

## 氨基酸（AA）含量检测试剂盒说明书

产品货号	产品名称	包装规格	测定方法
AYFG6-C24	氨基酸（AA）含量检测 试剂盒	24T	常量法
AYFG6-C48		48T	

### 一、测定意义：

氨基酸作为组成蛋白质的基本单元，在生物代谢过程中起着关键作用。动物肝脏、肾脏是氨基酸代谢的主要器官，尿液中氨基酸的变化可以反映体内氨基酸的代谢情况，以及肝脏、肾脏的生理状态。

### 二、测定原理：

氨基酸中的 $\alpha$ -氨基在加热条件及弱酸环境下能够与水合茚三酮反应生成蓝紫色化合物，产物在 570 nm 处具有特征吸收峰，通过吸光值变化即可定量检测氨基酸的含量。

### 三、试剂组成：

试剂名称	试剂装量(24T)	试剂装量(48T)	保存条件
提取液	液体 30mL×1 瓶	液体 60mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂一	液体 20mL×1 瓶	液体 40mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂二	粉剂 ×1 瓶	粉体 ×2 瓶	2-8℃避光保存
<b>试剂二的配制：</b> 用前每瓶加入 2 mL 无水乙醇（自备）充分溶解再加入 18 mL 蒸馏水充分混匀（现用现配，配制后 4℃可保存一周）。			
试剂三	粉剂 ×1 瓶	粉体 ×2 瓶	2-8℃避光保存
<b>试剂三的配制：</b> 使用前每瓶加入 2 mL 蒸馏水充分溶解（现用现配，配制后 4℃可保存一周）			
标准品（10mg）	粉剂 ×1 瓶	粉体 ×1 瓶	2-8℃避光保存
<b>标准液的配制：</b> 临用前加入 1 mL 提取液混匀溶解，配制成 10 mg/mL 标准液备用。			

### 四、操作步骤：

#### 样本前处理

1、组织：按照组织质量（g）：提取液体积（mL）为 1:（5-10）的比例（建议称取 0.1 g 组织，加入 1 mL 提取液）处理样品，室温研

磨至匀浆，沸水浴提取 15 min（密封以防止水分散失），冷却至室温，4℃ 10000 g 离心 10 min，取上清液即为待测样本。

2、细菌、细胞：按照细胞数量  $10^4$  个：提取液体积（mL）500~1000:1 的比例（建议 500 万细胞加入 1 mL 提取液），冰浴超声波破碎细胞（功率 300w，超声 3s，间隔 7s，总时间 3 min），沸水浴提取 15 min（密封以防止水分散失），冷却至室温，4℃ 10000 g 离心 10 min，取上清液即为待测样本。

3、液体样本：吸取 0.5 mL 液体样本加入 0.5 mL 提取液，沸水浴提取 15 min（密封以防止水分散失），冷却至室温，4℃ 10000 g 离心 10 min，取上清液即为待测样本。

### 测定步骤

- 分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 570nm，蒸馏水调零；
- 不同浓度标准液配制：将 10 mg/mL 标准液用蒸馏水稀释至 200、150、100、50、25、12.5 $\mu$ g/mL；
- 操作表（在离心管中加入以下试剂）：

试剂名称	测定管	标准管	空白管
样品（ $\mu$ L）	50	-	-
提取液（ $\mu$ L）	-	-	50
不同浓度标准液（ $\mu$ L）	-	50	-
试剂一（ $\mu$ L）	500	500	500
试剂二（ $\mu$ L）	500	500	500
试剂三（ $\mu$ L）	50	50	50
充分混匀，沸水浴 15 min（密封以防止水分散失），立即冷却至室温。混匀，吸取 1 mL 于玻璃比色皿中，测定 570 nm 处吸光值，记为 $A_{\text{测定}}$ 、 $A_{\text{标准}}$ 和 $A_{\text{空白}}$ ，计算 $\Delta A_{\text{测定}} = A_{\text{测定}} - A_{\text{空白}}$ ， $\Delta A_{\text{标准}} = A_{\text{标准}} - A_{\text{空白}}$ 。注：空白管只需测定 1-2 次。			

### 五、氨基酸（AA）含量测定：

1、标准曲线绘制：以 $\Delta A_{\text{标准}}$ 为横坐标，标准品浓度为纵坐标，绘制标准曲线。根据标准曲线，将 $\Delta A_{\text{测定}}$ 带入公式计算出样本浓度(y,  $\mu\text{g/mL}$ )；

2、按液体样本体积计算

**计算公式：** $VE (\mu\text{g/mL}) = y \times V_{\text{样总}} \div V_{\text{液}} = 2 \times y$

3、按样本蛋白浓度计算

**计算公式：** $VE (\mu\text{g/mg prot}) = y \times V_{\text{样总}} \div Cpr = y \div Cpr$

4、按样本鲜重计算

**计算公式：** $VE (\mu\text{g/g}) = y \times V_{\text{样总}} \div W = y \div W$

5、按照细菌或细胞数量计算

**计算公式：** $VE (\mu\text{g}/10^4 \text{ cell}) = y \times V_{\text{样总}} \div N = y \div N$

$V_{\text{样总}}$ ：加入提取液体积，1mL； $V_{\text{液}}$ ：液体样本提取过程中加入液体样本的体积，0.5 mL； $Cpr$ ：样本蛋白质浓度，mg/mL； $W$ ：样本质量，g； $N$ ：细菌或细胞总数，以万计。

## 六、 注意事项：

- 1、如果测定吸光值超过线性范围吸光值，请将样品用提取液进行适当的稀释再测定，并在计算公式中乘以稀释倍数；
- 2、脯氨酸和羟脯氨酸与茚三酮反应在 570 nm 处无吸收峰，测定结果不含这两种氨基酸的含量；
- 3、提取过程会使蛋白变性，若使用蛋白浓度计算，需单独使用 PBS 提取后再测定蛋白浓度；
- 4、为保证结果准确且避免试剂损失，测定前请仔细阅读说明书（以实际收到说明书内容为准），确认试剂储存和准备是否充分，操作步骤是否清楚，且务必取 2-3 个预期差异较大的样本进行预测定。

## 【厂家信息】

生产企业：南京陌凡生物科技有限公司

地址：南京市栖霞区红枫科技园 A6 栋 2 层

## 【售后微信】



## 【说明书核准及修改日期】

核准日期：2025 年 4 月 7 日

修改日期：2025 年 4 月 7 日