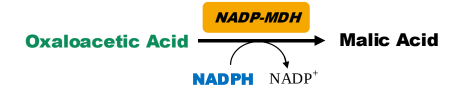
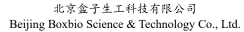


NADP-苹果酸脱氢酶(NADP-MDH)活性检测试剂盒 NADP-Malate Dehydrogenase (NADP-MDH) Activity Assay Kit























Catalog Number **AKCO006M**Storage Temperature **-20°C**Size **110T/100S**

Microanalysis Methods

NADP-苹果酸脱氢酶(NADP-MDH)活性检测试剂盒 NADP-Malate Dehydrogenase (NADP-MDH) Activity Assay Kit

一、产品描述

苹果酸脱氢酶 (MDH) 广泛存在于动植物、微生物和培养细胞中,能够催化苹果酸与草酰乙酸间的可逆转换,在细胞线粒体能量代谢、苹果酸-天冬氨酸穿梭系统、活性氧代谢等多种生理活动中扮演着重要的角色。根据不同的辅酶特异性,苹果酸脱氢酶分为 NAD-依赖型和 NADP-依赖型,细菌中通常只含有 NAD-MDH, 真核细胞中 NADP-MDH 多分布于细胞质和线粒体中。

NADP-苹果酸脱氢酶能够催化 NADPH 还原草酰乙酸生成苹果酸, NADPH 在 340 nm 处具有特征吸收峰,通过吸光值的变化即可表征 NADP-苹果酸脱氢酶的活性。

二、产品内容

名称	试剂规格	储存条件	使用说明及注意事项
提取液	液体 120 mL×1 瓶	4℃保存	-
试剂一	液体 25 mL×1 瓶	4℃保存	-
试剂二	粉剂×1 支	-20℃避光保存	使用前加入 600 µL 蒸馏水充分溶解
	粉剂×1 支	-20°C避光保存	(可分装后-20℃保存,避免反复冻融) 使用前加入 600 μL 蒸馏水充分溶解
试剂三			(可分装后-20℃保存,避免反复冻融)

三、产品使用说明

测定过程中所需要的仪器和试剂:紫外分光光度计/酶标仪、微量石英比色皿(光径 10 mm)/酶标仪、研钵/匀浆器、可调式移液器/多道移液器、台式离心机、恒温水浴/培养箱和蒸馏水。

1.粗酶液的制备(可根据预实验结果适当调整样品量及比例)

- ①组织:按照组织质量(g):提取液体积(mL)为1:(5-10)的比例(建议称取0.1g组织,加入1mL提取液)处理样品,冰浴匀浆,4℃10000g离心10min,取上清置于冰上待测。
- ②细菌或细胞: 离心收集细菌或细胞至离心管内, 按照细菌或细胞数量 $(10^4 \, \text{个})$: 提取液体积(mL)为 (500-1000): 1的比例(建议 500 万细菌或细胞加入 $1\,\text{mL}$ 提取液)处理样品,冰浴超声破碎(功率 20%或 $200\,\text{W}$,超声 $3\,\text{s}$,间隔 $10\,\text{s}$,重复 $30\,\text{次}$); $4\,\text{°C}\,10000\,\text{g}$ 离心 $10\,\text{min}$,取上清置于冰上待测。
 - ③血清(浆)、培养液等液体样品:直接检测或适当稀释后再进行检测。



2.测定步骤

- ①紫外分光光度计或酶标仪预热 30 min 以上,调节波长至 340 nm,蒸馏水调零。
- ②试验前将**试剂** 37℃预热 20 min。
- ③在96孔UV 板或微量石英比色皿中加入下列试剂:

试剂	测定组 (μL)	空白组 (μL)
粗酶液	5	-
蒸馏水	-	5
试剂一	185	185
试剂二	5	5
试剂三	5	5

吸光值测定: ①充分混匀并立即开始计时,测定 $10 \, \mathrm{s}$ 时(总时间) $340 \, \mathrm{nm}$ 处吸光值,记为 A1 测定和 A1 空白;②37°C恒温准确反应 $60 \, \mathrm{s}$,测定 $70 \, \mathrm{s}$ (总时间)时 $340 \, \mathrm{nm}$ 处吸光值,记为 A2 测定和 A2 空白;③计算 ΔA 测定=A1 测定-A2 测定, ΔA 空白=A1 空白-A2 空白, ΔA = ΔA 测定- ΔA 空白。注:空白组只需测定 1-2 次。

