

# 甲醛脱氢酶(FDH)活性检测试剂盒 Formaldehyde Dehydrogenase (FDH) Activity Assay Kit





















Catalog Number **AKCO022U** Storage Temperature **-20°C** Size **50T/48S** 

**Ultraviolet Spectrophotometry** 

# 甲醛脱氢酶(FDH)活性检测试剂盒

# Formaldehyde Dehydrogenase (FDH) Activity Assay Kit

### 一、产品描述

甲醛脱氢酶作为含锌中等链醇脱氢酶的家庭成员之一,广泛存在于原核和真核生物中,能够催化 甲醛的氧化反应将甲醛转化为甲酸,从而降低甲醛对机体的毒性作用,在甲醛代谢和甲烷生成等过程 中发挥重要作用,其活性分析对甲醛代谢途径和毒性防御机制等研究具有重要意义。

甲醛脱氢酶可催化甲醛和 NAD+反应生成甲酸和 NADH, NADH 在 340 nm 处具有特征吸收峰, 通过吸光值变化即可表征甲醛脱氢酶的活性。

#### 二、产品内容

名称	试剂规格	储存条件	使用方法及注意事项
提取液	液体 60 mL×1 瓶	4℃保存	-
试剂一	液体 30 mL×1 瓶	4℃保存	-
试剂二	粉剂×1 瓶	-20℃保存	使用前加入 15 mL 蒸馏水充分溶解 (分装后-20℃可保存1个月,避免反复冻融)
试剂三	粉剂×1 瓶	4℃保存	使用前加入3mL蒸馏水充分溶解 (配制后4℃可保存1个月)
试剂四	液体 3 mL×1 瓶	4℃保存	-

#### 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、1 mL 石英比色皿(光径 10 mm)、研钵/匀浆器、可调式移液器、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本量及比例)

- 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1 mL提取液)处理样品,冰浴匀浆,4℃12000g离心10 min,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 $(10^4 \, \Lambda)$ : 提取液体积(mL)为(500-1000): 1的比例(建议 500 万个细菌或细胞加入 1 mL 提取液)处理样品, 冰浴超声破碎(功率 300 W, 超声 3 s, 间隔 7 s, 总时间 3 min), 4°C 12000 g 离心 10 min, 取上清置于冰上待测。
  - ③培养液等液体样本:直接检测或适当稀释后再进行检测。



# 2.测定步骤

①紫外分光光度计预热 30 min 以上,调节波长至 340 nm,蒸馏水调零。

②在1mL石英比色皿中依次加入下列试剂:

试剂	测定组 (μL)
	(μL)
粗酶液	100
试剂一	550
试剂二	250
试剂三	50
试剂四	50
<b>运剂</b> 均	30

**吸光值测定:** ①充分混匀并立即开始计时,测定 10 s (总时间)时 340 nm 处吸光值,记为 A1; ②准确反应 300 s,测定 310 s (总时间)时 340 nm 处吸光值,记为 A2; ③计算 $\Delta A = A2 - A1$ 。

## 3.甲醛脱氢酶 (FDH) 活性计算

①按组织蛋白浓度计算

单位定义:每 mg 组织蛋白每分钟生成 1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

FDH (U/mg prot) = 
$$\frac{\Delta A \times V \cancel{E} \times 10^9}{\varepsilon \times d \times V \cancel{E} \times Cpr \times T} = \frac{321.54 \times \Delta A}{Cpr}$$

②按组织样本质量计算

单位定义:每g组织样本每分钟生成1nmolNADH定义为一个酶活力单位。

FDH (U/g) = 
$$\frac{\Delta A \times V \ \cancel{D} \ \cancel{S} \times V \ \cancel{H} \ \cancel{S} \times 10^9}{\cancel{E} \times d \times V \ \cancel{H} \times W \times T} = \frac{321.54 \times \Delta A}{W}$$

③按细菌或细胞数量计算

单位定义:每10<sup>4</sup>个细菌或细胞每分钟生成1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

FDH(U/10<sup>4</sup> cell) = 
$$\frac{\Delta A \times V \int \mathcal{L} \times V \mathring{\mathcal{L}} \times 10^9}{\varepsilon \times d \times V \mathring{\mathcal{L}} \times 4 \times V \mathring{\mathcal{L}}$$

④按液体样本体积计算

单位定义:每 mL 液体样本每分钟生成 1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

FDH (U/mL) = 
$$\frac{\Delta A \times V \cancel{L} \cancel{S} \times 10^9}{\epsilon \times d \times V \cancel{H} \times T} = 321.54 \times \Delta A$$

Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.

**注释:** V样: 反应体系中加入粗酶液的体积, 0.1 mL; V 样总: 粗酶液总体积, 1 mL; V 反总: 反应体系总体积, 1×10-3 L; ε: NADH 摩尔消光系数, 6.22×10<sup>3</sup> L/mol/cm; d: 1 mL 石英比色皿光径, 1.0 cm; T: 反应时间, 300 s=5 min; Cpr: 样本蛋白浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; 细菌或细胞数量: 以万计, 10<sup>9</sup>: 单位换算系数, 1 mol/L=10<sup>9</sup> nmol/L。

## 四、注意事项

- ①准确在10s和310s处完成吸光值,以保证实验结果的准确性和重复性;
- ②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.

# boxbio

## Manufactured and Distributed by

Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd. Liandong U Valley, Tongzhou District, Beijing, China TEL: 400-805-8228

E-MAIL: techsupport@boxbio.cn Copyright © 2020 Boxbio, All Rights Reserved.

















