

L-半乳糖脱氢酶(GalDH)活性检测试剂盒说明书

(货号: BP10231W 微板法 48样 有效期: 3个月)

一、指标介绍:

L-半乳糖脱氢酶(EC 1.1.1.316, L-galactose dehydrogenase,GalDH)是植物合成抗坏血酸 Vc 的重要酶之一, L-半乳糖脱氢酶在 C1 位直接氧化 L-半乳糖生成 Vc 合成的直接底物—L-半乳糖-1,4-内酯, 同时将 NAD+还原为 NADH。

本试剂盒提供一种简单,灵敏,快速的测定方法:该酶促过程产生的 NADH 与特异显色剂反应产生在 450nm 处有最大吸收峰的有色物质,通过检测 450nm 处的增加速率,进而计算出 GalDH 酶活性大小。

二、试剂盒组成和配制:

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	粉剂 1 支	4℃保存	 临用前 8000g 4° C 离心 2mim 使试剂 落入管底; 加入 1.1mL 蒸馏水充分溶解,用不完的 试剂 4°C保存。
试剂二	液体 1 支	4℃避光保存	
试剂三	液体 10ml×1 瓶	4℃保存	
试剂四	四 a: 粉剂 1 瓶 四 b: 液体 8ml×1 瓶	室温避光保存	1. 开盖前注意使试剂落入底部(可手动甩一甩); 2. 向四 a 中加入 6mL 四 b 充分溶解,用不完的室温保存。
标准品	粉剂 1 支	4℃保存	 若重新做标曲,则用到该试剂; 按照说明书中标曲制作步骤进行配制; 溶解后的标品一周内用完。

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)、 96 孔板、离心管、酶标仪、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 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 10min, 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 500 万细菌或细胞加入 1 mL 提取液; 超声波破碎细菌或细胞(冰浴, 功率 20%或 200W, 超声 3 s, 间隔 10 s, 重复 30 次); 4% 约 12,000 rpm 离心 10 min, 取上清作为待测样品。

【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: 直接检测。若浑浊、离心后取上清检测。

2、检测步骤:

- 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°C) 或于 25°C下水浴 15min 左右, 在 96 孔板中依次加入:

网址: www.bpelisa.com



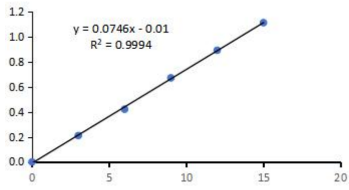
试剂组分 (μL)	测定管	对照	
样本	50	50	
试剂一	10	10	
试剂二	10	10	
试剂三	30	130	
试剂四	100		

混匀, 立即于 450nm 处读取 A1 值, 25℃下孵育 20min 后读取 A2 值 (观察: 酶活性越大, 则黄色越明显), ΔA= (A2 测定-A1 测定) - (A2 对照-A1 对照)。

【注】: 若 ΔA 过小,可以延长反应时间 T(如: 40min 或更长)再读取 A2;或增加加样体积 V1(如由 50μ L 增至 80μ L,则试剂三相应减少为零);或加大样本取样量 W(如增加 到 0.2g),重新调整的 T 和 V1 和 W 需代入计算公式重新计算。

五、结果计算:

1、标准曲线方程: y = 0.0746x - 0.01, $x \in NADH$ 摩尔质量 (nmol), $y \in \Delta A$ 。



2、按样本蛋白浓度计算:

定义:每毫克组织蛋白每小时使 1 nmol NAD+转换成 1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。 GalDH(nmol/min/mg prot)=[(Δ A+0.01)÷0.0746]÷(V1×Cpr)÷T=804.3×(Δ A+0.01)÷Cpr 3、按样本鲜重计算:

定义: 每克组织每小时使 1 nmol NAD+转换成 1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。 GalDH(nmol/min/g 鲜重)=[(Δ A+0.01)÷0.0746]÷(W×V1÷V)÷T=804.3×(Δ A+0.01)÷W 4、按细胞数量计算:

定义:每 10^4 个细胞每小时使 1 nmol NAD+转换成 1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。GalDH(nmol/min/ 10^4 cell)=[(Δ A+0.01)÷0.0746]÷(500×V1÷V)÷T=804.3×(Δ A+0.01)÷5005、按液体体积计算:

定义: 每毫升液体每小时使 1 nmol NAD+转换成 1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。GalDH(nmol/min/mL)=[(ΔA+0.01)÷0.0746]÷V1÷T=804.3×(ΔA+0.01)

V---加入提取液体积, 1 mL; V1---加入样本体积, 0.05 mL;

T---反应时间, 20 min=1/3h; W---样本质量, g; 500---细胞数量, 万;

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 向标准品 EP 管里面加入 0.7mL 蒸馏水(母液需在两天内用且 4℃保存),标准品母液浓度为 4μmol/mL。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如: 0, 0.06, 0.12, 0.18, 0.24, 0.3μmol/mL。也可根据实际样本调整标准品浓度。



2 标品稀释参照表如下:

吸取标准品母液 75uL,加入 925uL 蒸馏水,混匀得到 0.3μmol/mL 的标品稀释液待用。						
标品浓度 µmol/mL	0	0.06	0.12	0.18	0.24	0.3
· 标品稀释液 uL	0	40	80	120	160	200
水 uL	200	160	120	80	40	0
各标准管混匀待用。						

3 依据加样表操作,根据结果,以各浓度吸光值减去0浓度吸光值,过0点制作标准曲线。

	I					
试剂名称 (μL)	标准管	0 浓度管(仅做一次)				
标品	50					
蒸馏水		50				
试剂二	10	10				
试剂三	40	40				
蒸馏水	100	100				

混匀后室温静置 5min, 于 450nm 处读值, △A=A 测定-0 浓度管。

网址: www.bpelisa.com