

脱氢酶(DHA)检测试剂盒(植物组织)

货号: PMK1931

保存:4℃避光保存 12 个月

规格:48T/48S 96T/96S

适用样本: 植物组织

产品简介

脱氢酶(dehydrogenase, DHA) 是一类催化物质氧化还原反应的酶,广泛存在于各种生物体中,催化底物通过细胞色素系统被氧化,释放的能量供机体使用,是生物体取得能量的一种方式。本试剂盒提供了一种简单、简便的微量法,用于测定样本中的 DHA。原理是在细胞呼吸过程中,氢受体 2, 3, 5 -氯化三苯基四氮唑(2,3,5-Triphenyl Tetrazolium Chloride, TTC)在脱氢酶作用下接受氢以后,被还原为三苯基甲鐟(Triphenyl Formazone, TF),TF呈现红色,在485nm 处有最大吸收峰,在485nm 下测定 TF生成速率,即可反映 DHA 活性。

产品内容

计划令机 \	规格		储存条件
政 剂	试剂盒组分 48 T 96	96 T	1 14 14 15 16 16 16 16 16 16 16 16 16 16 16 16 16
提取液	50mL	100mL	4°C
试剂一	5mL	10mL	4°C
试剂二	粉剂×1 支	粉剂×2支	4℃,避光保存
试剂三	自备	自备	室温
标准品	粉剂×1 支	粉剂×2支	4℃,避光保存

自备耗材

酶标仪或可见光分光光度计(能测 485nm 处的吸光度)

恒温箱、制冰机、低温离心机

96 孔板或微量玻璃比色皿、可调节式移液枪及枪头

去离子水、DMS0

匀浆器

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。

试剂一:即用型;整个实验过程中,冰上放置;4℃保存。

试剂二: 96T 粉剂×2 支, 48T 粉剂×1 支, 使用前每支加 1.5mL 试剂一涡旋溶解, 4℃避光保存。最好在一周

内使用,尽量现配现用,若出现红色,则不能使用。

试剂三: DMSO, 自备。

标准品:每支加入 1mL DMSO 得 5mM (µmo1/mL)的 TF 标准溶液,该溶液可 4 度保存一周。

标准曲线设置:按下表所示,用 DMSO 将 5 µ mo1/mL 标准品稀释为 1600、800、400、200、100、50、25

nmo1/mL 标准溶液 的标准溶液。

	标准品体积(µL)	DMSO 体积(μL)	标准品浓度 (nmol/mL)
标准品1	64μL of 5μmol/mL	136	1600

产品说明书

标准品 2	100叫 of 标准品 1 (1600nmol/mL)	100	800
标准品3	100元 of 标准品 2 (800nmol/mL)	100	400
标准品 4	100叫 of 标准品 3 (4000nmol/mL)	100	200
标准品 5	100叫 of 标准品 4 (200nmol/mL)	100	100
标准品 6	100叫 of 标准品 5 (100nmol/mL)	100	50
标准品 7	100叫 of 标准品 6 (50nmol/mL)	100	25

注意:每次实验,请使用新配制的标准品。

样本制备

植物组织: 称取约 0.1g 样本,加入 1mL 预冷的提取液,冰浴匀浆,8,000g,4℃离心 10min,取上清液,置冰上待测。

注意:建议使用新鲜样本。如果不立即使用,可将样品在-80℃下保存一个月。如需测定蛋白浓度,推荐使用BCA蛋白质定量试剂盒进行样本蛋白质浓度测定。

实验步骤

- 1. 酶标仪或可见光分光光度计预热 30min 以上,调节波长到 485nm,可见光分光光度计去离子水调零。
- 2. 提取液、试剂三和试剂四 37℃ (哺乳动物)或 25℃ (其他物种)预热 10min
- 3. 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)	测定管	对照管	标准管	空白管
样品	25	25	0	0
DMSO	0	0	0	25
标准品	0	0	25	0
试剂二	25	0	0	0
试剂一	0	25	25	25

试剂三 225 225 225 225

手动摇晃或短暂涡旋使沉淀溶解,取 200 μ L 上清在 485nm 波长处测定各孔的吸光值 A。计算相对吸光值 Δ A $_{\rm M}$ =A $_{\rm MR}$ -A $_{\rm A_{\rm R}}$ -A $_{\rm K_{\rm R}}$ -A $_{\rm K_{\rm R}}$ -A $_{\rm S_{\rm R}}$ -A $_{\rm S_{\rm R}}$ -A $_{\rm S_{\rm R}}$ -C $_{\rm S_{\rm R}}$ -C

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_{π} 小于 0.001 可适当加大样本量。如果 ΔA 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 TF 标准溶液浓度为 y 轴, ΔA_{π} 为 x 轴,绘制标准曲线(浓度为 y 轴更方便计算结果)。将样本的 ΔA_{m} 代入方程得到 y 值(nmol/mL)。

- 2. DHA 活性量的计算
- (1) 按样本质量计算

单位的定义:每g组织在反应体系中每小时催化产生1nmolTF为一个酶活性单位U。

DHA 活性 (U/g 质量) = $(y \times V_{\bar{\nu}\bar{e}}) \div (W \times V_{\bar{\mu}} \div V_{\bar{\mu}\bar{e}}) \div T = y \div W$

(2) 按蛋白浓度计算

单位的定义:每 mg 组织蛋白在反应体系中每小鼠产生 1nmol TF 定义为一个酶活力单位 U。

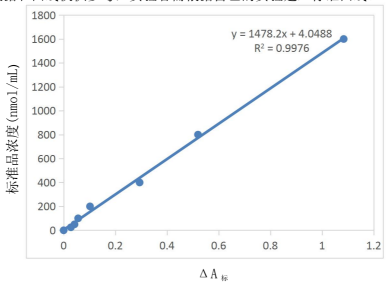
DHA 活性 (U/mg prot) = $(y \times V_{\kappa}) \div (Cpr \times V_{\kappa}) \div T = y \div Cpr$

产品说明书

V_{反总}: 反应体系总体积, 0.05mL; W: 样本质量, g; V_#: 加入样本体积, 0.025mL; V_{#总}: 加入提取液体积, 1mL; Τ: 反应时间, 2 小时; ; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL。

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:

PMK1110 丙酮酸脱氢酶 (PDH) 检测试剂盒 (微量法)

PMK1228 莽草酸脱氢酶 (SD) 检测试剂盒 (微量法)

PMK1214 肉桂醇脱氢酶 (CAD)检测试剂盒(微量法)

PMK1230 亚铁氧化酶 (HP) 检测试剂盒 (微量法)

PMK1231 高铁还原酶 (FCR) 检测试剂盒 (微量法)

更多产品详情了解,请关注公众号:

