、低温离心机、水浴锅、可调式移液枪、1mL玻璃比色皿、研钵/匀浆器/细胞超声破碎仪、冰和蒸馏水。

操作步骤：

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、液体样本中柠檬酸提取：取 0.1mL 液体加试剂一 0.9mL，充分混匀，11000g，4℃离心 10min，取上清液置于冰上待测。（若测定值较低，可适当调整液体样本和试剂一的体积比例，如（0.2mL 液体样本+0.8mL 试剂一）或（0.5mL 液体样本+0.5mL 试剂一）。）
- 2、组织：按照组织质量（g）：试剂一体积(mL)为 1：5~10 的比例（建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 试剂一），进行冰浴匀浆。11000g 4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。
- 3、细菌或培养细胞：先收集细菌或细胞到离心管内，离心后弃上清；按照细菌或细胞数量（ 10^4 个）：试剂一体积（mL）为 500~1000：1 的比例（建议 500 万细菌或细胞加入 1mL 试剂一），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）；11000g 4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。
- 4、线粒体中柠檬酸提取：称约 0.1g 组织，加入 1mL 试剂一，冰上充分研磨，600g，4℃离心 5min；取上清至另一 EP 管中，11000g，4℃离心 10min，弃上清（此上清液可用于细胞质 CA 含量测定）；向沉淀中加试剂二 200μL，以及试剂三 2μL，充分悬浮溶解，11000g，4℃离心 10min，取上清液置于冰上待测。

二、测定步骤

- 1、分光光度计预热30min以上，调节波长到545nm，蒸馏水调零。
- 2、试剂一置于30℃水浴中预热30min以上。
- 3、操作表（按下表在1.5mLEP管中加入相应试剂）：

试剂名称（μL）	空白管	测定管	标准管
蒸馏水	100	-	-
样本	-	100	-
标准品	-	-	100
试剂一	700	700	700
试剂四	100	100	100
试剂五	100	100	100

充分混匀后室温静置30min，于545nm测定吸光度，记为A空白管、A测定管、A标准管，计算 $\Delta A_{\text{测定}} = A_{\text{测定管}} - A_{\text{空白管}}$ ， $\Delta A_{\text{标准}} = A_{\text{标准管}} - A_{\text{空白管}}$ 。空白管和标准管只需做1-2次。

三、柠檬酸含量计算

- 1、按液体体积计算：

$$\text{柠檬酸含量} (\mu\text{mol/mL}) = C_{\text{标准液}} \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \times F = 20 \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}}$$

- 2、按组织质量计算：

$$\text{柠檬酸含量} (\mu\text{mol/g 质量}) = C_{\text{标准液}} \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \times V_{\text{总}} \div W = 2 \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \div W$$

- 3、按细胞/细菌数量计算：

$$\text{柠檬酸含量} (\mu\text{mol}/10^4 \text{ cell}) = C_{\text{标准液}} \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \times V_{\text{总}} \div N = 2 \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \div N$$

- 4、按蛋白浓度计算：

$$\text{柠檬酸含量} (\mu\text{mol/mg prot}) = C_{\text{标准液}} \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \times V_{\text{样}} \div (C_{\text{pr}} \times V_{\text{样}}) = 2 \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \div C_{\text{pr}}$$

C标准液：标准品的浓度，2μmol/mL；F：样本稀释倍数，（0.1mL样本+0.9mL试剂一）÷0.1mL样本=10；V总：上清液总体积，1.0mL；W：样本质量，g；N：细胞/细菌数量，以万计；Cpr：上清液蛋白浓度，mg/mL，需自行测定；V样：加入的样本体积，100μL=0.1mL。

注意事项：



- 1、样本处理等过程均需要在冰上进行。
- 2、柠檬酸试剂一不能用于蛋白含量测定，如需测定蛋白含量，需另取组织进行测定。
- 3、若反应30min后有明显的黑色小颗粒，属于正常现象，需将样本稀释后再测。
- 4、如果样本吸光值大于0.5，建议将样本用试剂一稀释后进行测定。

