

WS

中华人民共和国卫生行业标准

WS/T 22—1996

血中游离原卟啉的荧光光度测定方法

Blood—Determination of free erythrocyte protoporphyrin
—Fluorometric method

1996-10-14发布

1997-05-01实施

中华人民共和国卫生部 发布

中华人民共和国卫生行业标准

血中游离原卟啉的荧光光度测定方法

WS/T 22—1996

Blood—Determination of free erythrocyte
protoporphyrin—Fluorometric method

1 主题内容与适用范围

本标准规定了血中游离原卟啉的荧光光度测定方法。最低检测浓度为 5 $\mu\text{g}/100 \text{ mL}$ 。

本标准适用于正常人和接触铅的工人血液中游离原卟啉的测定。

2 原理

用乙酸乙酯-乙酸混合液破坏红细胞,使原卟啉溶出,再用盐酸萃取此溶液中的游离原卟啉,在激发光 403 nm,发射光 605 nm 处显示其荧光谱峰,根据荧光强度进行定量。

3 仪器

3.1 930 型荧光光度计,10 mm 荧光比色杯。

3.2 旋涡混合器。

3.3 离心机。

3.4 1/10 万天平。

3.5 刻度吸量管,1,2,5,10 mL。

3.6 血红蛋白吸管。

3.7 试管,10 mL,具塞。

3.8 微型称量瓶。

3.9 容量瓶,25 mL,50 mL。

3.10 水泵。

4 试剂

本标准所用试剂除另有说明者外,均为分析纯试剂。

4.1 实验用水:蒸馏水,或具有同等纯度的去离子水。

4.2 盐酸, $\rho_{20}=1.19 \text{ g/mL}$ 。

4.3 乙酸乙酯-乙酸混合液(4+1)。

4.4 盐酸溶液,0.5 mol/L。

4.5 生理盐水,氯化钠 8.5 g/L。

4.6 硅藻土生理盐水悬浮液,25 g/L。

4.7 原卟啉标准溶液:

4.7.1 储备液:用十万分之一的天平精确称取 1.25 mg 原卟啉,加浓盐酸约 2.5 mL,待原卟啉溶解后,转入 25 mL 容量瓶中,用重蒸水淋洗称量瓶,并入容量瓶中,并稀释至刻度。此溶液 1 mL=50 μg 原卟啉(如为原卟啉钠盐或原卟啉二甲基酯则分别应称取 1.35 mg 和 1.28 mg)。