

精氨酸（Arg）含量检测试剂盒说明书

可见分光光度法

货号：BC5630

规格：50T/48S

产品内容：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
提取液一	液体 60 mL×1 瓶	2-8℃保存
提取液二	液体 9 mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂一	粉剂×1 支	2-8℃保存
试剂二	液体 15 mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂三	液体 15 mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂四	液体 15 mL×1 瓶	2-8℃保存
标准品	粉剂×1 支	2-8℃保存

溶液的配制：

- 1、试剂一：临用前加入 1.5mL 无水乙醇，充分溶解。-20℃可以保存 4 周。
- 2、工作液配制：根据样本量按照试剂一：试剂二=50μL：450μL（500μL，2T）的比例配制，现配现用。
- 3、标准品：临用前加入 0.918 mL 蒸馏水，充分溶解，配制成 62.5 μmol/mL 精氨酸标准溶液。临用前取 10μL 的 62.5 μmol/mL 精氨酸标准溶液于 EP 管中，加入 790 μL 蒸馏水充分溶解，配制成 0.78125 μmol/mL 的精氨酸标准溶液。

产品说明：

精氨酸(Arginine)是人体和动物体内的必需氨基酸，在机体中参与蛋白质的合成代谢、以及多胺和 NO 的合成，起着重要的生理作用。精氨酸有降低血压的作用，在体内精氨酸能够分解成为一氧化氮，一氧化氮能松弛血管壁平滑肌，调节血管弹性，对血管内膜有修复作用。精氨酸能够刺激并诱导肾上腺激素分泌，从而降低血糖，减少身体中脂肪酸的生产，能使高血糖患者的血糖降至正常水平。

精氨酸在碱性介质中与甲萘酚和次氯酸钠生成红色生成物，其在 525nm 处有特征吸收峰，以此计算精氨酸含量。



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/恒温培养箱、涡旋混匀仪、分析天平、可调式移液器、1mL 玻璃比色皿、研钵/匀浆器/细胞超声破碎仪、蒸馏水、无水乙醇（>98%，AR）和冰。

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. 组织：按照质量（g）：提取液一体积（mL）为1：5~10的比例（建议称取约0.1g，加入1mL提取液一）加入提取





液一，冰浴匀浆后于4℃，12000g离心10min，取0.8mL上清液，再缓慢加入0.15mL提取液二，缓慢吹打混匀至无气泡产生，4℃ 12000g离心10min后取上清待测。

2. 细胞：按照细胞数量（ 10^6 个）：提取液一体积（mL）为5~10: 1的比例（建议5百万细胞加入1mL提取液一），冰浴超声波破碎细胞（功率300w，超声3秒，间隔7秒，总时间3min）；于4℃，12000g离心10min，取0.8mL上清液，再缓慢加入0.15mL提取液二，缓慢吹打混匀至无气泡产生，4℃ 12000g离心10min后取上清待测。
3. 血清（浆）等液体：取100μL液体加入1mL提取液一，4℃ 12000g离心10min，取0.8mL上清液，再缓慢加入0.15mL提取液二，缓慢吹打混匀至无气泡产生，4℃ 12000g离心10min后取上清待测。

注：提取液二需缓慢加入，加入后会产生大量气泡，建议使用2mL EP管进行操作。

二、测定步骤

- 1、可见分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 525nm，蒸馏水调零。
- 2、在1.5mLEP管中按下表步骤加样：

试剂名称（μL）	测定管	标准管	空白管
样本	250	-	-
标准品	-	250	-
蒸馏水	-	-	250
工作液	250	250	250
避光、冰浴 20min			
试剂三	250	250	250
充分震荡 30s			
试剂四	250	250	250
充分混匀后，冰浴反应 2min，于比色皿中测定在 525nm 处的吸光度，记作 $A_{\text{测定}}$ ， $A_{\text{标准}}$ ， $A_{\text{空白}}$ 。 $\Delta A_{\text{测定}} = A_{\text{测定}} - A_{\text{空白}}$ ， $\Delta A_{\text{标准}} = A_{\text{标准}} - A_{\text{空白}}$ 。（标准管和空白管只需做 1-2 次）			

三、精氨酸（Arg）含量计算

- (1) 按样本蛋白浓度计算

$$\text{Arg 含量} (\mu\text{mol}/\text{mg prot}) = C_{\text{标准}} \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \times V_{\text{样}} \div (C_{\text{pr}} \times V_{\text{样}}) \times F = 0.781 \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \times C_{\text{pr}} \times F$$

- (2) 按样本质量计算

$$\begin{aligned} \text{Arg 含量} (\mu\text{mol}/\text{g 质量}) &= C_{\text{标准}} \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \times (V_{\text{上清}} + V_{\text{提取液二}}) \div (W \times V_{\text{上清}} \div V_{\text{提取液一}}) \times F \\ &= 0.928 \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \times W \times F \end{aligned}$$

