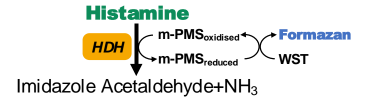


组胺含量检测试剂盒 Histamine Content Assay kit





















Catalog Number **AKAO026C**Storage Temperature **2-8°C**Size **50T/24S**

Visible Spectrophotometry

组胺含量检测试剂盒

Histamine Content Assay kit

一、产品描述

组胺是一种重要的生物活性物质,主要由组氨酸在脱羧酶的作用下产生,在生理和病理过程中起着多种重要的作用,当机体受到刺激或遇到过敏原时,组胺会被释放并引起血管扩张、血管通透性增加和平滑肌收缩等反应,导致过敏症状的出现,在免疫系统和中枢神经系统中起着重要作用。

组胺会被组胺脱氢酶(HDH)特异性分解,在1-mPMS作用下,电子转移通过WST生成水溶性Formazan,产物在470 nm 处具有特征吸收峰,根据吸光值变化即可定量检测组胺的含量。

二、产品内容

名称	试剂规格	储存条件	使用方法及注意事项	
提取液 A	液体 30 mL×1 瓶	4℃保存	-	
提取液 B	液体 5 mL×1 瓶	4℃保存	-	
试剂一	液体 45 mL×1 瓶	4℃保存	-	
试剂二	粉剂×2 支	4℃保存	使用前每支加入 65 µL 蒸馏水充分溶解 (现用现配, 配制后 4℃可保存1个月)	
试剂三	液体 5 mL×1 瓶	4℃保存	-	
试剂四	液体 12 mL×1 瓶	4℃保存	-	
试剂五	粉剂×1 瓶	4℃保存	-	
标准液	液体 1 mL×1 支	4℃保存	10 μmol/mL 组胺标准液	

标准应用液的制备(现用现配):使用前将 10 μmol/mL 组胺标准液使用蒸馏水稀释至 0.2 μmol/mL 即为标准应用液。

三、产品使用说明

测定过程中所需要的仪器和试剂: 可见分光光度计、1 mL 玻璃比色皿 (光径 10 mm)、研钵/匀浆器、台式离心机、可调式移液器、恒温水浴/培养箱和蒸馏水。



1.样本处理(可根据预实验结果适当调整样品量及比例)

①组织:按照组织质量 (g): 提取液 A 体积 (mL) 为 1: (2-5) 的比例 (建议称取 0.2 g 组织,加入 1 mL 提取液 A) 处理样品,冰浴匀浆, 60° C处理 $30 \, \text{min}$ (密封以防止水分散失),冷却至室温, 4° C 12000 g 离心 $10 \, \text{min}$,吸取 $800 \, \mu$ L 上清液至 $2 \, \text{mL}$ 离心管中,缓慢加入 $150 \, \mu$ L 提取液 B,吹打混 匀至无气泡产生, 4° C 12000 g 离心 $10 \, \text{min}$,取上清置于冰上待测。

②培养液等液体样本: 吸取 500 μL 液体样本加入 50 mg 试剂五, 再加入 500 μL 提取液 A 充分混匀, 60℃处理 30 min (密封以防止水分散失), 冷却至室温, 4℃ 12000 g 离心 10 min, 吸取 800 μL 上清液至 2 mL 离心管中, 缓慢加入 150 μL 提取液 B, 吹打混匀至无气泡产生, 4℃ 12000 g 离心 10 min, 取上清置于冰上待测。

注: 提取液 B 加入时会产生大量气泡, 应缓慢加入并吹打混匀至无气泡产生, 建议使用 2 mL 离心管。

2.测定步骤

- ①分光光度计预热 30 min 以上,调节波长至 470 nm,蒸馏水调零。
- ②试验前将试剂一置于 37℃预热 15 min 以上;
- ③检测工作液的制备(现用现配):使用前根据使用量,按照试剂二:试剂三=1:30的体积比配制。
- ④在离心管中依次加入下列试剂 (避光条件下进行):

 试剂	测定管	对照管	标准管	空白管	
PA JII	(μL)	(μL)	(μL)	(μL)	
试剂一	650	750	650	650	
检测工作液	100	-	100	100	
试剂四	150	150	150	150	
待测样本	100	100	-	-	
标准应用液	-	-	100	-	
蒸馏水	-	-	-	100	

充分混匀, 37℃避光准确反应 15 min

吸光值测定:将反应液置于 $1 \, \text{mL}$ 玻璃比色皿中,测定 $470 \, \text{nm}$ 处吸光值,记为 A 测定、A 对照、 A 标准和 A 空白;计算 ΔA 测定=A 测定-A 对照, ΔA 标准=A 标准-A 空白。注:空白管只需测定 1-2 次,每个样品均需设一个对照管。

Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.

3.组胺含量计算

①按组织蛋白含量计算

组胺含量(
$$\mu$$
mol/mg prot) = $\frac{\text{C 标} \times \Delta \text{A} 测定}{\text{Cpr} \times \Delta \text{A 标} \hbar} = \frac{0.2 \times \Delta \text{A} 测定}{\text{Cpr} \times \Delta \text{A 标} \hbar}$

②按组织样本质量计算

组胺含量(
$$\mu mol/g$$
) = $\frac{C \text{ 标} \times \Delta A \text{ 测定} \times (V \text{ 上清} + V \text{ 提 B}) \times V \text{ 提 A}}{W \times V \text{ 上清} \times \Delta A \text{ 标准}} = \frac{0.2375 \times \Delta A \text{ 测定}}{W \times \Delta A \text{ 标准}}$

③按液体样本体积计算

组胺含量(
$$\mu$$
mol/mL) = $\frac{C \text{ 标} \times \Delta A \text{ 测定} \times (\text{V} \text{ 上清} + \text{V} \text{ 提 B}) \times (\text{V} \text{ 液} + \text{V} \text{ 提 A})}{\text{V} \text{ 液} \times \text{V} \text{ 上清} \times \Delta A \text{ 标准}} = \frac{0.475 \times \Delta A \text{ 测定}}{\Delta A \text{ 标准}}$

注释: C 标:标准应用液浓度, 0.2 μmol/mL; V 提 A:提取过程中加入提取液 A 的体积, 1 mL; V 上清:提取过程中上清液的体积, 0.8 mL; V 提 B:提取过程中加入提取液 B 的体积, 0.15 mL; V 液:提取过程中加入液体样本的体积, 0.5 mL; W:样本质量, g; Cpr:样本蛋白含量, mg/g。

四、注意事项

- ①样本提取后应在2小时内检测, 若样本量较多建议分批进行检测;
- ②提取液 A 中含有蛋白沉淀组分, 待测样本不能用于蛋白含量测定; 若使用蛋白浓度计算组胺含量, 则需要另取样本使用 PBS 或生理盐水按照相同步骤制备为待测样本, 再进行蛋白浓度测定;
- ③若 A 测定大于 1.2 或 ΔA 大于 1.0,建议将待测样本适当稀释后再进行测定;若 ΔA 测定小于 0.05,建议适当增加样本量后再进行测定,计算时相应修改;
- 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,过程中问题请您及时与工作人员联系。

For Research Use Only. Not for Use in Diagnostic Procedures.

boxbio

Manufactured and Distributed by

Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd. Liandong U Valley, Tongzhou District, Beijing, China TEL: 400-805-8228

E-MAIL: techsupport@boxbio.cn Copyright © 2020 Boxbio, All Rights Reserved.

















