

# 植物丙二醛（MDA）检测试剂盒（TBA比色法）

产品货号：BA1781

产品规格：50T/100T

## 产品简介：

动物或植物细胞发生氧化应激(oxidative stress)时，会发生脂质氧化。丙二醛(Malondialdehyde, MDA)是一种生物体脂质氧化的天然产物，一些脂肪酸氧化后逐渐分解为一系列包括 MDA在内的复杂化合物，此时通过检测MDA的水平即可检测脂质氧化的水平，因此MDA的测定被广泛用作脂质氧化的指标。生物体内的一些其它生化反应也会产生MDA，例如thromboxane synthase也可以催化产生，但只要在测定时设置适当对照即可观察到脂质氧化水平的变化。

植物丙二醛(MDA)检测试剂盒(TBA比色法)(Plant MDA Assay Kit with TBA)又称脂质氧化(MDA)检测试剂盒，是采用一种基于MDA和硫代巴比妥酸(thiobarbituric acid, TBA)反应产生红色产物的显色反应，随后通过比色法用于对植物组织(根、茎、叶、种子等)MDA进行检测，是专门用于植物脂质氧化(lipid peroxidation)水平检测的试剂盒，不适用于动物组织、细胞、血液等。丙二醛在较高温度及酸性环境中可与TBA发生反应，形成红色的MDA-TBA加合物，MDA-TBA加合物在532nm处有最大吸收，该复合物的吸光系数为155mmol/(L.cm)，并且在600nm波长处有最小吸收。植物组织中糖类物质对MDA-TBA反应有干扰，我们总结出经验公式，以消除这一干扰。亦可以通过比标准品进行比较，进行含量检测。本试剂盒仅用于科研领域，不宜用于临床诊断或其他用途。

## 产品组成：

产品组成	50T	100T	保存条件
试剂(A): 组织匀浆液	250ml	500ml	室温，避光
试剂(B): TBA	0.35g	0.7g	室温，避光
试剂(C): 抗氧化剂	0.5ml	1ml	室温，避光
试剂(D): MDA标准品(1mmol/L)	0.5ml	1ml	-20℃，避光

## 自备材料：

1. 植物根茎、叶子等
2. 剪刀
3. 离心管、小试管或96孔板
4. 分光光度计或酶标仪
5. 水浴锅或恒温箱
6. 离心机

## 操作步骤（仅供参考）：

1. 样本处理：
  - (1) 制备提取液：取适量的植物根、茎、叶子、种子等，称量后剪碎，按每0.4g植物样品加入4ml的比例加入组织匀浆液，充分匀浆(一般取0.4~1g植物样品即可)。4000g离心10min，取上清液待用，该上清液即为MDA提取液。如果采用酶标仪检测结果，应相应减少制备提取液的量，譬如取0.2g植物样品加入2ml组织匀浆液。
  - (2) 样品准备完毕后可以用BCA蛋白浓度测定试剂盒测定蛋白浓度，以便于后续计算单位蛋白重量植物样品的MDA含量。测定蛋白浓度非必须步骤，亦可采用经验公式计算。



扫一扫 加微信

上海尚宝生物科技有限公司

Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址：上海市徐汇区龙华路2518弄14号

电话：400-611-0007 13671551480

QQ: 807961520

邮箱：saintbio@126.com

http://www.saint-bio.com

本试剂盒对于样品中的常见化学成分的兼容性参考下表：

试剂类别	化学成分	是否干扰
缓冲液	HEPES (100mM)	否
	Borate (50mM)	否
	Phosphate (100mM)	否
	Tris (25mM)	否
	CHAPS ( $\leq 1\%$ )	否
去垢剂	Triton X-100 ( $\leq 1\%$ )	否
	Tween 20 ( $\leq 1\%$ )	否
	PMSF ( $\leq 200 \mu M$ )	否
	EDTA ( $\leq 1mM$ )	否
	EGTA ( $\leq 1mM$ )	否
抑制剂/螯合剂	Antipain ( $\leq 100 \mu g/ml$ )	否
	Chymostatin ( $\leq 10 \mu g/ml$ )	否
	Leupeptin ( $\leq 10 \mu g/ml$ )	否
	Trypsin ( $\leq 10 \mu g/ml$ )	否
其他	Glycerol ( $\leq 10\%$ )	否
	Sucrose (250mM)	是

