

## 细胞质异柠檬酸脱氢酶(NADP-IDH)试剂盒说明书

(货号: G0832W 微板法 96 样)

### 一、产品简介:

细胞质异柠檬酸脱氢酶即 NADP-异柠檬酸脱氢酶 (NADP-IDH, EC 1.1.1.42) 普遍存在于真核及原核生物体内。是细胞质中除了磷酸戊糖途径外又一种 NADPH 来源的重要途径, 在逆境中该酶活性通常会发生显著变化。

本试剂盒提供一种简单, 灵敏, 快速的测定方法: 利用 NADP-IDH 催化 NADP<sup>+</sup> 产生 NADPH, 接着与特异的显色剂反应, 产生在 450nm 处有最大吸收峰的可色物质, 通过检测该有色物质在 450nm 的增加速率, 进而计算出 NADP-IDH 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 100mL×1 瓶	4°C保存	
试剂一	液体 15mL×1 瓶	4°C保存	
试剂二	粉剂 mg×1 支	4°C保存	临用前甩几下使粉剂落入底部, 再加入 2.2mL 蒸馏水溶解备用。
试剂三	粉剂 mg×1 支	4°C保存	临用前甩几下使粉剂落入底部, 再加入 3.2mL 蒸馏水溶解备用。
试剂四	液体 1mL×1 支	4°C保存	
标准品	粉剂 mg×1 支	4°C保存	若重新做标曲, 则用到该试剂。

### 三、所需的仪器和用品:

酶标仪、96 孔板、低温离心机、可调式移液器、研钵、冰和蒸馏水。

### 四、NADP-异柠檬酸脱氢酶 (NADP-IDH) 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:

称取约 0.1g 组织, 加入 1mL 提取液, 进行冰浴匀浆。12000rpm 4°C离心 15min, 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; 取约 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 15min, 取上清, 置冰上待测。

【注】: 若增加样本量, 可按照细菌/细胞数量 (10<sup>4</sup>): 提取液 (mL) 为 500~1000: 1 的比例进行提取。

##### ③ 液体样本: 澄清的液体直接检测; 若浑浊则离心后取上清检测。

#### 2、上机检测:

① 酶标仪预热 30min 以上, 调节波长至 450nm。

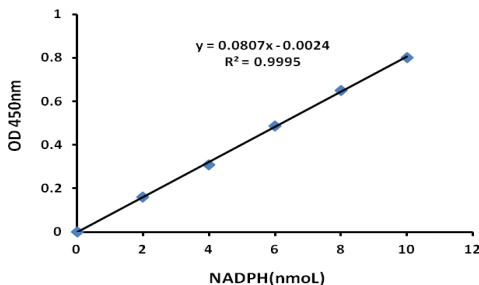
② 所有试剂解冻至室温 (25°C), 在 96 孔板中依次加入:

试剂名称 (μL)	测定管
样本	10
试剂一	130
试剂二	20

试剂三	30
试剂四	10
混匀，37°C条件下，3min 时于 450nm 处读取 A1 值，避光反应 30min 后读取 A2 值， $\Delta A=A2-A1$ 。	

## 五、结果计算：

- 1、标准曲线方程： $y = 0.0807x - 0.0024$ ，x 是 NADPH 摩尔质量：nmol，y 是  $\Delta A$ 。



- 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 1 nmol 的 NADPH 定义为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{NADP-IDH}(\text{nmol}/\text{min}/\text{mg prot}) &= [(\Delta A + 0.0024) \div 0.0807] \div (V1 \times \text{Cpr}) \div T \\ &= 41.3 \times (\Delta A + 0.0024) \div \text{Cpr} \end{aligned}$$

- 3、按样本鲜重计算：

酶活定义：每克组织每分钟生成 1 nmol 的 NADPH 定义为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{NADP-IDH}(\text{nmol}/\text{min}/\text{g 鲜重}) &= [(\Delta A + 0.0024) \div 0.0807] \div (W \times V1 \div V) \div T \\ &= 41.3 \times (\Delta A + 0.0024) \div W \end{aligned}$$

- 4、按细菌或细胞密度计算：

酶活定义：每 1 万个细菌或细胞每分钟生成 1 nmol 的 NADPH 定义为一个酶活力单位。

$$\text{NADP-IDH}(\text{nmol}/\text{min}/10^4) = [(\Delta A + 0.0024) \div 0.0807] \div (500 \times V1 \div V) \div T = 0.083 \times (\Delta A + 0.0024)$$

- 5、按液体体积计算：

酶活定义：每毫升液体样本每分钟生成 1 nmol 的 NADPH 定义为一个酶活力单位。

$$\text{NADP-IDH}(\text{nmol}/\text{min}/\text{mL}) = [(\Delta A + 0.0024) \div 0.0807] \div V1 \div T = 41.3 \times (\Delta A + 0.0024)$$

V---加入提取液体积，1 mL；

V1---加入样本体积，0.01 mL；

W---样本质量，g。

500---细菌或细胞总数，万。

T---反应时间，30 min；若加大了反应时间，则重新调整的反应时间值要代入公式重新计算；

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/ $\mu\text{L}$ )：向标准品 EP 管里面加入 0.6mL 蒸馏水 (母液需在两天内用且-20°C保存)。
- 2 把母液稀释成六个浓度梯度的标准品：0, 0.2, 0.4, 0.6, 0.8, 1. nmol/ $\mu\text{L}$ 。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3 依据加样表操作，根据结果即可制作标准曲线。