

乙醛脱氢酶(acetaldehyde dehydrogenase, ALDH)试剂盒说明书

(货号: BP10238W 微板法 96样 有效期: 3 个月)

一、指标介绍:

乙醛脱氢酶 (ALDH, EC 1.2.1.10) 是醛脱氢酶的一种, 广泛存在于各种动物、植物和微生物体内。主要作用是将乙醛氧化成乙酸, 在酒精代谢中起主要作用。

本公司提供一种简单,快速,可靠的定量 ALDH 酶活性的方法。在这个测定中,乙醛被 ALDH 氧化产生 NADH,然后将无色探针还原成有色产物,在 450nm 处具有强吸光度,即可得到乙醛脱氢酶 (ALDH) 酶活性大小。

二、试剂盒的组成和配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
提取液	液体 120mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	粉体 1 瓶	4°C保存	1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动甩一甩); 2. 加入 2.1mL 蒸馏水溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂二	液体 2mL×1 瓶	4℃避光 保存	
试剂三	液体 45mL×1 瓶	4℃保存	
试剂四	液体 1mL×1 支	4℃避光 保存	1. 临用前取两支新的 EP 管,向新 EP 管中 先加 1.1mL 蒸馏水; 2. 再迅速吸取 0.1mL 试剂四至该 EP 管中, 混匀备用。(该试剂极易挥发,所以吸取操 作时动作需迅速); 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
标准品	粉体 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: $5\sim10$ 的比例进行提取
- ② 细菌/培养细胞: 先收集细菌或细胞到离心管内, 离心后弃上清; 按照细菌或细胞数量 (10⁴ 个): 建议 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°C离心 10min, 取上清, 置冰上待测。
 - 【注】: 若增加样本量,可按照数量(10⁴个):提取液体积为500~1000:1的比例进行提取

网址: www.bpelisa.com



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 30 min 以上,调节波长到 450nm。所有试剂解冻至室温(25℃)。
- ② 制备对照管样本: 取出同一个样本的部分上清液至一新 EP 管中, 于 95℃水浴中煮沸 10min 后取出, 冷却至室温后于 12000rpm, 4℃或者室温离心 10min, 取离心后的上清液作为该样本的对照管样本备用。
- ③ 依次在 96 孔板中加入:

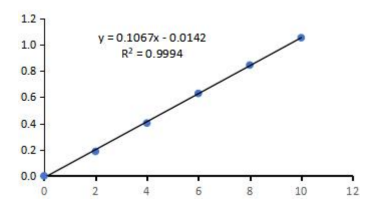
试剂组分 (μL)	测定管	对照管	
样本	20	20 (煮沸的样本)	
试剂一	10	10	
试剂二	10	10	
试剂三	150	150	
试剂四	10	10	

混匀, 30s 时于 450nm 处读取各管吸光值 A1, 30min 后读取各管吸光值 A2, $\triangle A=(A2-A1)$ 测定-(A2-A1) 对照(每个样本需做一个自身对照)。

【注】若 $\triangle A$ 值小于 0.01,可加大样本量(如: 40 μL ,则试剂三相应减少),或者延长 反应时间 T(如增至 60 \min),则改变后的 V1 和 T 需代入计算公式重新计算。

五、结果计算:

1、标准曲线: y = 0.1067x - 0.0142; x 是 NADH 摩尔质量 (nmol) , y 是ΔA。



2、按蛋白浓度计算:

酶活定义: 每毫克蛋白每分钟催化生成 1nmol NADH 的酶量为 1 个酶活单位。 ALDH 酶活(nmol/min/mg prot)=[(ΔA+0.0142)÷0.1067]÷(Cpr×V1÷V)÷T

=15.6×(Δ A+0.0142)÷Cpr

3、按样本质量计算:

酶活定义:每克样品每分钟催化生成 1 nmol NADH 的酶量为 1 个酶活单位 。 ALDH 酶活(nmol/min/g 鲜重)= $[(\Delta A+0.0142)\div0.1067]\div(W\times V1\div V)\div T$

$$=15.6\times(\Delta A+0.0142)\div W$$

4、按细菌/细胞密度计算:

定义:每1万个细菌或细胞每分钟催化生成 1nmol NADH 的酶量为 1 个酶活单位。 ALDH(nmol/min/ 10^4 cell)=[(Δ A+0.0142)÷0.1067]÷(500×V1÷V)÷T=0.031×(Δ A+0.0142) 5、按液体体积计算:

酶活定义: 每毫升液体样本每分钟催化生成 1nmol NADH 的酶量为 1 个酶活单位。



ALDH 酶活(nmol/min/mL)= $[(\Delta A+0.0142)\div 0.1067]\div V1\div T=15.6\times (\Delta A+0.0142)$

V---加入提取液体积, 1 mL; V1---加入样本体积, 0.02 mL;

T---反应时间, 30 min; W---样本质量, g;

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 1.41ml 蒸馏水 (母液需在两 天内用且-20°C保存),标准品母液浓度为 1nmol/ μ L。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如: 0, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4, 0.5. nmol/ μ L。 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:

	13 86 74 71 2 300 7300 7					
吸取标准品母液 500uL,加入 500uL 蒸馏水,混匀得到 0.5nmol/μL 的标品稀释液待用。						
标品浓度 nmol/μL	0	0.1	0.2	0.3	0.4	0.5
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。

试剂名称(μL)	标准管	0 浓度管(仅做一次)				
标品	20					
蒸馏水		20				
试剂二	10	10				
试剂三	170	170				

混匀后孵育 5min 后于 450nm 处读值,△A=A 测定-0 浓度管。

网址: www.bpelisa.com