2. TBA工作液的配制：称取适量TBA，用组织匀浆液配制成浓度为0.68%的TBA工作液。例如取0.068g TBA用10ml组织匀浆液配制，最终浓度即为0.68%的TBA工作液。TBA工作液需完全溶解后再使用，可以加热到60℃促溶，并可通过反复剧烈Vortex促溶。配制好的TBA工作液4℃避光保存，至少1个月内有效。
3. 稀释标准品：取适量标准品用组织匀浆液稀释至1、2、5、10、20、50  $\mu M$ ；如果进行简易快速检测，标准品直接稀释10  $\mu M$ ，配制好的MDA标准品4℃避光保存，至少3个月内有效。如果采用经验公式计算含量，无需标准品。
4. 样品测定：
  - (1) 分光光度计测定：在离心管或其它适当容器内加入1ml组织匀浆液作为空白对照，加入1ml提取液用于测定，随后加入1ml TBA工作液。可参考下表设置检测反应体系，依次加入试剂：

	空白管	标准管	测定管
组织匀浆液	1ml	-	-
标准品(可选步骤)	-	1ml	-
MDA提取液	-	-	1ml
抗氧化剂	0.005ml	0.005ml	0.005ml
TBA工作液	1ml	1ml	1ml

- (2) 酶标仪测定：在离心管或其它适当容器内加入200  $\mu l$ 组织匀浆液作为空白对照，加入1ml提取液用于测定，随后加入1ml TBA工作液。可参考下表设置检测反应体系，依次加入试剂：

	空白管	标准管	测定管
组织匀浆液	200 $\mu l$	-	-
标准品(可选步骤)	-	200 $\mu l$	-
MDA提取液	-	-	200 $\mu l$
抗氧化剂	0.001ml	0.001ml	0.001ml
TBA工作液	200 $\mu l$	200 $\mu l$	200 $\mu l$



扫一扫 加微信

**上海尚宝生物科技有限公司**

Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址：上海市徐汇区龙华路2518弄14号

电话：400-611-0007 13671551480

QQ: 807961520

邮箱：saintbio@126.com

<http://www.saint-bio.com>

- (3) 混匀,加盖, 95°C水浴煮沸30min, 加热时务必注意避免液体暴沸溅出。如果使用加热块(Heat block)进行加热注意用重物压紧离心管盖; 如果使用沸水浴, 则需使用可把盖子锁死的离心管或螺旋盖离心管, 或用Parafilm封住离心管口, 用针头刺一小孔。最方便和准确的加热方法是使用带有热盖并可以加热的金属浴或者0.5mlPCR仪。
- (4) 水浴, 冷却至室温, 4000g离心10min。
5. 取上清, 蒸馏水调零, 用分光光度计或酶标仪检测532nm处吸光值, 如果不方便测定532nm的吸光度, 也可以测定530-540nm之间的吸光度。如果采用经验公式计算, 应分别测定450nm、532nm、600nm出吸光度值。

#### 计算:

对于MDA提取液直接根据标准曲线计算; 如果进行简易快速检测, 直接以10 μ M标准品进行计算, 获得MDA的摩尔浓度; 如果采用经验公式, 无需制作标准曲线或测定标准品。对于固体状组织, 可以通过单位重量的蛋白含量或组织重量等来表示最初样品中的MDA含量, 例如 μ mol/mg蛋白或 μ mol/mg组织。

简易快速MDA含量计算公式:

$$\text{MDA含量} (\mu \text{ mol}/\text{mg}) = (\text{OD测定} - \text{OD空白}) / (\text{OD标准} - \text{OD空白}) \times \text{标准品浓度}/\text{提取物浓}(\text{g}/\text{ml})$$

不采用标准品的经验公式:

$$\text{MDA浓度} (\mu \text{ mol}/\text{L}) = 6.45 \times (\text{OD}532 - \text{OD}600) - 0.56 \times \text{OD}450$$

$$\text{MDA含量} (\mu \text{ mol}/\text{mg}) = \text{MDA 浓度} (\mu \text{ mol}/\text{L}) \times \text{提取液体积}(\text{ml})/\text{植物组织鲜重}(\text{g})$$

OD532=待测样品的532nm处吸光度值

OD600=待测样品的600nm处吸光度值

OD450=待测样品的450nm处吸光度值

#### 注意事项:

1. 上述低温试剂避免反复冻融, 以免失效或效率下降。
2. 待测提取液如不能及时测定, 应置于-20°C保存, 4天内稳定。

**保存条件:** 12个月有效。4°C运输, 4°C保存。



扫一扫 加微信

**上海尚宝生物科技有限公司**

Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址:上海市徐汇区龙华路2518弄14号

电话:400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520

邮箱:saintbio@126.com

<http://www.saint-bio.com>