

高等学校试用教材

生物化学实验

南京大学生物系

袁玉荪 朱婉华 陈钧辉 编

高等教育出版社

高等学校试用教材

生物化学实验

南京大学生物系

袁玉荪 朱婉华 陈均辉 编

高等教育出版社出版

新华书店北京发行所发行

河北香河县印刷厂印装

开本 787×1092 1/16 印张 5 2/16 字数 123,000

1979年5月第1版 1987年1月第7次印刷

印数 68,281—75,290

书号 14012·024 价定 0.51元

前　　言

近年来，由于生物化学实验技术发展较快，许多院校对生物化学实验教材的需要又较迫切，因此，我们将使用数年的生物化学实验讲义加以修改充实，并配合郑集教授编著的《普通生物化学》编成此书，供有关院校生物化学实验教学之用。

本书共有糖、脂、蛋白质、核酸、酶、维生素、激素、生物氧化和物质代谢等方面的实验 60 个，其中既有与《普通生物化学》相配合、印证理论的实验，又有一些常用的提取分离、定性、定量实验。如就方法学而言，则既有经典方法，如血糖定量、粗脂肪测定、克氏定氮、纸层析、纸电泳法等等，亦有近年广泛应用的 DEAE——纤维素薄板层析、尼龙 66 薄膜层析、各种凝胶电泳和免疫电泳等新方法。每一实验都分原理、试剂和操作三部分阐述，对需要特别注意或解释之处，便分别加注说明，帮助学生学习和减少错误。

本书内容较多，并且还有一些较大型的实验，主要是出于以下两点考虑：①可供不同专业选做，如生化专业可多做一些；②各校实验室条件不同，可根据具体条件选做。

由于水平所限，本书的缺点错误在所难免，希望读者批评指正。

在编写过程中，承我室朱长生、张太平、张国保三同志以及进修教师葛辉同志大力协助。生物系胡蓓蒂同志绘制全部插图，在此一并致谢。

生物化学教研室
袁玉荪、朱婉华、陈钧辉

39520

目 录

| | |
|--------------------------|----|
| 实验一 糖的颜色反应 | 1 |
| 实验二 糖的还原作用 | 3 |
| 实验三 血糖定量(Folin-Wu 法) | 4 |
| 实验四 多糖的试验 | 7 |
| 实验五 肝素钠的定量测定 | 9 |
| 实验六 糖的旋光性和变旋现象 | 12 |
| 实验七 脂肪的组成 | 14 |
| 实验八 卵磷脂的提取和鉴定 | 17 |
| 实验九 粗脂肪的定量(Soxhlet 提取法) | 18 |
| 附:水分测定 | 20 |
| 实验十 碘价的测定(Hanus 法) | 21 |
| 实验十一 皂化价的测定 | 23 |
| 实验十二 酸价的测定 | 25 |
| 实验十三 血清甘油三酯简易测定法 | 26 |
| 实验十四 血清胆固醇的定量测定(磷硫铁法) | 28 |
| 实验十五 蛋白质的颜色反应 | 29 |
| 实验十六 蛋白质的沉淀反应 | 34 |
| 实验十七 微量克氏(Kjeldahl)定氮法 | 36 |
| 实验十八 非蛋白氮(NPN)的测定 | 40 |
| 实验十九 甲醛滴定法 | 43 |
| 实验二十 双缩脲法测定蛋白浓度 | 44 |
| 实验二十一 Folin-酚试剂法测定蛋白质浓度 | 46 |
| 实验二十二 紫外光吸收法测定蛋白质浓度 | 47 |
| 实验二十三 醋酸纤维薄膜电泳法分离血清蛋白质 | 48 |
| 实验二十四 尿素对蛋白质的变性作用 | 51 |
| 实验二十五 用纸层析法分析氨基酸 | 54 |
| 实验二十六 DNP-氨基酸的制备和鉴定 | 56 |
| 实验二十七 肽的顺序分析(PTH 法) | 60 |
| 实验二十八 聚丙烯酰胺凝胶电泳法分离血清蛋白质 | 64 |

