

# 3-磷酸甘油醛脱氢酶(NADH-GAPDH)试剂盒说明书

(货号: BP10239F 紫外法 48样 有效期: 3个月)

#### 一、指标介绍:

3-磷酸甘油醛脱氢酶分为胞质型和质体型,细胞质中的 3-磷酸甘油醛脱氢酶 (EC 1.2.1.12) 是糖酵解的中枢环节之一,特异的以 NADH 为辅酶,催化 3 磷酸甘油醛形成 1,3 二磷酸甘油酸的可逆反应,与糖异生途径及体内血糖浓度的维持、糖尿病的发生密切相关,在机体糖、脂、蛋白代谢紊乱疾病中发挥重要作用。

本试剂盒耦联 3-磷酸甘油酸激酶,以三磷酸甘油酸为底物,于 340nm 处测定 NADH 的下降速率来得出 NADH-GAPDH 酶活性的大小。

#### 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 50mL×1 瓶	4℃避光保存	72.65 7
1年477文	/ X 件 50IIIL ^ 1	・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 收出 2 0000 48 公本 2 2 2
试剂一	粉剂 1 支	-20℃避光保存	1. 临用前 8000g 4°C 离心 2mim
			使试剂落入管底;
			2. 加入 1.1mL 蒸馏水溶解备用;
			3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂二	粉剂 3 支	-20℃保存	每支:
			1. 临用前 8000g 4°C 离心 2mim
			使试剂落入管底;
			2. 加入 0.4mL 蒸馏水溶解,用不完
			) 的试剂分装后-20℃保存,禁止反复
			冻融,三天内用完。
试剂三	液体 2 支	-20℃保存	每支:
			1. 临用前 8000g 4°C 离心 2mim
			使试剂落入管底;
			2. 加入 0.6mL 蒸馏水溶解备用。可
			-20℃分装冻存。
试剂四	液体 30mL×1 瓶	4℃保存	
试剂五	粉剂 1 支	4℃保存	1. 临用前 8000g 4°C 离心 2mim
			使试剂落入管底;
			2. 加入 1.1mL 蒸馏水溶解备用;
			3. 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 组织样本:

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

网址: www.bpelisa.com



【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的比例进行提取。

### 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(冰浴, 功率 200W, 超声 3s, 间隔 10s, 重复 30 次); 12000rpm, 4℃离心 <math>10min, 取上清, 置冰上待测。

【注】: 若增加样本量,可按照细菌或细胞数量(10<sup>4</sup>个): 提取液体积(mL)为 500~1000:1 比例提取。

③ 液体样本(如血清):直接检测;若浑浊,离心后取上清检测。

### 2、检测步骤:

- ① 紫外分光光度计预热 30min,调节波长至 340nm,设定温度 25℃,蒸馏水调零。
- ② 所有试剂解冻至室温 (25℃)。
- ③ 在 1mL 石英比色皿(光径 1cm)中依次加入:

试剂组分(μL)	测定管			
样本	60			
试剂一	20			
试剂二	20			
试剂三	20			
试剂四	600			
混匀, 室温 (25℃	)条件下,孵育 10min			
试剂五	20			
轻轻混匀, 室温 (25℃) 条件下, 30s 时于 340nm				
从法取取来估 A.1 10min 巨面法取 A.2				

- 【注】1.若 $\triangle A$  的值在零附近,可以适当延长反应时间到 20 min 后读取 A2,改变后的反应时间需代入计算公式 重新计算。或适当加大样本量(如  $100 \mu L$ ,则试剂四相应减少),则改变后的加样体积需代入计算公式重新计算。
  - 2. 若下降趋势不稳定,可以每隔 20S 读取一次吸光值,选取一段线性下降的时间段来参与计算,相对应的 A 值也代入计算公式重新计算。
  - 3. 若起始值 A1 太大如超过 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),可以适当减少样本加样量,则改变后的加样体积需代入计算公式重新计算。或向待测样本中加少许活性炭混匀静置 5min 后 12000rpm, 4℃离心 10min,上清液用于检测;
  - 4. 若 $\Delta A$  的值大于 0.5,则需减少反应时间(如减少至 5min),或减少样本量(如  $20\mu L$ ),则改变后的反应时间 T 和样本量 V1 需代入计算公式重新计算。

### 五、结果计算:

1、按照样本蛋白浓度计算:

酶活定义:每毫克组织蛋白每分钟消耗 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。 NADH-GAPDH(nmol/min/mg prot)=[ ΔA÷(ε×d)×V2×10<sup>9</sup>]÷(V1×Cpr)÷T=193×ΔA÷Cpr

2、按照样本质量计算:

酶活定义:每克组织每分消耗 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。 NADH-GAPDH(nmol/min/g 鲜重)=[ΔA÷(ε×d)×V2×10°]÷(W×V1÷V)÷T=193×ΔA÷W

3、按细菌或细胞密度计算:

酶活定义:每一万个细菌或细胞每分钟消耗 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。

网址: www.bpelisa.com



NADH-GAPDH(nmol/min/10<sup>4</sup> cell)= $[\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^9] \div (500 \times V1 \div V) \div T=0.39 \times \Delta A$ 

4、按液体体积计算:

酶活定义: 每毫升液体每分钟消耗 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。 NADH-GAPDH(nmol/min/mL)= $[\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^9] \div V1 \div T=193 \times \Delta A$ 

ε---NADH 摩尔消光系数, 6.22×10<sup>3</sup> L/mol/cm;

V---加入提取液体积, 1mL;

d---比色皿光径, 1cm;

V1---加入样本体积, 0.06mL;

T---反应时间, 10min;

V2---反应体系总体积, 0.72mL=7.2×10-4L; W---样本质量, g

500---细菌或细胞数量, 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。

网址: www.bpelisa.com