

# 血钙浓度检测试剂盒说明书

微量法

**注意：本产品试剂有所变动，请注意并严格按照该说明书操作。**

**规格：**100T/96S

**产品组成：**使用前请认真核对试剂体积与瓶内体积是否一致，有疑问请及时联系工作人员。

试剂名称	规格	保存条件
试剂一	液体 5 mL×1 瓶	2-8°C保存
试剂二	液体 5 mL×1 瓶	2-8°C保存
试剂三	液体 10 mL×1 瓶（自备）	2-8°C保存
标准液	液体 0.5 mL×1 支	2-8°C保存

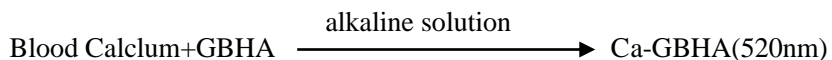
**溶液的配制：**

- 1、试剂三：自备无水甲醇和丙酮，依次加入 9 mL 无水甲醇和 1 mL 丙酮，盖紧混匀即可；
- 2、标准液：2 $\mu$ mol/mL CaCl<sub>2</sub>•2H<sub>2</sub>O 溶液，临用前用蒸馏水进行 5 倍稀释得到 0.4  $\mu$ mol/mL 标准溶液，即吸取 100 $\mu$ L 标准溶液和 400 $\mu$ L 蒸馏水混合。

**产品说明：**

血钙几乎全部存在于血浆中，所以血钙主要指血浆钙。血浆钙有离子钙和结合钙两种形式，其中只有离子钙直接起生理作用，它与结合钙处于动态平衡，并受血液pH的影响。血钙水平与多种重要的生理功能相关，过高或过低都会影响正常生理功能。本试剂盒用于检测血液中游离钙浓度。

在强碱溶液中游离钙与GBHA反应生成红色钙-GBHA复合物，在520nm有吸收峰；通过测定520nm吸光度，计算游离钙浓度。



**技术指标：**

最低检出限：0.008  $\mu$ mol/mL

线性范围：0.025-1.5  $\mu$ mol/mL

**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/酶标仪、可调式移液枪、微量玻璃比色皿/96孔板、无水甲醇、丙酮和蒸馏水。

**操作步骤：**

## 一、测定步骤

- 1、分光光度计/酶标仪预热30min以上，调节波长到520nm，分光光度计蒸馏水调零。
- 2、加样表（在EP管或96孔板中加入下列试剂）：

名称 (μL)	空白管	标准管	测定管
血浆	-	-	12
蒸馏水	12	-	-
标品	-	12	-
试剂一	50	50	50
试剂二	50	50	50
试剂三	100	100	100

混匀后静置 5min 后于 520nm 测定吸光度 A，记为 A 测定管、A 空白管、A 标准管。（标准管和空白管只需做 1-2 次）

## 二、血钙浓度计算

$$\text{血钙含量}(\mu\text{mol/dL}) = [\text{C标准液} \times (\text{A测定管} - \text{A空白管}) \div (\text{A标准管} - \text{A空白管})] \times 100$$

$$= 40 \times (\text{A测定管} - \text{A空白管}) \div (\text{A标准管} - \text{A空白管})$$

C标准液：0.4μmol/mL；100：单位换算系数，1dL=100mL。

## 注意事项：

- 1、宜早晨空腹采血，并且采血后应该尽快完成测定；
- 2、尽量在 10min 内完成测定；
- 3、因反应完成后需尽快测定，使用微量比色皿时，建议每批次测定 5-10 个样本；
- 4、如果样本吸光值大于 0.8，建议将样本用蒸馏水稀释后进行测定。

## 实验实例：

- 1、取小鼠血浆按照测定步骤操作，测得计算 A 测定管 = 0.296，A 空白管 = 0.092，A 标准管 = 0.306，使用 96 孔板测得计算含量得：

$$\text{血钙含量}(\mu\text{mol/dL}) = 40 \times (0.296 - 0.092) \div (0.306 - 0.092) = 38.131 \mu\text{mol/dL}.$$