- (3) 按细菌或细胞数量计算

$$\begin{aligned} \text{Arg 含量} (\mu\text{mol}/10^6 \text{ cell}) &= C_{\text{标准}} \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \times (V_{\text{上清}} + V_{\text{提取液二}}) \div (N \div V_{\text{上清}} \div V_{\text{提取液一}}) \times F \\ &= 0.928 \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \times N \times F \end{aligned}$$

- (4) 按液体体积计算

$$\begin{aligned} \text{Arg 含量} (\mu\text{mol}/\text{mL}) &= C_{\text{标准}} \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \times (V_{\text{上清}} + V_{\text{提取液二}}) \div (V_{\text{液体}} \times V_{\text{上清}} \div (V_{\text{液体}} + V_{\text{提取液一}})) \times F \\ &= 10.205 \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \times F \end{aligned}$$

$C_{\text{标准}}$ ：精氨酸标准溶液浓度，0.78125 μmol/mL； $V_{\text{样}}$ ：反应体系中加入的样本体积，0.25mL； $V_{\text{上清}}$ ：提取时上清的体积，0.8mL； $V_{\text{提取液二}}$ ：加入提取液二的体积，0.15mL； $V_{\text{提取液一}}$ ：加入提取液一的体积，1mL； $V_{\text{液体}}$ ：液体样本体积，0.1mL； C_{pr} ：蛋白质浓度，mg/mL； W ：样本质量，g； N ：细胞或细菌数量，以 10^6 计； F ：样本稀释倍数。

注意事项：



本产品仅供科学研究使用。请勿用于临床、诊断、食品、化妆品检测等用途。

For research use only. Do not use for clinical, diagnostic, food, cosmetic testing and other purposes.

1. 如果 $\Delta A_{\text{测定}}$ 大于 0.8, 可以用蒸馏水对样本进行稀释; 如果 $\Delta A_{\text{测定}}$ 小于 0.01, 可以加大样本量。最终计算时同步修改计算公式。
2. 提取液一中含有蛋白质沉淀剂, 因此上清液不能用于蛋白浓度测定。如需测定蛋白含量, 需另取组织。

实验实例:

- 1、称取 0.1162g 小鼠肾脏组织, 加入提取液进行冰浴匀浆, 按照测定步骤操作, 用 1mL 玻璃比色皿测得计算 $\Delta A_{\text{测定}} = A_{\text{测定}} - A_{\text{空白}} = 0.582 - 0.227 = 0.355$, $\Delta A_{\text{标准}} = A_{\text{标准}} - A_{\text{空白}} = 0.727 - 0.227 = 0.5$, 带入公式计算:
 $\text{Arg 含量} (\mu\text{mol/g 质量}) = 0.928 \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \div W = 5.670 \mu\text{mol/g 质量}$ 。
- 2、称取 0.1186g 花生组织, 加入提取液进行冰浴匀浆, 按照测定步骤操作, 用 1mL 玻璃比色皿测得计算 $\Delta A_{\text{测定}} = A_{\text{测定}} - A_{\text{空白}} = 0.661 - 0.227 = 0.434$, $\Delta A_{\text{标准}} = A_{\text{标准}} - A_{\text{空白}} = 0.727 - 0.227 = 0.5$, 带入公式计算:
 $\text{Arg 含量} (\mu\text{mol/g 质量}) = 0.928 \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \div W = 6.792 \mu\text{mol/g 质量}$ 。
- 3、取人血清按前处理和实验步骤进行实验, 用 1mL 玻璃比色皿测得计算 $\Delta A_{\text{测定}} = A_{\text{测定}} - A_{\text{空白}} = 0.314 - 0.227 = 0.087$, $\Delta A_{\text{标准}} = A_{\text{标准}} - A_{\text{空白}} = 0.727 - 0.227 = 0.5$, 带入公式计算:
 $\text{Arg 含量} (\mu\text{mol/mL}) = 10.205 \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \times F = 1.776 \mu\text{mol/mL}$ 。

参考文献:

[1] Francis P S, Barnett N W, Foitzik R C, et al. Chemiluminescence from the Sakaguchi reaction [J]. Analytical Biochemistry, 2004, 329(2):340-341.

相关系列产品:

- BC1500/BC1505 植物硝态氮含量检测试剂盒
- BC1520/BC1525 植物氨态氮含量检测试剂盒
- BC1530/BC1535 尿素氮 (BUN) 含量检测试剂盒
- BC4370/BC4375 植物中酰胺含量检测试剂盒
- BC5550/BC5555 精氨酸酶活性检测试剂盒

