

血清总铁结合能力(TIBC)检测试剂盒

Serum Total Iron Binding Capacity Assay Kit

微量法

货号：AK215

规格：100T/96S

产品组成及保存条件：

编号	规格	储存条件
AK215-A	30mL×1 瓶	4℃保存
AK215-B	5mL×1 瓶	4℃避光保存
AK215-C	1mL×1 瓶	4℃保存
AK215-D1	2.5mL×1 瓶	4℃避光保存 (临用前根据用量将 D1 液和 D2 液按 1:1 混合)
AK215-D2	2.5mL×1 瓶	
AK215-E	7mL×1 瓶	4℃保存
AK215-标准品	粉剂×1 支	4℃保存；临用前加入 0.9mL 蒸馏水溶解，得到 40μmol/mL FeSO ₄ ·7H ₂ O 溶液，再用蒸馏水稀释至 0.5μmol/mL 标准液备用。

※ 正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定。

简介：

意义：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。

原理：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，剩余未结合的 Fe³⁺ 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 浓度呈正比。

自备用品：

可见分光光度计/酶标仪、微量玻璃比色皿/96 孔板、水浴锅/恒温培养箱、台式离心机、EP 管、蒸馏水。

测定步骤：

1. 分光光度计/酶标仪预热 30min，调节波长至 562nm。
2. 在 EP 管中依次加入下列试剂

试剂名称	空白管 (ul)	测定管 (ul)	标准管 (ul)
蒸馏水	40		
血清		40	
标准液			40
AK215-A	280	280	280
AK215-B		40	
AK215-C	40		40
混匀，37℃，10min			
AK215-D	40	40	40
混匀，37℃，5min，取 200μL 于微量玻璃比色皿/96 孔板测定 562nm 处吸光值 A1，分别记			

为 A1 测、A1 空、A1 标，并计算 $\Delta A1$ 测=A1 测-A1 空、 $\Delta A1$ 标= A1 标-A1 空；测完后立即加入 AK215-E			
AK215-E	60	60	60
混匀，37℃，5min，取 200μL 于微量石英比色皿/96 孔板测定 562nm 处吸光值 A2，分别记为 A2 测、A2 空、A2 标，并计算 $\Delta A2$ 测=A2 测-A2 空、 $\Delta A2$ 标= A2 标-A2 空。			

注意：空白管和标准管各需测定 1-2 次。

血清总铁结合力计算公式：

总铁结合能力定义：37℃条件下，每升血清结合 Fe³⁺ 的 μmol 数。

$$\begin{aligned} \text{总铁结合能力 TIBC } (\mu\text{mol/L}) &= C \text{ 标准} \times \Delta A2 \text{ 测} \div \Delta A2 \text{ 标} - C \text{ 标准} \times \Delta A1 \text{ 测} \div \Delta A1 \text{ 标} \\ &= 500 \times (\Delta A2 \text{ 测} \div \Delta A2 \text{ 标} - \Delta A1 \text{ 测} \div \Delta A1 \text{ 标}) \end{aligned}$$

注： C 标准：标准液浓度，0.5μmol/mL=500μmol/L

注意事项：

AK215-B、AK215-D 有一定的毒性，操作时请做好防护措施。