| | | |
|-------|----------------------------------|-----|
| 实验二十九 | 用等电聚焦电泳法测定蛋白质等电点 | 63 |
| 实验三十 | SDS-聚丙烯酰胺凝胶电泳法测定蛋白质分子量 | 71 |
| 实验三十一 | 对流免疫电泳法测定胎儿甲种蛋白质 | 73 |
| 实验三十二 | 核酸的定量测定(定磷法) | 75 |
| 实验三十三 | RNA 的定量测定(苔里酚法) | 78 |
| 实验三十四 | 酵母 RNA 的提取 | 79 |
| 实验三十五 | 从肝脏中提取脱氧核糖核酸 | 81 |
| 实验三十六 | DNA 的定量测定(二苯胺法) | 83 |
| 实验三十七 | 腺三磷的定量测定(纸电泳法) | 85 |
| 实验三十八 | DEAE-纤维素薄板层析法测定核苷酸 | 87 |
| 实验三十九 | 5'-核苷酸的定量测定(过碘酸氧化法) | 89 |
| 实验四十 | 底物浓度对酶促反应速度的影响(米氏常数的测定) | 92 |
| 实验四十一 | 激活剂和抑制剂对酶活力的影响 | 97 |
| 实验四十二 | 用正交法测定几种因素对酶活力的影响 | 98 |
| 实验四十三 | 溶菌酶的提纯结晶和活力测定 | 102 |
| 实验四十四 | 醇脱氢酶的提纯 | 105 |
| 实验四十五 | 醇脱氢酶的专一性 | 108 |
| 实验四十六 | 用琼脂糖凝胶电泳法分离乳酸脱氢酶同工酶 | 111 |
| 实验四十七 | 维生素 A 的定性测定 | 114 |
| 实验四十八 | 维生素 B ₁ 的定性测定 | 115 |
| 实验四十九 | 维生素 C 的定量测定(2,6-二氯酚靛酚滴定法) | 116 |
| 实验五十 | 尿中 17-羟皮质类固醇的测定(Porter-Silber 法) | 119 |
| 实验五十一 | 乳酸脱氢酶及其辅酶的作用 | 122 |
| 实验五十二 | 过氧化氢酶的作用 | 124 |
| 实验五十三 | 过氧化物酶的作用 | 125 |
| 实验五十四 | 细胞色素氧化酶的作用 | 126 |
| 实验五十五 | 发酵过程中无机磷的被利用和 ATP 的生成(ATP 的生物合成) | 128 |
| 实验五十六 | 脂肪酸 β -氧化 | 130 |
| 实验五十七 | 华氏(Warburg)呼吸仪瓶常数的测定 | 133 |
| 实验五十八 | L-谷氨酸的酶促脱羧作用(测压法测定 L-谷氨酸) | 136 |
| 实验五十九 | 酶促转氨反应 | 139 |

附 录

| | |
|-------------------------------------|-----|
| 一、市售浓酸、浓氨水的比重和浓度 | 147 |
| 二、常用指示剂的 pK 值、pH 范围、颜色变化和配制方法 | 147 |
| 三、常用缓冲液的配制方法 | 148 |
| 四、滤色片的颜色、透过光波长范围和试液颜色的关系 | 154 |
| 五、N, N'-甲叉双丙酰胺(Bis)的合成法 | 154 |
| 六、恒沸盐酸的制备 | 154 |
| 七、大肠杆菌丙酮粉的制备 | 155 |
| 八、几种 5'-核苷酸的分子量 | 155 |
| 九、丙酮酸钠重结晶 | 155 |
| 十、汞的密度(g/cm ³) | 156 |

实验一 糖的颜色反应

一、莫氏(Molisch)试验①

原理 糖经浓无机酸(硫酸、盐酸)脱水产生糠醛或糠醛衍生物，它们在浓无机酸作用下，能与 α -萘酚②生成紫红色缩合物。

试剂

1. 莫氏试剂：称取 α -萘酚5g，溶于95%酒精并用此酒精稀释至100ml。此试剂需新鲜配制，并贮于棕色瓶中。
2. 1%蔗糖溶液：称取蔗糖1g，溶于100ml蒸馏水。
3. 1%葡萄糖溶液：称取葡萄糖1g，溶于100ml蒸馏水。
4. 1%淀粉溶液：将1g可溶性淀粉与少量冷蒸馏水混和成薄浆状物，然后缓缓倾入沸蒸馏水中，边加边搅，最后以沸蒸馏水稀释至100ml。

