



血清总铁结合能力 (TIBC) 检测试剂盒说明书

可见分光光度法

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。

货号：BC2860

规格：50T/48S

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，有疑问请及时联系索莱宝工作人员。

试剂名称	规格	保存条件
试剂一	液体 50 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 1 mL×1 支	2-8°C保存
试剂四 A	液体 2.5 mL×1 瓶	2-8°C保存
试剂四 B	液体 2.5 mL×1 瓶	2-8°C保存
试剂五	液体 15 mL×1 瓶	2-8°C保存
标准品	粉剂×1 支	2-8°C保存

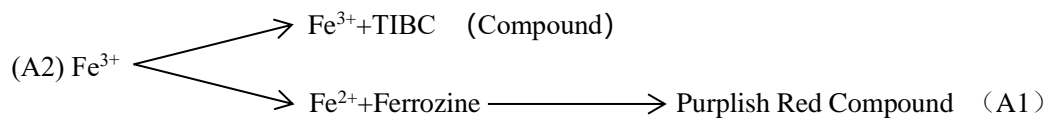
溶液的配制：

1. 试剂四：临用前根据用量将 A 液和 B 液按 1:1 混合，当天用完；
2. 标准品：临用前加 0.9mL 蒸馏水溶解，得到 40 μ mol/mLFeSO₄ 溶液，2-8°C可保存 8 周。

产品说明：

血清总铁结合能力指血清转铁蛋白可结合铁的能力，其含量高低与缺铁性贫血、急性肝炎等疾病的发生密切相关。

Fe²⁺与菲洛嗪反应形成紫红色化合物，在562nm处有特征吸收峰。碱性条件下，血清转铁蛋白可以与Fe³⁺结合，可以被还原成Fe²⁺，此时吸光度A1与未结合Fe³⁺数量正相关；酸化后，转铁蛋白结合的Fe³⁺释放，并且进一步被还原成Fe²⁺，此时吸光度A2与总Fe³⁺数量正相关。A2减A1与TIBC呈正比。



技术指标：

最低检出限：第一次测量的检出限为 0.0002 μ mol/mL；第二次测量的检出限为 0.0017 μ mol/mL。

线性范围：第一次测量的线性范围为 0.00195-0.5 μ mol/mL；第二次测量的线性范围为 0.00195-0.5 μ 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、水浴锅/恒温培养箱、台式离心机、1mL玻璃比色皿、EP管、蒸馏水。

操作步骤：

一、测定步骤（可适当调整待测样本量，具体比例可以参考文献）

- 1、标准溶液的稀释：取 10 μ L 40 μ mol/mL FeSO₄ 标准液，加入 1590 μ L 蒸馏水，充分混匀，配制成 0.25 μ mol/mL 标准液使用，现用现配。（实验中每管需要 100 μ L，为减小实验误差，故配制大体积。）
- 2、分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 562nm，蒸馏水调零。
- 3、试剂一 37 $^{\circ}$ C 预热 10min。
- 4、样本测定（在 EP 管中加入下列试剂）

试剂名称（ μ L）	测定管	空白管	标准管
血清	100	-	-
标准液	-	-	100
蒸馏水	-	100	-
试剂一	700	700	700
试剂二	100	-	-
试剂三	-	100	100
混匀，37 $^{\circ}$ C 反应 10min			
试剂四	100	100	100
混匀，37 $^{\circ}$ C 反应 5min，测定 562nm 处吸光值，分别记为 A1 测、A1 空、A1 标，并计算 $\Delta A1 \text{ 测} = A1 \text{ 测} - A1 \text{ 空}$ 、 $\Delta A1 \text{ 标} = A1 \text{ 标} - A1 \text{ 空}$ 。测完后将反应液倒回对应 EP 管后加入试剂五。标准管和空白管只需测 1-2 次。			
试剂五	300	300	300
混匀，37 $^{\circ}$ C 反应 5min，测定 562nm 处吸光值，分别记为 A2 测、A2 空、A2 标，并计算 $\Delta A2 \text{ 测} = A2 \text{ 测} - A2 \text{ 空}$ 、 $\Delta A2 \text{ 标} = A2 \text{ 标} - A2 \text{ 空}$ 。标准管和空白管只需测 1-2 次。			

二、血清总铁结合力计算

总铁结合能力定义：37 $^{\circ}$ C 条件下，每升血清结合 Fe³⁺ 的 μ mol 数。

$$\begin{aligned} \text{总铁结合能力 TIBC } (\mu\text{mol/L}) &= C \text{ 标准} \times \Delta A2 \text{ 测} \div \Delta A2 \text{ 标} - C \text{ 标准} \times \Delta A1 \text{ 测} \div \Delta A1 \text{ 标} \\ &= 250 \times (\Delta A2 \text{ 测} \div \Delta A2 \text{ 标} - \Delta A1 \text{ 测} \div \Delta A1 \text{ 标}) \end{aligned}$$

C 标准：标准液浓度，0.25 μ mol/mL = 250 μ mol/L。

注意事项：

1. A1 测小于 0.1 时，建议将样本用蒸馏水适当稀释再测定，注意计算公式里乘以稀释倍数。
2. 试剂二、试剂四有一定的毒性，操作时请做好防护措施。

实验实例：

- 1、取 100 μ L 用蒸馏水稀释 4 倍的骆驼血清，按照测定步骤操作，测得计算 $\Delta A1 \text{ 测} = A1 \text{ 测} - A1 \text{ 空} = 0.356$ ， $\Delta A1 \text{ 标} = A1 \text{ 标} - A1 \text{ 空} = 0.669$ ， $\Delta A2 \text{ 测} = A2 \text{ 测} - A2 \text{ 空} = 0.819$ ， $\Delta A2 \text{ 标} = A2 \text{ 标} - A2 \text{ 空} = 0.519$ ，计算总铁结合能力得：
总铁结合能力 TIBC (μ mol/L) = 250 \times ($\Delta A2 \text{ 测} \div \Delta A2 \text{ 标} - \Delta A1 \text{ 测} \div \Delta A1 \text{ 标}$) \times 4 = 1045.897 μ mol/L。
- 2、取 100 μ L 用蒸馏水稀释 8 倍的鹅血清，按照测定步骤操作，测得计算 $\Delta A1 \text{ 测} = A1 \text{ 测} - A1 \text{ 空} = 0.588$ ， $\Delta A1 \text{ 标} = A1 \text{ 标} - A1 \text{ 空} = 0.669$ ， $\Delta A2 \text{ 测} = A2 \text{ 测} - A2 \text{ 空} = 0.797$ ， $\Delta A2 \text{ 标} = A2 \text{ 标} - A2 \text{ 空} = 0.519$ ，计算总铁结合能力得：
总铁结合能力 TIBC (μ mol/L) = 250 \times ($\Delta A2 \text{ 测} \div \Delta A2 \text{ 标} - \Delta A1 \text{ 测} \div \Delta A1 \text{ 标}$) \times 8 = 1313.443 μ mol/L。

相关系列产品：

- BC2790/BC2795 血镁浓度检测试剂盒
- BC1650/BC1655 血磷浓度检测试剂盒
- BC2800/BC2805 血钠浓度检测试剂盒