

脂肪酸氧化(FAO)检测试剂盒(微量法)

货号: PMK1925

保存: -20℃保存 12 个月

规格: 48T/96T

适用样本: 动植物组织、细胞

产品简介

脂肪酸氧化(FAO)是体内脂肪酸分解的主要途径,FAO 可以供应机体所需要的大量能量。FAO 也是脂肪酸的改造过程,机体所需要的脂肪酸链的长短不同,通过氧化可将长链脂肪酸改造成长度适宜的脂肪酸,供机体代谢所需。本试剂盒可检测生物样本样本的 FAO 能力,其原理是 FAO 过程消耗底物和 NAD+,生成 NADH 在电子偶联剂存在下将 WST-8 还原生成橙黄色的 formazan(甲臜),在 450nm 左右有最大吸收峰。通过检测体系 450nm 处光吸收增加速率可反映出样本的 FAO 能力。

产品内容

试剂盒组分	规格		独专 及
	48T	96T	储存条件
提取液	50mL	100mL	4℃保存
反应缓冲液	10mL	20mL	4℃
试剂一	110µL	220µL	-20℃避光保存
试剂二	0.5mL	1mL	-20℃
试剂三	1.5mL	3mL	4℃避光保存
NADH 标准品	粉剂×1 支	粉剂×1 支	-20℃避光保存

自备耗材

酶标仪或可见分光光度计(能测 450nm 处的吸光度)及恒温培养箱96 孔板或微量玻璃比色皿、移液枪及枪头

去离子水

匀浆器(如果是组织样本)

试剂准备

注意: 各组分(小管试剂) 开盖前,请先低速离心。

提取液:即用型;4℃保存。

反应缓冲液: 即用型; 使用前, 平衡到室温; 4℃保存。

试剂一:使用时,用反应缓冲液进行 1:10 稀释,整个实验过程中,冰上避光放置。现用现配,用多少配多少;分装后-20℃保存,避免反复冻融。

试剂二:即用型;整个实验过程中,冰上放置;分装保存于-20℃。

试剂三:即用型;使用前,平衡到室温;4℃避光保存。

NADH 标准品: 临用前配制,加入 1mL 去离子水充分溶解备用,得 10mM 标准品,未用完的试剂-20℃分装保存。NADH 标准曲线设置:取 50μL 10mM 的 NADH 用 950μL 去离子水稀释至 0.5mM。按下表所示,进行下一步稀释:

	标准品体积	去离子水(��)	浓度 (mM)
Std. 1	50μL 10mM NAD	950	0. 5

产品说明书

Std. 2	100µL of Std.1	100	0. 25
Std. 3	100µL of Std.2	100	0. 125
Std. 4	100µL of Std.3	100	0. 0625
Std. 5	100µL of Std.4	100	0. 0313
Std. 6	100µL of Std.5	100	0. 0156
Std. 7	100µL of Std.6	100	0. 0078

注意:每次实验,请使用新配制的标准品。

样本制备

- 1. 组织: 称取约 0.1g 样本,加入 1mL 提取液,冰浴匀浆,10,000g,4℃离心10min,取上清液置冰上待测。
- 2. 细胞: 收集 500 万细胞到离心管内,用冷 PBS 清洗细胞,离心后弃上清,加入 1mL 提取液,冰浴超声波破碎细胞 5min (功率 20%或 200W,超声 3s,间隔 7s,重复 30 次),然后 10,000g,4 它离心 10min,取上清液,置冰上待测。

注意:推荐使用新鲜样本,如果不立即进行实验,样本可在-80℃保存 1 个月。测定蛋白浓度,推荐使用 BCA 法蛋白质定量试剂盒进行样本蛋白质浓度测定。

实验步骤

- 1. 酶标仪或可见分光光度计预热 30min 以上,调节波长到 450nm,可见分光光度计去离子水调零。
- 2. 操作表(下述操作在96孔板或微量玻璃比色皿中操作):

试剂(μL)	空白孔	标准孔	测定孔
样本	0	0	20
标准品	0	20	0
提取液	20	0	0
反应缓冲液	160	160	132
试剂二	0	0	8
试剂三	20	20	20
试剂一	0	0	20