操作 于4支试管中，分别加入1ml 1%葡萄糖溶液，1%蔗糖溶液，1%淀粉溶液和少许纤维素(棉花或滤纸浸在1ml水中)然后各加莫氏试剂2滴③，摇匀，将试管倾斜，沿管壁慢慢加入浓硫酸1.5ml(切勿振摇)，硫酸层沉于试管底部与糖溶液分成2层。观察液面交界处有无紫红色环出现。

二、塞氏(Seliwanoff)试验

① 一些非糖物质(如糠醛、糖醛酸等)亦呈阳性反应。此外，样液中如含高浓度有机化合物，将因浓硫酸的焦化作用，而出现红色，故试样浓度不宜过高。

② 亦可用麝香草酚或其它苯酚化合物代替 α -萘酚。麝香草酚的优点是溶液比较稳定，且灵敏度与萘酚一样。

③ 莫氏试剂应直接滴入试液中，勿使试剂接触试管壁，否则试剂会与硫酸接触生成绿色而掩盖紫色环。

原理 酮糖在浓酸的作用下，脱水生成 5-羟甲基糠醛，后者与间苯二酚作用，呈红色反应；有时亦同时产生棕色沉淀，此沉淀溶于乙醇，成鲜红色溶液①。

试剂

1. 塞氏试剂：溶 50 mg 间苯二酚于 100 ml 盐酸中② ($H_2O: HCl = 2: 1 V/V$) 临用时配制。

2. 1% 果糖溶液：称取果糖 1 g，溶于 100 ml 蒸馏水即成。

3. 1% 葡萄糖溶液：见试验一。

4. 1% 蔗糖溶液：见试验一。

操作 于 3 支试管中分别加入 1% 葡萄糖溶液，1% 蔗糖溶液或 1% 果糖溶液 0.5 ml，各加塞氏试剂 2.5 ml，摇匀，同时置沸水浴内。比较各管颜色变化及红色出现的先后次序。

三、杜氏(Tollen)试验

原理 戊糖在浓酸溶液中脱水生成糠醛，后者与间苯三酚结合成深红色物质。

本试验虽常用以鉴定戊糖，但并非戊糖的特有反应。果糖、半乳糖和糖醛酸等都呈阳性反应。戊糖反应最快，通常在 45 秒钟内即产生深红色沉淀。

试剂

1. 杜氏试剂：2% 间苯三酚乙醇(95%)溶液 3 ml，缓缓加入浓盐酸 15 ml 及蒸馏水 9 ml 即得。临用时配制。

2. 1% 阿拉伯糖溶液：称取阿拉伯糖 1 g，溶于 100 ml 蒸馏水即成。

① 在此实验条件下，蔗糖有可能水解成果糖与葡萄糖，而呈阳性反应。葡萄糖与麦芽糖亦呈阳性反应，但呈色反应的速度较酮糖缓慢。果糖的红色出现及沉淀的产生，应在加热后 20—30 秒钟内，生成的沉淀必须能溶于乙醇并成红色溶液。

② 盐酸的浓度不宜超过 12%，因在 12% 的盐酸中最易生成糠醛或其衍生物。

3. 1% 半乳糖溶液：溶 1g 半乳糖于 100 ml 蒸馏水即成。

4. 1% 葡萄糖溶液：见试验一。

操作 于 3 支试管中各加杜氏试剂 1ml，再分别加 1 滴 1% 葡萄糖溶液，1% 半乳糖或 1% 阿拉伯糖溶液，混匀。将各试管同时放入沸水浴中，观察颜色的变化，并记录颜色变化的时间。

