

## 脑脊液总蛋白检测试剂盒(比浊微板法)说明书

本产品仅供体外研究使用，不得用于临床诊断

### 产品简介：

脑脊液(Cerebro-Spinal Fluid, CSF)是存在于脑室、蛛网膜下腔和脊髓中央管内的无色透明液体，由脑室中的脉络丛产生，与血浆和淋巴液的性质相似，正常成年人的脑脊液约 100~150ml，弱碱性，不含红细胞。正常脑脊液具有一定的化学成分和压力，对维持颅压的相对稳定有重要作用，当中枢神经系统受损时，脑脊液的检测成为重要的辅助诊断手段。总蛋白(Total Protein, TP)由白蛋白和球蛋白组成，对于生物体液(血清、尿液、脑脊液)中总蛋白质含量的测定，一般要基于如下两个假设：1、所有蛋白质分子由纯多肽组成，含氮量的质量百分比为 16%；2、体液中含有数百个蛋白质分子，每个分子对测定反应都具有非常相似的特性，目前常用的检测总蛋白的方法有：双缩脲法、紫外分光光度法、染料结合法、凯氏定氮法、沉淀法等。

脑脊液总蛋白检测试剂盒(比浊微板法)其检测原理是脑脊液中蛋白质与磺基水杨酸等作用，形成沉淀，用比浊法测定其浊度，与相同处理的标准液比较，求出样本中蛋白质的含量，可用于人或动物脑脊液样本中的总蛋白含量测定，但易受表面活性剂影响。G 该试剂盒仅用于科研领域，不适用于临床诊断或其他用途。

### 产品组成：

名称	规格	保存条件
脑脊液总蛋白检测试剂盒(比浊微板法)	100T	4℃避光
试剂(A):蛋白标准	20mg	RT
试剂(B):蛋白标准配制液	5ml	RT
试剂(C):比浊显色液	20ml	4℃避光
使用说明书	1 份	
有效期	1 年	

### 自备材料：

- 1、离心管、小试管
- 2、酶标仪、96 孔板

### 操作步骤(仅供参考)：

1、取 1ml 蛋白标准配制液或稀释液加入到蛋白标准中，充分溶解后配制成 20mg/ml 的蛋白标准溶液，配制后可立即使用，溶解后的蛋白标准溶液应-20℃保存，取适量 20mg/ml 的蛋白标准溶液用蛋白标准配制液或稀释液继续进行稀释至 0.5mg/ml。特别提示：待测蛋白溶解于什么样的稀释液中，蛋白标准也宜溶解于什么样的稀释液中，例如待测蛋白溶解于蔗糖中，亦取蛋白标准溶解于蔗糖中，一般也可以用 0.9%NaCl 或 PBS 作为稀释液。

2、TP 加样：按照下表设置系列孔，溶液应按照顺序依次加入，并注意避免产生气泡；如果样品浓度过高，可以减少样品用量或适当稀释后再进行测定，样品的检测最好能设置平行孔。

加入物(μl)	空白孔	标准孔	测定孔
蛋白标准配制液	25	—	—
蛋白标准溶液(0.5mg/ml)	—	25	—
待检样品(脑脊液)	—	—	25
比浊显色液	200	200	200

3、TP 测定：混匀,室温孵育 10min，酶标仪测定 530nm 波长处的吸光度，以空白孔调零，读取标准孔和测定孔的吸光度(即为 A 标准和 A 测定)。

**计算：**脑脊液总蛋白(mg/L)=A 测定/A 标准×500(mg/L)

**注意事项：**

- 1、蛋白标准粉末溶解于蛋白标准配制液后，即获得蛋白标准原液，该原液中含有防腐剂，不影响后续检测，该蛋白标准原液-20℃长期保存。
- 2、比浊显色液放置时间长会产生微细沉淀，如不能完全复溶，应弃去。
- 3、加入显色液 10min 内浊度进行性增加，10min 时达到顶点，如遇絮状物产生，应颠倒混匀后再测量。
- 4、如果脑脊液中所含蛋白浓度过高，应稀释后再进行检测，否则影响结果。
- 5、如果没有酶标仪，也可以使用分光光度计测定，使用分光光度计测定蛋白浓度时，每个试剂盒可以测定的样品数量可能会显著减少。
- 6、常规使用时可绘制标准曲线进行样品的测定。

**相关产品：**

硝态氮检测试剂盒(磺胺比色法)
纤维素酶检测试剂盒(DNS 比色法)
无机磷检测试剂盒(紫外分光光度微板法)
无机磷检测试剂盒(紫外分光光度比色法)
无机磷检测试剂盒(米吐尔钼蓝微板法)