3. NADP-苹果酸脱氢酶(NADP-MDH)活性计算

3.1 使用 96 孔 UV 板测定的计算公式

①按组织蛋白浓度计算

单位定义: 每 mg 组织蛋白每分钟消耗 1 nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

NADP-MDH (U/mg prot) =
$$\frac{\Delta A \times V \cancel{L} \cancel{L} \times 10^9}{\text{s} \times \text{d}_1 \times V \cancel{L} \times \text{Cnr} \times T} = \frac{12861.74 \times \Delta A}{\text{Cnr}}$$

②按组织样本质量计算

单位定义:每g组织每分钟消耗1nmolNADPH定义为一个酶活力单位。

NADP-MDH (U/g) =
$$\frac{\Delta A \times V \text{ 反总} \times V \text{ 样总} \times 10^9}{\epsilon \times d_1 \times V \text{ 样} \times W \times T} = \frac{12861.74 \times \Delta A}{W}$$

③按细菌或细胞数量计算

单位定义:每10⁴个细菌或细胞每分钟消耗1nmolNADPH定义为一个酶活力单位。

NADP-MDH (U/
$$10^4$$
 cell) = $\frac{\Delta A \times V \ \oint \triangle \times V \ \not + \triangle \times 10^9}{\varepsilon \times d_1 \times V \ \not + \omega \times d_1 \times U \ \not +$

④按液体样本体积计算

单位定义:每 mL 液体样本每分钟消耗 1 nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

NADP-MDH (U/mL) =
$$\frac{\Delta A \times V \cancel{R} \cancel{8} \times 10^9}{\varepsilon \times d_1 \times V \cancel{4} \times T} = 12861.74 \times \Delta A$$

Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.

3.2 使用微量石英比色皿测定的计算公式

①按组织蛋白浓度计算

单位定义:每 mg 组织蛋白每分钟消耗 1 nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

NADP-MDH (U/mg prot) =
$$\frac{\Delta A \times V \cancel{D} \cancel{E} \times 10^9}{\varepsilon \times d_2 \times V \cancel{F} \times Cpr \times T} = \frac{6430.87 \times \Delta A}{Cpr}$$

②按组织样本质量计算

单位定义:每g组织每分钟消耗1nmolNADPH定义为一个酶活力单位。

NADP-MDH (U/g) =
$$\frac{\Delta A \times V \cancel{E} \times V \cancel{E} \times 10^9}{\varepsilon \times d_2 \times V \cancel{E} \times W \times T} = \frac{6430.87 \times \Delta A}{W}$$

③按细菌或细胞数量计算

单位定义:每10⁴个细菌或细胞每分钟消耗1 nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

NADP-MDH (U/
$$10^4$$
 cell) = $\frac{\Delta A \times V \int \dot{\mathbb{E}} \times V \not{\mathbb{E}} \times 10^9}{\varepsilon \times d_2 \times V \not{\mathbb{E}} \times d_3}$ = $\frac{6430.87 \times \Delta A}{44 \times 44 \times 44 \times 44}$ 细菌或细胞数量

④按液体样本体积计算

单位定义:每 mL 液体样本每分钟消耗 1 nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

NADP-MDH(U/mL) =
$$\frac{\Delta A \times V \cancel{L} \cancel{E} \times 10^9}{\epsilon \times d_2 \times V \cancel{H} \times T} = 6430.87 \times \Delta A$$

注释: V 样: 反应体系中加入粗酶液的体积, 0.005 mL; V 样总: 粗酶液总体积, 1 mL; V 反总: 反应体系总体积, 2×10⁻⁴ L; ε: NADPH 摩尔消光系数, 6.22×10³ L/mol/cm; d₁: 96 孔 UV 板光径, 0.5 cm; d₂: 微量石英比色皿光径, 1 cm; W: 样本质量, g; Cpr: 样本蛋白浓度, mg/mL; 细胞或细菌数量: 以万计; T: 反应时间, 1 min; 10⁹ 单位换算系数: 1 mol=10⁹ nmol。

四、注意事项

- ①粗酶液制备过程必须在冰上进行,保持低温环境以防止酶变性失活;
- ②试验过程中试剂二、试剂三和粗酶液需置于冰上放置,以防止变性和失活;
- ③若 $\Delta A > 0.5$ (96 孔 UV 板 > 0.3) 时,建议将粗酶液适当稀释后再进行测定,计算时相应修改;
- ④准确在 10 s 和 70 s 处完成测定,以确保实验结果的准确性和重复性;若使用 96 孔 UV 板进行测定,应使用多道移液器且分批进行检测,以确保组间反应时间一致;
- ⑤为保证结果准确且避免试剂损失,测定前请仔细阅读说明书(以实际收到说明书内容为准),确认试剂储存和准备是否充分,操作步骤是否清楚,且务必取2-3个预期差异较大的样本进行预测定,过程中问题请您及时与工作人员联系。

For Research Use Only. Not for Use in Diagnostic Procedures.

