实验二 糖的还原作用

原理 裴林 (Fehling) 试剂和班乃德 (Benedict) 试剂均为含 Cu^{2+} 的碱性溶液，能使具有自由醛基或酮基的糖氧化，其本身则被还原成红色或黄色的 Cu_2O ^①。此法常用作还原糖的定性或定量依据。

目前临幊上多用班乃德法，因此法具有：①试剂稳定，不需临幊时配制；②不因氯仿的存在而被干扰；③肌酐或肌酸等物质所产生的干扰程度远较裴林试剂小等优点。

试剂

(一) 裴林试剂

试剂 A：将 34.5 g 硫酸铜 ($CuSO_4 \cdot 5H_2O$) 溶于 500 ml 蒸馏水中。

试剂 B：将 125 g 氢氧化钠和 137 g 酒石酸钾钠溶于 500 ml 蒸馏水中。

临幊时将试剂 A 与 B 等量混合。

(二) 班乃德试剂：溶 85 g 柠檬酸钠 ($Na_3C_6H_5O_7 \cdot 11H_2O$) 及 50 g 无水碳酸钠于 400 ml 水中。另溶 8.5 g 硫酸铜于 50 ml 热

① 由于沉淀速度不同，形成的颗粒大小不同，颗粒大的为红色，小的为黄色。

水。将硫酸铜溶液缓缓倾入柠檬酸钠-碳酸钠溶液中，边加边搅，如有沉淀可过滤。此混合液可长期使用^①。

(三) 1%葡萄糖溶液：见实验一。

(四) 1%蔗糖溶液^②：见实验一。

(五) 1%淀粉溶液：见实验一。

操作 于3支试管中各加斐林试剂A及B 1ml，混匀，分别加入1%葡萄糖溶液、1%蔗糖溶液或1%淀粉溶液1ml，置沸水浴中加热数分钟，取出，冷却，观察各管的变化。

另用班乃德试剂(每管加2ml)重作上述试验，比较其结果。

实验三 血糖定量(Folin-Wu 法)

原理 无蛋白血滤液中的葡萄糖与硷性硫酸铜溶液共热， Cu^{2+} 即被血滤液中的葡萄糖还原成 Cu^+ (Cu_2O)， Cu_2O 又使钼酸试剂还原成低价的蓝色钼化合物。血滤液的糖含量和产生的 Cu_2O 量成正比， Cu_2O 的量与形成钼化合物的量成正比，可用比色法测定。

试剂

(一) 标准葡萄糖溶液

1. 1%葡萄糖母液：称取1.000g 纯葡萄糖，溶于蒸馏水，并稀释至100ml。

2. 葡萄糖标准液：取1.0ml 母液置100ml 容量瓶内，加蒸

① 如因存放较久而产生沉淀，可取上清液使用，不必重新配制。存放较久的班乃德试剂较新配制的更好。

② 所用蔗糖应为C.P.以上规格，且应事先以班乃德试剂检验合格再用，否则将因药品不纯，或部分分解而有还原性。

馏水至刻度。

(二) 碱性硫酸铜溶液

A液：无水碳酸钠 35g，酒石酸钠 13g 及碳酸氢钠 11g 溶于蒸馏水后，稀释至约 700 ml，待溶液清晰后再稀释至 1000 ml。

B液：晶体硫酸铜 5g，溶于蒸馏水并稀释至 100 ml，加浓硫酸数滴作保存剂。

临用时，取 A液 25ml，B液 5 ml，混合后，再加 A液至 50 ml，摇匀。此混合液置冰箱内可保存数日，如暴露于阳光下，数小时即失效。

(三) 酸性钼酸盐溶液：称取钼酸钠 600 g，置烧杯内，加入少量蒸馏水，溶解后倾入 2000 ml 容量瓶中，加蒸馏水至刻度，摇匀，倾入另一较大的试剂瓶中，加溴水 0.5 ml，摇匀，静置数小时。取上清液 500 ml，置于 1000 ml 容量瓶中，徐徐加入 225 ml 85% 磷酸，边加边摇匀。再加 25% 硫酸 150 ml，置暗处至次日，用空气将剩余的溴赶去^①，然后加入 99% 醋酸 75 ml，摇匀，加蒸馏水稀释至 1000 ml，贮于棕色瓶中。

