

# 组织无机磷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：**

无机磷主要指磷酸根，参与生物体内多种代谢，包括能量代谢、核酸代谢、蛋白质磷酸化和脱磷酸化等等，此外促进碳水化合物的合成、转化和转运。

**测定原理：**

钼蓝与磷酸根生成 660nm 有特征吸收峰的物质，通过测定 660nm 光吸收可计算无机磷含量。

**自备仪器和用品：**

可见分光光度计、离心机、水浴锅、可调式移液枪、1mL 玻璃比色皿和蒸馏水。

**试剂组成和配置：**

试剂一：液体×1 瓶，4℃保存。

试剂二：液体×1 瓶，4℃保存。

试剂三：粉剂×1 瓶，4℃避光保存。临用前配制，加入 20 mL 蒸馏水，充分溶解后加入试剂二（全部），混匀。

标准品：液体×1 支，4℃保存。

**无机磷提取：**

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。10000rpm，4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

**测定：**

1. 分光光度计预热 30 min，调节波长到 660 nm，蒸馏水调零。
2. 打开水浴锅，调节温度到 40℃。
3. 空白管：取 EP 管，依次加入 500μL 蒸馏水，500μL 试剂三，混匀后置于 40℃水浴保温 10min，室温冷却 10 min 后于 660 nm 测定吸光度，记为 A 空白管。
4. 标准管：取 EP 管，依次加入 50μL 标准液，450μL 蒸馏水，500μL 试剂三，混匀后置于 40℃水浴保温 10min，室温冷却 10 min 后于 660 nm 测定吸光度，记为 A 标准管。
5. 测定管：取 EP 管，依次加入 50μL 上清液，450μL 蒸馏水，500μL 试剂三，混匀后置于 40℃水浴保温 10min，室温冷却 10 min 后于 660 nm 测定吸光度，记为 A 测定管。

**注意：**空白管和标准管只需测定一次。

**组织无机磷含量计算公式：**

(1) 按照蛋白含量计算

无机磷含量(μmol/mg prot)= [C 标准液×(A 测定管-A 空白管)÷(A 标准管-A 空白管)]×V 总÷Cpr

$$=1 \times (A_{\text{测定管}} - A_{\text{空白管}}) / (A_{\text{标准管}} - A_{\text{空白管}}) \times C_{\text{pr}}$$

(2) 按照样本质量计算

$$\text{无机磷含量} (\mu\text{mol/g}) = [C_{\text{标准液}} \times (A_{\text{测定管}} - A_{\text{空白管}}) / (A_{\text{标准管}} - A_{\text{空白管}})] \times V_{\text{总}} / W$$

$$=1 \times (A_{\text{测定管}} - A_{\text{空白管}}) / (A_{\text{标准管}} - A_{\text{空白管}}) \times V_{\text{总}} / W$$

C<sub>标准液</sub>: 1mmol/L; V<sub>总</sub>: 上清液总体积, 1mL=0.001 L; C<sub>pr</sub>: 样本蛋白浓度, mg/mL; W: 样品质量, g。

**注意事项:**

1. 试剂三需临用前配制，并且当天使用完毕。
2. 40min 内完成比色。
3. 最低检出限为 10 μ mol/L。