乙醇脱氢酶(Alcohol dehydrogenase, ADH)试剂盒说明书

(货号: G0806F 分光法 48 样)

一、产品简介:

乙醇脱氢酶(ADH, EC 1.1.1.1)存在于许多生物体中,在人类和许多其他动物中,能分解有毒的醇类;在酵母和许多细菌中,一些醇脱氢酶催化的逆反应作为发酵的一部分。

本试剂盒提供一种快速、灵敏的检测方法: 乙醇脱氢酶催化乙醇和 NAD+生成乙醛和 NADH,产生的 NADH 与特异的显色剂反应,产生在 450nm 处有最大吸收峰的黄色物质,通过检测该黄色物质在 450nm 的增加速率,进而计算出乙醇脱氢酶活性的大小。

二、试剂盒组成和配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 60mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	液体 70mL×1 瓶	4℃保存	
试剂二	液体μL×1 支	4℃保存	临用前甩几下或离心使试剂落入底
			部,再加 2.2mL 蒸馏水溶解备用。
试剂三	粉体 mg×1 瓶	4℃保存	临用前甩几下使试剂落入底部,再加
			69mL 试剂一溶解备用。
试剂四	液体 2.5mL×1 支	4℃保存	
标准品	粉剂 mg×1 支	-20℃保存	若重新做标曲,则用到该试剂

三、所需的仪器和用品:

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿(光径 1cm)、台式离心机、可调式移液器、研钵、冰和蒸馏水。

四、乙醇脱氢酶(ADH)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:

建议称取约 0.1g 组织,加入 1mL 提取液,进行冰浴匀浆。12000rpm, 4 \mathbb{C} 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℃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

③ 液体样本:直接检测。若浑浊,离心后取上清检测。

2、上机检测:

- ① 可见分光光度计预热 30min 以上,调节波长至 450nm,蒸馏水调零。
- ② 试剂放在 37℃水浴 5min;
- ③ 在 1mL 玻璃比色皿中按照下表依次加入试剂:

试剂名称(μL)	测定管	对照管
样本	80	80
试剂二	40	

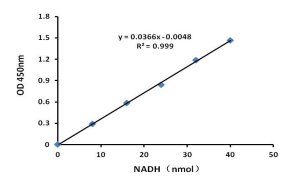
试剂三	655	695
试剂四	25	25

混匀, 立即 450nm 下读取各管 A1 值, 避光反应 15min 后读取各管 A2 值。 Δ A=(A2-A1) 测定管-(A2-A1) 对照管(每个样本需做一个自身对照)。

【注】: 若 Δ A 过小,可以适当增加样本体积(如增加至 120 μ L,则试剂三相应减少),或 延长反应时间(如:60min 或更长),重新调整后的样本体积 V1 和反应时间 T 需代 入计算公式重新计算。

五、结果计算:

1、标准曲线: y = 0.0366x - 0.0048; x 是 NADH 摩尔质量 (nmol), y 是 Δ A。



2、按样本蛋白浓度计算

定义: 每毫克组织蛋白每分钟催化 1 nmolNAD+生成 1nmol NADH 定义为一个酶活单位。 ADH(nmol/min /mg prot)=[(ΔA+0.0048)÷0.0366]÷(V1×Cpr) ÷T=22.8×(ΔA+0.0048)÷Cpr 3、按样本鲜重计算

定义: 每克组织每分钟催化 1 nmolNAD+生成 1nmol NADH 定义为一个酶活力单位。 ADH(nmol/min/g 鲜重)=[(Δ A+0.0048)÷0.0366]÷(W×V1÷V)÷T=22.8×(Δ A+0.0048)÷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 1 nmolNAD+生成 1nmol NADH 定义为一个酶活单位。ADH(nmol/min/ 10^4 cell)=[(Δ A+0.0048)÷0.0366]÷(500×V1÷V)÷T=0.046×(Δ A+0.0048) 5、按液体体积计算:

定义:每毫升液体样本每分钟催化 1 nmolNAD+生成 1nmol NADH 为一个酶活力单位。 ADH(nmol/min/ 10^4 cell)=[(ΔA +0.0048)÷0.0366]÷V1÷T=22.8×(ΔA +0.0048)

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

T----反应时间, 15 min; W----样本质量, g;

500----细菌或细胞总数,500万;

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 制备标准品母液(1nmol/μL): 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℃保存)。
- 2 把母液稀释成六个浓度梯度的标准品: 0, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4, 0.5. nmol/μL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3 依据 80μL 标准品+695μL 试剂一+25μL 试剂四,混匀 5min 后于 450nm 处读取 A 值,根据结果即可制作标准曲线。