混匀后立刻测定测定 450nm 处吸光度 A_1 , 37°C 避光孵育 20min 后,测定 450nm 处吸光度 A_2 。计算 $\Delta A_{\pi} = A_{\pi_2} - A_{\pi_1}$ (空白和标准曲线只需做 1 次)。

注意:实验之前建议选择 2-3 个预期差异大的样本做预实验。如果 ΔA_{M} 小于 0.001 可适当加大样本量。如果 ΔA_{M} 大于 1.0,样本可用提取液进一步稀释,计算结果乘以稀释倍数,或减少提取用样本量。

结果计算

1. 标准曲线的绘制

以标准液浓度为 y 轴, Δ A _标为 x 轴,绘制标准曲线(浓度为 y 轴更方便计算结果)。将 Δ A _测带入方程得到 y 值(1mM=1 μ mo1/mL)即 NADH 含量。

- 2. FAO 能力计算
- (1) 按样本蛋白浓度计算

单位的定义:每 mg 组织蛋白在反应体系中每分钟生成 14mol 的 NADH 定义为一个 FAO 能力单位。

FAO 能力 (μmol/min/mg prot) = y × V 反点 ÷ (V _# × Cpr) ÷ T × n = 0.5y ÷ Cpr × n

(2) 按样本鲜重计算

单位的定义:每g组织在反应体系中每分钟生成14mo1的NADH定义为一个FAO能力单位。

FAO 能力(μmol/min/kg 鲜重)=y×V_{反总}÷(V_♯÷V_{ξk}×W**)**÷T×n =0.5y÷W×n

产品说明书

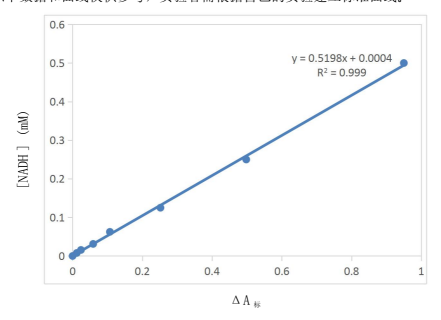
(3) 按细胞数量计算

单位的定义:每1万个细胞在反应体系中每分钟生成 1 μ mo1 的 NADH 定义为一个 FAO 能力单位。FAO 能力(μ mo1/min/10 4 ce11)= $y \times V_{gg}$ ÷(V_{\sharp} ÷ $V_{\sharp g}$ ×500) ÷ $T \times$ n=0.001 $y \times$ n

V_{反总}: 反应体系总体积, 0.2mL; V_样: 加入样本体积, 0.02mL; V_{样总}: 加入提取液体积, 1mL; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; T: 反应时间, 20min; n: 样本稀释倍数; W: 样品质量, g; 500: 细胞总数, 500万。

结果展示

典型标准曲线-以下数据和曲线仅供参考,实验者需根据自己的实验建立标准曲线。



注意事项

- 1. 实验过程中请穿戴实验服、口罩和乳胶手套。请按照生物实验室的国家安全规定进行实验,尤其是在检测血样或其他体液时。
- 2. 本试剂盒仅用于实验室科学研究,如果本试剂盒用于临床诊断或任何其他用途,我们将不对任何后果负责。
- 3. 本试剂盒应在有效期内使用,并请严格按照说明书进行存储。
- 4. 不同批次号、不同厂家之间的组分不要混用;否则,可能导致结果异常。
- 5. 勤换吸头,避免各组分之间的交叉污染。

相关产品:

PMK1137 游离脂肪酸 (FFA) 检测试剂盒 (微量法)

PMK1019 脂肪酸合成酶 (FAS) 检测试剂盒 (微量法)

PMK1138 脂肪酶 (LPS) 检测试剂盒 (微量法)

PMK1143 总胆固醇 (TC) 检测试剂盒 (微量法)

PMK1813 脂质过氧化物 (LPO) 检测试剂盒 (微量法)

更多产品详情了解,请关注公众号:

