细胞质异柠檬酸脱氢酶(NADP-IDH)试剂盒说明书

(货号: PB1035W96 微板法 96 样)

有效期: 3个月

测定意义:

ICDHc(EC 1.1.1.42)广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中,催化异柠檬酸脱氢脱羧生成 α-酮戊二酸,同时还原 NADP+生成 NADPH。ICDHc 是细胞质中除了磷酸戊糖途径外又一种 NADPH 重要来源,在逆境中该酶活性通常会发生显著变化。

测定原理:

利用 ICDHc 催化 NADP+还原成 NADPH 反应,在 340 nm 下测定 NADPH 浓度的增加。

所需的仪器和用品:

紫外分光光度计/酶标仪、恒温水浴锅、台式离心机、可调式移液器、微量石英比色皿/96 孔板、研钵、冰和蒸馏水。

试剂的组成和配制:

提取液:液体 100mL×1 瓶,4℃保存;

试剂一:液体 20 mL×1 瓶,4℃保存;

试剂二: 粉剂×1 瓶, -20℃保存;

样本的前处理:

1、细菌、细胞或组织样品的制备:

细菌或培养细胞: 先收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清;按照每 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液,超声波破碎细菌或细胞(功率 20%,超声 3s,间隔 10s,重复 30 次);8000g 4℃离心 10min,取上清,置冰上待测。

组织: 称取约 0.1g 组织,加入 1mL 提取液进行冰浴匀浆。8000g 4℃离心 10min,取上清,置冰上待测。

2、血清(浆)样品:直接检测。

测定步骤:

- 1、分光光度计预热 30min 以上,调节波长至 340nm,蒸馏水调零。
- 2、检测工作液的配制:用时在试剂二中加入 18mL 试剂一和 1mL 双蒸水,充分混匀待用。
- 3、测定前将检测工作液在 37℃ (哺乳动物) 或 25℃ (其它物种) 水浴 10min 以上。
- 4、 在微量石英比色皿或 96 孔板中加入 10 μ L 样本和 190 μ L 工作液, 混匀后立即记录 340nm 处 20s 后吸光值 A1 和 2min20s 后的吸光值 A2, 计算 ΔA=A2-A1。

注意事项:

- 1、若 A2-A1 大于 0.5, 需将酶液用提取液稀释, 使 A2-A1 小于 0.5, 可提高检测灵敏度。
- 2、 若 A2-A1 小于 0.5, 可延长反应时间到 5min 或 10min。

ICDHc 活力单位的计算:

a.用微量石英比色皿测定的计算公式如下

1、血清(浆)ICDHc活力的计算:

单位的定义:每升血清(浆)每分钟生成 1 μmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

ICDHc(U/L)=[ΔA×V 反总÷(ε×d)×10⁹]÷V 样÷T=1608×ΔA

2、组织、细菌或细胞中 ICDHc 活力的计算:

电话: 400-669-2220 13437835247 (微信同号)

官网: http://www.perseebio.com.cn

地址:北京市大兴区黄村镇观音寺南里海北路1号



(1) 按样本蛋白浓度计算:

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

ICDHc(U/mg prot)=[ΔA×V 反总÷(ε×d)×10⁹]÷(Cpr×V 样)÷T=1608×ΔA÷Cpr

(2) 按样本鲜重计算:

单位的定义:每g组织每分钟生成1nmol NADPH定义为一个酶活力单位。

ICDHc(U/g 鲜重)=[ΔA×V 反总÷(ε×d)×10⁹]÷(V 样÷V 样总×W) ÷T=1608×ΔA÷W

(3) 按细菌或细胞密度计算:

单位的定义:每1万个细菌或细胞每分钟生成1nmol的NADPH定义为一个酶活力单位。

ICDHc(U/10⁴)=[ΔA×V 反总÷(ε×d)×10⁹]÷(V 样÷V 样总×500) ÷T=3.216×ΔA

V 反总: 反应体系总体积, 2.×10⁻⁴ L; ε: NADPH 摩尔消光系数, 6.22×10³mol/L/cm; d: 比色皿光径, 1cm; V 样: 加入样本体积, 0.01 mL; V 样总: 加入提取液体积, 1 mL; T: 反应时间, 2 min; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样品质量, g; 500: 细菌或细胞总数, 500 万。

b.用 96 孔板测定的计算公式如下

1、血清(浆)ICDHc 活力的计算:

单位的定义:每升血清(浆)每分钟生成 1 μmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

ICDHc(U/L)=[ΔA×V 反总÷(ε×d)×10⁹]÷V 样÷T=3216×ΔA

- 2、组织、细菌或细胞中 ICDHc 活力的计算:
- (1) 按样本蛋白浓度计算:

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

ICDHc(U/mg prot)=[ΔA×V 反总÷(ε×d)×10⁹]÷(Cpr×V 样) ÷T=3216×ΔA÷Cpr

(2) 按样本鲜重计算:

单位的定义:每g组织每分钟生成1nmolNADPH定义为一个酶活力单位。

ICDHc(U/g 鲜重)=[ΔA×V 反总÷(ε×d)×10⁹]÷(V 样÷V 样总×W) ÷T=3216×ΔA÷W

(3) 按细菌或细胞密度计算:

单位的定义:每1万个细菌或细胞每分钟生成1nmol的NADPH定义为一个酶活力单位。

ICDHc(U/10⁴)=[ΔA×V 反总÷(ε×d)×10⁹]÷(V 样÷V 样总×500) ÷T=6.432×ΔA

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 mol/L/cm; d: 96 孔板光径, 0.5cm; V 样: 加入样本体积, 0.01 mL; V 样总: 加入提取液体积, 1 mL; T: 反应时间, 2 min; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样品质量, g; 500: 细菌或细胞总数, 500 万。

电话: 400-669-2220 13437835247 (微信同号)

官网: http://www.perseebio.com.cn

地址:北京市大兴区黄村镇观音寺南里海北路1号