(四) 10% 钨酸钠溶液：钨酸钠 10 克，溶于蒸馏水并稀释至 100 ml。

(五) 2/3N 硫酸溶液：于 53 ml 蒸馏水中加入 1 ml 浓硫酸。

① 赶溴装置如下图所示：

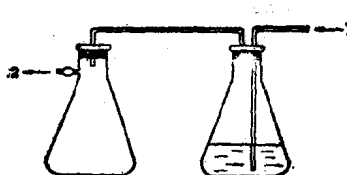


图 1 赶溴装置

1. 空气 2. 抽气

操作

(一) 无蛋白血滤液的制备：用奥氏吸管①吸取全血(已加抗凝剂——草酸钾或草酸钠)1ml，缓缓放入②20 ml 锥形瓶内，加水7ml，摇匀，溶血后(血液变为红色透明时)加10%钨酸钠1ml，摇

匀，再加 $2/3N\cdot H_2SO_4$ 1ml(皆用吸管)随加随摇，加毕充分摇匀，放置5—15分钟，至沉淀由鲜红变为暗棕色③。用干滤纸过滤(先倾入液体少许，待滤纸润湿后，再全部倒入)，并在漏斗上盖一表面皿。如滤液不清，需重滤。每毫升无蛋白血滤液相当于1/10 ml全血。

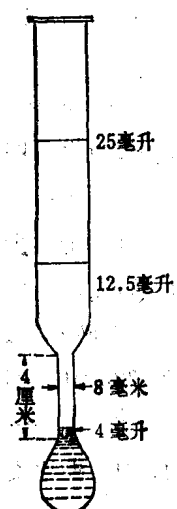


图2 血糖管

(二) 血糖测定：取具有25 ml刻度之血糖管(见图2)④3支，编号。用奥氏吸管吸取无蛋白血滤液2ml(如含糖量较高，只取1ml，另加水1ml)放入第一支血糖管内。于第二支血糖管中加2ml标准葡萄糖溶液(1ml含0.1mg葡萄糖)。第三支血糖管中加2ml蒸馏水。然后各加2ml新配制的硷性硫酸铜溶液，同时置于沸水浴内煮8分钟，取出，在流水中迅速冷却，各加4ml酸性钼酸

① 奥氏吸管俗称胖肚吸管，因吸管中部有一膨大部分，用以吸取血液，可减少血液与管壁的接触面，使吸量更为准确。

② 欲得准确结果，所取血液的量必须准确。如由吸管中放出血液的速度太快，则有大量血液粘在吸管内壁，容量不准，一般放出1ml血液所用的时间不应少于1分钟。

③ 沉淀由鲜红变为暗棕色，是因钨酸钠与 H_2SO_4 作用生成钨酸，在适当酸度时，使血红蛋白变性、沉淀。如血沉淀经放置后不变为暗棕色或重滤后仍混浊，系因血中所加抗凝剂过多，可在钨酸与血混合液中加入10% H_2SO_4 1—2滴，待变为暗棕色后再滤。

④ Folin-Wu 血糖管，可减少 Cu^{+} 与空气的接触，防止氧化成 Cu^{++} 。

盐溶液①，1分钟后，以蒸馏水稀释至25ml，混匀，倒入比色杯，用72型分光光度计420—440nm波长比色（先以空白管调节零点，继测标准管及样品管）。按下式计算100ml全血中所含血糖之毫克数：

$$100\text{ml 全血含血糖毫克数} = \frac{\text{OD}_1}{\text{OD}_2} \times C \times 10 \times 100$$

