咨询热线 : 15800441009

乙二醛酶II(Gly II)活性测定试剂盒

微板法 96 样

产品简介:

乙二醛酶系统是甲基乙二醛 (MG) 的主要清除途径,乙二醛酶Ⅱ (GlyⅢ, EC 3.1.2.6) 是乙二醛酶系统中的一种酶。在哺乳动物,植物和细菌中普遍表达。

乙二醛酶 II 催化 S-D-乳酰谷胱甘肽(S-D-lactoylglutathione, SLG)水解为还原型谷胱甘肽 (GSH) 和 D-乳酸。还原型谷胱甘肽 (GSH) 与 DTNB 与反应生成黄色复合物,该有色物 质在 412nm 处有特征吸收峰;通过检测 412nm 处上升速率,进而得出乙二醛酶 II (Gly II) 酶活性的大小。

试剂盒组成和配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	提取液 60mL×1 瓶	4°C保存	
试剂—	液体 7mL×1 瓶	4°C保存	
试剂二	液体 mL ×1 支	4°C保存	
			用前甩几下使试剂落入底部,再 加 0.55mL
试剂三	粉体 mg×1 支	-20°C保存	蒸馏水完全溶解备用,溶好的试剂可-20℃分
			装保存,禁止反复冻溶。
标准品	粉体 mg×支	-20°C保存	若重新做标曲,则用到该试剂。

所需的仪器和用品:

酶标仪、96 孔板、可调式移液器、低温离心机、研钵、蒸馏水。 乙二醛酶 II (G1y II)活性测定:

咨询热线 : 15800441009

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:

称取 0.1g 组织样本 (水分充足可取 0.2g), 先加入 1mL 的提取液,冰浴匀浆, 12000rpm,

4℃离心 10min, 上清液待测。

【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、上机检测:

- ① 酶标仪预热,调节波长至 412nm。
- ② 所有试剂预热至室温 (25°C), 在 96 孔板中依次加入下列试剂 (依据样本检测数量, 试剂—和二可按照比例 130:10 提前混合,直接加 140μL 即可):

试剂名称 (μL)	测 定 管
样本	50
试剂一	130
试剂二	10
试剂三	10

混匀,室温(25℃)下,1min 后立即于 412nm 处读取吸光值 A1, 3min 后再读取 A2。ΔA=A2-A1。

[注]: 1.若ΔA 值在零附近徘徊,可增加样本加样体积 V1 (如增至 100μL,则试剂—相应减少),或增加反应时间 T (如增至 10min 后读取 A2),或增加样本取样质量 W。则改变后的 V1 和 T 和 W 需代入公式计算。

2. 若ΔA 值大于 0.8 或者 A1 值大于 1,则需减少样本加样体积 V1 (如减至 20μL,则

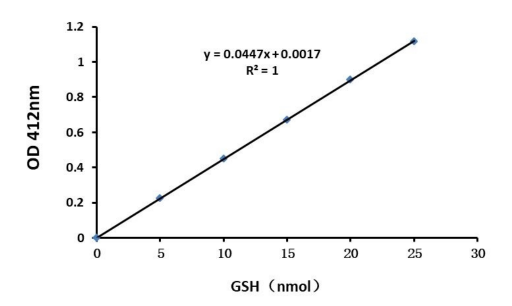
咨询热线 : 15800441009

试剂一相应增加),或减少反应时间 T (如减至 1min 后读取 A2)。则改变后的 V1 和 T 需代入公式计算。

结果计算:

1、标准曲线方程:

y = 0.0447x + 0.0017; x 为标准品摩尔质量 (nmol), y 为ΔA。



2、按样本蛋白浓度计算:

酶活定义: 每毫克组织蛋白每分钟生成 1nmol 的 GSH 定义为一个酶活力单位。 Gly II (nmol/min/mg prot)=[(Δ A-0.0017) ÷ 0.0447] ÷ (V1 × Cpr) ÷ T=149.14 × (Δ A-0.0017) ÷ Cpr

3、按样本鲜重计算:

酶活定义: 每克组织样本每分钟生成 1nmol 的 GSH 定义为一个酶活力单位。
GlyⅢ(nmol/min/g 鲜重)=[(ΔA-0.0017)÷0.0447]÷(W×V1÷V)÷T=149.14×(ΔA-0.0017)
÷W

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

W---样本质量, g; T---反应时间, 3min;

Cpr---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 (10µmol/mL): 标准品溶于 1mL 蒸馏水中, (母液需在两天内用且-20℃保存)。
- 2 把母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品: 0, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4, 0.5. μmol/mL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3 依次在 96 孔板中加入 50µL 标准品+140µL 试剂—+10µL 试剂二,混匀后静置 5min 后于 412nm 读值,根据结果即可制作标准曲线。