

单脱氢抗坏血酸还原酶(MDHAR)试剂盒说明书

(货号: BP10225F 紫外法 48样 有效期: 6个月)

一、指标简介:

单脱氢抗坏血酸还原酶(MDHAR, EC 1.6.5.4)是使抗坏血酸(AsA)再生的关键酶之一,催化 MDHA 重新还原成 AsA,对于维持抗坏血酸的抗氧化特性具有重要作用。

MDHAR 催化 NADH 还原 MDHA 生成 AsA 和 NAD+, 通过测定 NADH 在 340 nm 处的光吸收下降速率,来计算出 MDHAR 活性。

二、试剂盒组分与配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
提取液	液体 60mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	液体 30mL×1 瓶	4℃保存	
试剂二	粉剂 4 支	-20℃保存	每支: 1. 临用前 8000g 4℃离心 2min 使试剂落入管底; 2. 加入 0.6mL 蒸馏水充分溶解,用不完的试剂分装后-20℃保存(可保存一个月); 3. 禁止反复冻融,解冻后可 4℃存放并于一周内用完。
试剂三	粉剂 3 支	4°C保存	每支: 1. 临用前 8000g 4°C离心 2min 使试剂落入管底; 2. 加入 2mL 蒸馏水充分溶解,用不完的试剂分装后-20°C保存(可保存一个月); 3. 禁止反复冻融,解冻后可 4°C存放并于一周内用完。
试剂四	液体 0.22mL 2 支	-20℃保存	每支: 1. 临用前 8000g 4°C离心 2min 使试剂落入管底; 2. 分装后-20°C保存,禁止反复冻融(保存周期与试剂盒有效期相同)。

三、实验器材:

研钵(匀浆机)、冰盒(制冰机)、台式离心机、可调式移液枪、水浴锅(烘箱、培养箱、金属浴)、 1ml 石英比色皿、离心管、紫外分光光度计、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

四、指标测定:

建议先选取 1-3 个差异大的样本(例如不同类型或分组)进行预实验,熟悉操作流程,根据预实验结果确定或调整样本浓度,以防造成样本或试剂不必要的浪费!

1、样本提取:

① 动、植物组织样本:

取约 0.1g 组织,加入 1mL 提取液,进行冰浴匀浆。12000rpm,4℃离心 10min,取上清,置冰上 待测。

【注意】 若样本颜色较深(如植物叶片),可引起起始值 A1 值较大如超过 2,可在样本制备过程中增加除色素步骤: 取约 0.2g 组织(水分充足的样本可取 1g),加入 90%乙醇冰浴匀浆,12000rpm, 4°C离心 10min,弃掉色素较深的上清液;以上除色素步骤重复 2 次。最后向离心得到的沉淀中加入 1mL 提取液,混匀或再次冰浴匀浆,12000rpm,4°C离心 10min,取上清置冰上待测。

② 液体样本:直接测定。若浑浊,离心后取上清检测。

网址: www.bpelisa.com



③ 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 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液, 冰浴匀浆(可使用各类常见电动匀浆器), 12,000rpm 4℃ 离心 10min, 取上清待测。

2、检测步骤:

- ① 打开紫外分光光度计,设置温度 25℃ (若仪器无法控温,则等待仪器过自检程序即可), 调节波长到 340 nm。
 - ② 试剂一在25°C水浴锅中预热30 min。
 - ③ 按照下表在 1mL 石英比色皿 (光径 1cm) 中依次加入:

, , , , , ,			
测定管			
80			
552			
40			
80			
8			

混匀, 25℃条件下, 于 340nm 处检测, 分别读取 10s 和 5min10s 的吸光值, 并记录为 A1 和A2, △A=A1-A2。

- 【注】1.若 \triangle A 值小于 0.01,可延长反应时间 T(如由 5min10s 延长到 10min10s 或更长时间读取 A2)。也可适当加大样本量 V1(如由 80 μ L 增至 120 μ L,则试剂一相应减少),则改变后的 T 和 V1 需代入公式重新计算。
 - 2. 若起始值 A1 太大,超过 2 (如颜色较深的植物叶片,一般色素较高,则起始值相对会偏高),可对叶片进行除色素处理 (参考样本制备阶段注意事项)或适当减少样本加样量 V1 (如由 80μL 减至 40μL,则试剂一相应增加),则改变后的 V1 需代入公式重新计算。
 - 3. 若下降趋势不稳定,可以每隔 10S 读取一次吸光值,选取一段线性下降的时间段来参与计算,相应的 A 值 也代入计算公式重新计算。
 - 4. 本指标可与我司 DHAR、GR、APX、AAO、GSH-Px、TrxR、TPX、SOD、CAT、POD、MDA、PPO、BCA 等指标共同提取,更多指标详询我司。

五、结果计算:

1、按样本质量计算:

活性定义:在 25℃反应条件下,每克样本每分钟氧化 1nmol NADH 为 1 个酶活单位。

MDHAR (nmol/min/g 鲜重)=[$\triangle A \div \varepsilon \div d \times V2 \times 10^9$] $\div (W \times V1 \div V) \div T = 321.5 \times \triangle A \div W$

2、按蛋白浓度计算:

活性定义: 在25℃反应条件下, 每毫克蛋白每分钟氧化1nmol NADH 为1个酶活单位。

MDHAR (nmol/min/mg prot)= $[\triangle A \div \varepsilon \div d \times V2 \times 10^9] \div (Cpr \times V1) \div T = 321.5 \times \triangle A \div Cpr$

3、按液体体积计算:

活性定义: 在25℃反应条件下, 每毫升液体每分钟氧化1nmol NADH 为1个酶活单位。

MDHAR (nmol/min/mL)= $[\triangle A \div \epsilon \div d \times V2 \times 10^9] \div V1 \div T=321.5 \times \triangle A$

4、按细菌/细胞数量计算:

活性定义:在25℃反应条件下,每10⁴个细菌/细胞每分钟氧化1nmol NADH 为1个酶活单位。

MDHAR (nmol/min/mL)= $[\triangle A \div \varepsilon \div d \times V2 \times 10^9] \div (500 \times V1 \div V) \div T = 0.643 \times \triangle A$

ε---NADH 摩尔消光系数, 6220 L/mol/cm; d---96 孔板光径, 1cm;

V---提取液体积,1 mL; V1---加入样本体积,80μL=0.08mL;

V2---反应体系总体积,800μL=8×10⁻⁴L; 500---细菌/细胞数量,万;

W---样品质量, g; T---反应时间, 5min;

Cpr---上清液蛋白浓度,mg/mL,建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒。

网址: www.bpelisa.com