式中 C = 标准液葡萄糖含量(mg)；

OD_1 = 未知液光密度；

OD_2 = 标准液光密度。

实验四 多糖的试验

一、马铃薯淀粉的制备

原理 淀粉广布于植物界，谷、果实、种子、块茎中含量丰富，工业用的淀粉主要以玉米、山芋、马铃薯制取。本实验以马铃薯为原料，利用淀粉不溶或难溶于水的性质，制备淀粉。

操作 生马铃薯去皮，再在研钵中充分研碎，加水混合，用纱布过滤，除去粗颗粒，滤液中的淀粉很快沉到底部，多次用水洗淀粉，抽滤，滤饼放在表面皿上，在空气中干燥即得。

二、淀粉与碘的反应

原理 淀粉与碘呈蓝色②，是由于碘被吸附在淀粉上，形成一复合物，这复合物不稳定，极易被醇、氢氧化钠和热等使颜色褪去，

① 血液中除葡萄糖外，尚有其它还原物质，故所得结果可能偏高20—30mg%，若用 α -氨基联苯(α -aminobiphenyl)试剂代替碱性硫酸铜和酸性钼酸盐两溶液即可避免此误差。

② 进行此试验时，溶液需呈中性或酸性。

其他多糖大多能与碘呈特异的颜色，这些呈色物质亦不稳定。

试剂

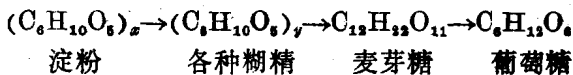
1. 自制马铃薯淀粉。
2. 0.1% 淀粉：称取淀粉 1g，加少量水，调匀，倾入沸水，边加边搅，并以热水稀释至 1000ml，可加数滴甲苯防腐。
3. 稀碘液：配制 2% 碘化钾溶液，加入适量碘，使溶液呈淡棕黄色即可。
4. 10% NaOH 溶液：称取 NaOH 10g，溶于蒸馏水并稀释至 100 ml。

操作

1. 置少量自制淀粉于白瓷板上，加 1—3 滴稀碘液，观察颜色。
2. 取试管一支，加 0.1% 淀粉液 5ml，再加 2 滴稀碘液，摇匀后，观察其颜色。将管内液体分成 3 份，其中一份加热，颜色是否褪去，冷却后，颜色是否全部恢复。另二份分别加入乙醇或 10% NaOH 溶液，观察颜色变化并解释之。

三、淀粉的水解

原理 淀粉在酸催化下加热，逐步水解成分子较小的糖，最后水解成葡萄糖，其过程如下：



淀粉完全水解后，失去与碘的作用，同时出现单糖的还原性。

试剂

1. 0.1% 淀粉溶液：同上。
2. 稀碘液：同上。
3. 斑乃德试剂：见实验二。
4. 20% 硫酸：量取蒸馏水 78ml 置烧杯中，加入浓硫酸

20 ml, 混匀, 冷却后贮于试剂瓶中。

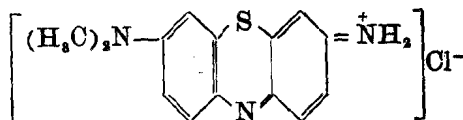
5. 10% 碳酸钠溶液: 称取无水碳酸钠 10 g, 溶于水并稀释至 100 ml。

操作 在一小烧杯内加 1% 淀粉溶液 25 ml 及 20% 硫酸 1 ml, 放在石棉网上小火加热, 微沸后每隔 2 分钟取出反应液 2 滴置于白瓷板上作碘试验。与此同时另取反应液 3 滴, 用 10% 碳酸钠溶液中和后, 作班乃德试验(参阅实验二), 记录实验结果并解释之。

实验五 肝素钠的定量测定

原理 肝素是一种粘多糖, 在多糖链上带有很多阴离子基团如磺酸基、羧基等, 因而肝素具有强负电性, 能与阳离子或带正电荷的分子结合生成复合物。

天青 A 染料是一种碱性染料



其正电荷部份能与肝素的阴离子结合, 生成“肝素-天青”复合物, 并能表现因光异色现象, 即产生一种较原来染料颜色不同的反应, 这一反应程度与肝素的结合量有一定关系。1967 年杰奎斯等在贝克曼 DK-2 分光光度计上利用天青 A 作肝素的定量测定, 发现低浓度肝素在波长 505nm、pH 8.6 的条件下, 肝素的浓度与光吸收值之间符合朗伯-比耳定律。

