

肌酸含量检测试剂盒(可见分光光度法)

中文名称: 肌酸含量检测试剂盒(可见分光光度法)

英文名称: Creatine Content Assay Kit

产品包装 : 盒装

产品规格: 50T/24S

储存条件: -20℃

检测方法: 可见分光光度法

有效期: 6个月

产品内容:

试剂名称	规格	保存条件
提取液一	液体 30mL×1 瓶	2-8℃保存
提取液二	液体 5mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂一	粉剂×2 支	-20℃保存
试剂一稀释液	液体 15 mL×1 瓶	-20℃保存
试剂二	液体 15mL×1 瓶	-20℃保存
标准品	粉剂×1 支	2-8℃保存

溶液的配制:

试剂一: 临用前加 1mL 乙醇溶解, -20℃可以保存 2 周, 试剂若变为深棕色则不可再使用。

试剂一工作液: 临用前根据样本量按试剂一: 试剂一稀释液= 40μ L: 560μ L (共 600μ L,

约 3T) 的比例进行配制, 现配现用, 当天用完;

标准品: 1 mg 一水肌酸。临用前加入 1 mL 蒸馏水,充分溶解,即 1 mg/mL 一水肌酸

标准储备液。用不完的试剂 4℃保存一个月。



产品说明:

肌酸(Creatine)是一种含氮化合物,自然存在于脊椎动物体内,能够辅助为肌肉和神经细胞 提供能量。肌酸可由精氨酸(arginine)、甘氨酸(glycine)及甲硫氨酸(methionine)三种氨基 酸合成,可由人体自行合成,也可以从食物中摄取。大约 95%的肌酸存在于骨骼肌中,主 要存在形式为磷酸肌酸。肌酸作为一种补充剂主要通过增加肌肉质量,增强运动表现能力。 肌酸也被作为神经肌肉疾病的一种治疗药被广泛研究,它可能有助于保护神经和改善细胞生物功能状态。

肌酸酶偶联肌氨酸氧化酶,可将肌酸转化为甘氨酸、甲醛、过氧化氢,过氧化物酶催化过氧化氢氧化 4-氨基安替比林偶联酚,生成有色化合物,在 505nm 有特征吸收峰。

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。

需自备的仪器和用品:

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

操作步骤:

一、样本处理(可适当调整待测样本量)

- **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 (106 个): 提取液一体积 (mL) 为 5~10: 1 的比例 (建议 5×106 个细胞加入 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,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、分光光度计预热 30min 以上,调节波长至 505nm,蒸馏水调零。

2、按下表步骤加样:

试剂名称(μL)	测定管	对照管	空白管	标准管	
样本	100	100	-	-	
蒸馏水	-	100	100	-	
标准溶液	-	-	-	100	
试剂─工作液	200	200	200	200	
试剂二	100		100	100	
室温避光反应 10min					
蒸馏水	600	-	100	100	

充分混匀, 测定 530nm 处的吸光度。分别记为 A 测定、A 对照、A 空白、A 标准。 Δ A 测定=A 测定-A 对照, Δ A 标准=A 标准-A 空白。空白管和标准曲线只需进行 1-2 次。

注: 空白管只需做 1-2 次。

三、肌酸含量计算

1、 标准曲线绘制:

以一水肌酸标准溶液浓度为横坐标 (x, μg/mL),以 ΔA 标准为纵坐标 (y) 绘制标准曲线,得到线性回归方程 y=kx+b,将 ΔA 测定带入方程求得 x (μg/mL)。



2、 计算公式

(1) 按照蛋白浓度计算

肌酸含量 (μg/mg prot) = x×V 样÷ (V 样×Cpr) ×0.879=x÷Cpr×0.879

(2) 按照样本质量计算

肌酸含量 (μg/g 质量) = x× (V 上清+V 提取液二) ÷ (W×V 上清÷V 提取液一) × 0.879=1.044×x÷W

(3) 按照细菌或细胞数量计算

肌酸含量 (μg/104 cell) = x× (V 上清+V 提取液二) ÷ (细胞数量×V 上清÷V 提取液一) ×0.879= 1.044×x÷细胞数量

(4) 按照血清(浆)体积计算

肌酸含量 (μg/mL) = x× (V 上清+V 提取液二)÷ [V 液体×V 上清÷ (V 提取液一+V 液体)]×0.879=11.482×x

V 样:加入样本体积,100 μL=0.1 mL; V 上清:提取液一提取时上清液体积,0.8 mL; Cpr:样本蛋白浓度,mg/mL; W:样本质量,g;细胞或细菌数量:以104 计; V 提取液一:加入提取液一体积,1 mL; V 提取液二:加入提取液二体积,0.15 mL; V 液体:液体样本体积,0.1 mL; 0.879:换算系数,一水肌酸相对分子质量149.15,

注意事项:

- 1、显色完成后,请在 10 min 之内完成检测。
- 2、提取液中含有蛋白沉淀剂,提取的上清液不能用于蛋白浓度的测定。若想要用蛋白浓度 计算肌酸含量需要另取样本,即取相同质量的组织、同等数目的细菌或细胞,用 1.1875mLPBS(生理盐水)匀浆;取相同体积的血清(浆),用 1.206mLPBS(生理盐水) 匀浆(相当于提取步骤最终样本上清液),用 BCA 法进行蛋白浓度测定。



- **3、**如果测定吸光值低于或超过线性范围吸光值,可以增加样本量或者稀释样本后再进行测定。
- **4、**试剂一、试剂二对人体有刺激性,请采取适当的防护措施。为了您的安全和健康,请穿实验服并戴乳胶手套操作

实验实例:

1. 取 0.1g 小鼠肌肉加入 1mL 提取液一进行匀浆研磨离心, 取 0.8mL 上清后加 0.15mL 提取液二, 离心取上清稀释 2 倍后按照测定步骤操作, 测得计算 ΔA 测定=A 测定-A 对照=1.335-0.058=1.277, 带入标准曲线 y=0.0118x+0.0343, 计算 x=105.3。按样本质量计算含量得:

肌酸含量 (μg/g 质量) =1.044×x÷W ×2 (稀释倍数) =2198.7 μg/g 质量。

2、取 100μL 牛血清加入 1mL 提取液一, 离心取 0.8mL 上清后加 0.15mL 提取液二, 离心取上清, 之后按照测定步骤操作, 测得计算 ΔA 测定=A 测定-A 对照 =0.596-0.069=0.527, 带入标准曲线 y=0.0118x+0.0343, 计算 x=41.754。按照液体体积计算含量得: 肌酸含量 (μg/mL) =11.482×x= 479.4 μg/mL。