实验实例：

- 1、取 0.1065g 竹子叶片加入 1mL 试剂一，冰上充分研磨，11000g，4℃离心 10min，取上清液按照测定步骤操作，测并计算 ΔA 测定=A 测定管-A 空白管=0.281-0.130=0.151， ΔA 标准=A 标准管-A 空白管=0.438-0.130=0.308，按样本质量计算得：
柠檬酸含量 ($\mu\text{mol/g}$ 质量) = $2 \times \Delta A$ 测定 $\div \Delta A$ 标准 $\div W$ = 9.21 $\mu\text{mol/g}$ 质量。
- 2、取 0.1094g 兔肾脏组织加入 1mL 试剂一，冰上充分研磨，11000g，4℃离心 10min，取上清液按照测定步骤操作，测得计算 ΔA 测定=A 测定管-A 空白管=0.440-0.130=0.310， ΔA 标准=A 标准管-A 空白管=0.438-0.130=0.308，按样本质量计算得：
柠檬酸含量 ($\mu\text{mol/g}$ 质量) = $2 \times \Delta A$ 测定 $\div \Delta A$ 标准 $\div W$ = 18.40 $\mu\text{mol/g}$ 质量。
- 3、取 0.1mL 兔血清加试剂一 0.9mL，充分混匀，11000g，4℃离心 10min，取上清液按照测定步骤操作，测得计算 ΔA 测定=A 测定管-A 空白管=0.271-0.130=0.141， ΔA 标准=A 标准管-A 空白管=0.438-0.130=0.308，按液体样本的体积计算：
柠檬酸含量 ($\mu\text{mol/mL}$) = $20 \times \Delta A$ 测定 $\div \Delta A$ 标准 = 9.156 $\mu\text{mol/mL}$ 。

相关发表文献：

- [1] Guo S, Hou L, Dong L, Nie X, Kang L, Wang X. PLIN2-induced ectopic lipid accumulation promotes muscle ageing in gregarious locusts. *Nat Ecol Evol.* 2023 Jun;7(6):914-926. doi: 10.1038/s41559-023-02059-z. Epub 2023 May 8. PMID: 37156891.
- [2] Feng YQ, Wang JJ, Li MH, Tian Y, Zhao AH, Li L, De Felici M, Shen W. Impaired primordial follicle assembly in offspring ovaries from zearalenone-exposed mothers involves reduced mitochondrial activity and altered epigenetics in oocytes. *Cell Mol Life Sci.* 2022 Apr 26;79(5):258. doi: 10.1007/s00018-022-04288-0. PMID: 35469021.
- [3] Hou L, Guo S, Wang Y, Nie X, Yang P, Ding D, Li B, Kang L, Wang X. Neuropeptide ACP facilitates lipid oxidation and utilization during long-term flight in locusts. *Elife.* 2021 Jun 21;10:e65279. doi: 10.7554/eLife.65279. PMID: 34151772; PMCID: PMC8324298.
- [4] Li F, Liu H, Wu X, Song Z, Tang H, Gong M, Liu L, Li F. Tetrathiomolybdate Decreases the Expression of Alkaline Phosphatase in Dermal Papilla Cells by Increasing Mitochondrial ROS Production. *Int J Mol Sci.* 2023 Feb 4;24(4):3123. doi: 10.3390/ijms24043123. PMID: 36834536; PMCID: PMC9960908.
- [5] Liu Y, He L, Liu B, Ying Y, Xu J, Yu M, Dang J, Liu K. Pharmacological inhibition of sphingolipid synthesis reduces ferroptosis by stimulating the HIF-1 pathway. *iScience.* 2022 Jun 6;25(7):104533. doi: 10.1016/j.isci.2022.104533. PMID: 35784791; PMCID: PMC9240796.

相关系列产品：

- BC0710/BC0715 α -酮戊二酸脱氢酶 (α -KGDH) 活性检测试剂盒
BC0950/BC0955 琥珀酸脱氢酶 (SDH) 活性检测试剂盒





BC0380/BC0385 丙酮酸脱氢酶（PDH）活性检测试剂盒