天青法测定肝素含量时, 首先以肝素的标准品作出光密度与

肝素浓度间的标准曲线，然后测定样品的光密度，对照标准曲线，查算出样品中肝素的含量。

试剂

(一) 巴比妥缓冲液($\text{pH} 8.6, 0.05 M$)：将 1g 氢氧化钠溶于 50ml 加热至沸的蒸馏水中，即得 0.5N NaOH 溶液。称取巴比妥(二乙基巴比妥酸)5.52g，溶于上述 0.5N NaOH 溶液中，待完全溶解后，冷却，用蒸馏水稀释至 500 ml，用 pH 计校正之。

(二) 西黄蓍胶溶液^① (0.1%)：称取西黄蓍胶(医用、白色) 0.5g，用少量蒸馏水使其分散，再用水稀释至 500 ml，用滤纸过滤。

(三) 天青溶液：称取天青 I^② (生物染料) 0.5g，先用少量蒸馏水将其完全溶解，再稀释至 500 ml，过滤，滤液(即贮液)保存于冰箱中。临用时，吸取贮液 5 ml，加蒸馏水 25 ml，混匀即得。

(四) 标准肝素溶液：准确称取一定量的肝素标准品(药检部门供应)，用蒸馏水配成每毫升含 700 μg 肝素的溶液(贮液)。临用时取一定量贮液，准确稀释 100 倍，即得每毫升含 7 μg 肝素的标准液^③。

操作

(一) 标准曲线的绘制

取 15 × 180mm 试管(试管口径宜大，易使溶液混匀) 6 支编号，按下表加入试剂：

加入天青溶液前，应充分摇匀。加入天青溶液后，应立即摇

① 西黄蓍胶具有稳定颜色的作用。质量差的西黄蓍胶不能用。如无优质西黄蓍胶，可省去，但显色后应尽快比色，否则将因颜色不稳定而造成较大误差。

② 天青 I 含 80% 天青 A 和少量天青 B。

③ 肝素标准液所以配制成每毫升含 7 μg 肝素的浓度，系因 7 μg S₀ 肝素标准品相当于美国药典 1 效价单位。如所用并非我国 S₀ 肝素标准品，则应按实际情况配制。S₀ 表示第 0 代标准品，目前我国已有第 7 代 (S₇) 标准品。

| 管号 | 0 | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 |
|------------|-----|-----|-----|-----|-----|-----|
| 肝素标准液(ml) | 0 | 0.5 | 1.0 | 1.5 | 2.0 | 2.5 |
| 蒸馏水(ml) | 2.5 | 2.0 | 1.5 | 1 | 0.5 | 0 |
| 巴比妥缓冲液(ml) | 0.5 | 0.5 | 0.5 | 0.5 | 0.5 | 0.5 |
| 西黄蓍胶液(ml) | 0.5 | 0.5 | 0.5 | 0.5 | 0.5 | 0.5 |
| 天青染料(ml) | 0.5 | 0.5 | 0.5 | 0.5 | 0.5 | 0.5 |
| 光密度(OD) | | | | | | |

匀，并用72型分光光度计(505nm)测定光密度，零号管为空白。

以肝素量为横座标，光密度为纵座标绘制标准曲线。

(二) 样品测定

精确称取一定量(10—15mg)样品①，用蒸馏水溶解成每毫升含1mg样品的溶液。再于1只250ml容量瓶中加2.5ml上述样液，加水稀释至刻度，即得每毫升含10μg的测定液。吸取1—2.5ml测定液②置大口径试管内，再依次加入巴比妥缓冲液、西黄蓍胶液及天青溶液各1ml，摇匀后，用505nm测光密度。根据样液测得的OD值，从标准曲线上查出肝素含量，按下式计算样品中肝素的百分含量：

$$\text{肝素钠\%} = \frac{\text{肝素钠重量}}{\text{样品重量}} \times 100$$

式中 样品重量 = 1mg/100ml × V

V = 吸取测定液的毫升数

① 肝素吸湿性很强，应用称量瓶减重法称取。

② 吸取测定液的量视样品中肝素含量而定，含量高的少吸；含量低的多吸。吸取的测定液不足2.5ml时，应加蒸馏水补足2.5ml。