

细胞质异柠檬酸脱氢酶(NADP-IDH)试剂盒(微板法)

产品货号: BA2827

产品规格:96样

产品简介:

细胞质异柠檬酸脱氢酶即NADP-异柠檬酸脱氢酶(NADP-IDH,EC 1.1.1.42)普遍存在于真核及原核生物体内。 是细胞质中除了磷酸戊糖途径外又一种NADPH来源的重要途径,在逆境中该酶活性通常会发生显著变化。

本试剂盒提供一种简单,灵敏,快速的测定方法:利用NADP-IDH催化NADP+产生NADPH,接着与特异的显色剂反应,产生在450nm处有最大吸收峰的有色物质,通过检测该有色物质在450nm的增加速率,进而计算出NADP-IDH酶活性的大小。

产品内容:

н•			
产品名称	规格	保存条件	备注
提取液	液体100mL×1瓶	2-8°C	
试剂一	液体15mL×1瓶	2-8°C	
试剂二	粉剂mg×1支	2-8°C	临用前甩几下使粉剂落入底部,再加入 2.2mL蒸馏水溶解备用。
试剂三	粉剂mg×1支	2-8°C	临用前甩几下使粉剂落入底部,再加入 3.2mL蒸馏水溶解备用。
试剂四	液体1mL×1支	2-8°C	
标准品	粉剂mg×1支	2-8°C	若重新做标曲,则用到该试剂。

所需的仪器和用品:

酶标仪、96孔板、可调式移液器、低温离心机、研钵、冰和蒸馏水。

NADP-异柠檬酸脱氢酶(NADP-IDH)活性测定:

建议正式实验前选取2个样本做预测定,了解本批样品情况,熟悉实验流程,避免实验样本和试剂浪费!

- 1. 样本制备:
- (1) 组织样本:

称取约0.1g组织,加入1mL提取液,进行冰浴匀浆。12000rpm 4℃离心15min,取上清,置冰上待测。

【注】: 若增加样本量,可按照组织质量(g):提取液体积(mL)为1:5~10的比例提取

(2) 细菌/细胞样本:

先收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清;取约500万细菌或细胞加入1mL提取液,超声波破碎细菌或细胞(冰浴,功率20%或200W,超声3s,间隔10s,重复30次);12000rpm 4℃离心15min,取上清,置冰上待测。

【注】: 若增加样本量,可按照细菌/细胞数量(10⁴):提取液(mL)为500~1000:1的比例进行提取。

- (3) 液体样本:澄清的液体直接检测;若浑浊则离心后取上清检测。
- 2. 上机检测:
- (1) 酶标仪预热30min以上,调节波长至450nm。
- (2) 所有试剂解冻至室温(25℃),在96孔板中依次加入:



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



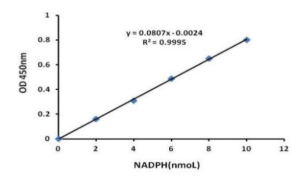
试剂名称(μL)	测定管
样本	10
试剂一	130
试剂二	20
试剂三	30
试剂四	10

混匀,37℃条件下,3min时于450nm处读取A1,避光 反应30min后读取A2值, ΔA=A1-A2。

【注】 1.著ΔA过小,可以延长反应时间(如:60min或更长),或增加样本量(如 30μ L,则试剂一相应减少)。调整后的反应时间T或样本体积V1需代入计算公式重新计算。

结果计算:

1. 标准曲线方程: y=0.0807x-0.0024, x是NADPH摩尔质量: nmol, y是ΔA。



2. 按样本蛋白浓度计算:

酶活定义: 每毫克组织蛋白每分钟生成 1nmol 的 NADPH 定义为一个酶活力单位。

NADP-IDH(nmol/min/mg prot)= $[(\Delta A+0.0024)\div0.0807]\div(V1\times Cpr)\div T=41.3\times(\Delta A+0.0024)\div Cpr$

3. 按样本鲜重计算:

酶活定义:每克组织每分钟生 1nmol 的 NADPH 定义为一个酶活力单位。

NADP-IDH(nmol/min/g 鲜重)=[(ΔA+0.0024)÷0.0807]÷(W×V1÷V)÷T=41.3×(ΔA+0.0024)÷W

4. 按细菌或细胞密度计算:

酶活定义: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。

 $NADP-IDH(nmol/min/10^4) = [(\Delta A + 0.0024) \div 0.0807] \div (500 \times V1 \div V) \div T = 0.083 \times (\Delta A + 0.0024)$

5. 按液体体积计算:

酶活定义:每毫升液体样本每分钟生成 1nmol 的 NADPH 定义为一个酶活力单位。

NADP-IDH(nmol/min/mL)= $[(\Delta A+0.0024)\div0.0807]\div V1\div T=41.3\times(\Delta A+0.0024)$

V---加入提取液体积,1mL; V1---加入样本体积,0.01mL; W---样本质量,g; 500---细菌或细胞总数,万。T---反应时间,30min; 若加大了反应时间,则重新调整的反应时间值要代入公式重新计算; Cpr---样本蛋白质浓度,mg/mL; 建议使用本公司的BCA蛋白含量检测试剂盒。

附:标准曲线制作过程:

- 1. 制备标准品母液(1nmol/μL): 向标准品 EP 管里面加入 0.6mL 蒸馏水(母液需在两天内用且-20℃保存)。
- 2. 把母液稀释成六个浓度梯度的标准品: 0,0.2,0.4,0.6,0.8,1.nmol/μL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3. 依据加样表操作,根据结果即可制作标准曲线



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