

# 考马斯亮蓝法测蛋白含量测定试剂盒说明书

分光光度法 50 管/48 样

## 注 意:正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。

#### 测定意义:

样品可溶性蛋白质含量常常用于酶活性计算。此外,可溶性蛋白质含量也用于食品等质量分析。

## 测定原理:

在酸性溶液中,考马斯亮蓝 G-250 与蛋白质结合形成蓝色复合物;该复合物在 620nm 处有最大吸收峰,其颜色的深浅与蛋白质的浓度成正比。该方法灵敏度高,适合微量蛋白质分析。

#### 自备仪器和用品:

离心机、分光光度计、石英比色皿、移液器和蒸馏水。

## 试剂组成和配制:

试剂一:液体 30 mL×1 瓶,4℃保存。

#### 样品中可溶性蛋白质提取:

- 1. 液体样品:澄清液体样品可以直接测定。
- 2. 组织样品:按照组织质量(g):提取液体积(mL)为1:20的比例(建议称取约0.05g组织,加入1mL提取液(**自备**,根据需要选用酶提取缓冲液或者蒸馏水或者生理盐水))
  - 冰浴匀浆,8000g,4℃离心10min,取上清,即待测液。(动物样品常常需要稀释)
- 3. 细菌、真菌: 按照细胞数量(10<sup>4</sup>个): 提取液体积(mL)为 500~1000: 1 的比例(建议 500 万细胞加入 1mL 提取液), 冰浴超声波破碎细胞(功率 300w,超声 3 秒,间隔 7 秒,总时间 3min);然后 8000g,4°C,离心 10min,取上清置于冰上待测。

### 测定操作:

- 1. 分光光度计预热 30 min, 蒸馏水调零。
- 2. 在石英比色皿中加入:

试剂 ( μ L )	测定管	空白管
样本	500	
蒸馏水		500
试剂一	500	500
湿匀巨 测宁波长 620 nm 吸来店 △ A-A 测宁-A 交白		

注意: 空白管只需要测定一次。

## 计算公式:

标准曲线: y = 14.253x - 0.0007 R<sup>2</sup> = 0.9997 x: 蛋白标准品浓度(mg/mL)

y: 吸光值差值

1.按液体样本体积计算:



Cpr (mg/mL) =( $\triangle$ A+0.0007) ÷14.253 =0.07×( $\triangle$ A+0.0007)

2. 按组织样本质量计算:

Cpr (mg/g) =( $\triangle$ A+0.0007)÷14.253×V  $\stackrel{.}{\bowtie}$ ÷W =0.07×( $\triangle$ A+0.0007)÷W

V 总: 提取液体积, 1 mL; W: 样本质量, g。