

乙二醛酶II (Gly II)活性测定试剂盒

(微板法 48 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 (GlyII, 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 (GlyII) 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℃保存	
试剂一	液体 7mL×1 瓶	4℃保存	
试剂二	液体 mL ×1 支	4℃保存	
试剂三	粉体 mg×1 支	-20℃保存	用前甩几下使试剂落入底部, 再加 0.55mL 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℃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 (Gly II) 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:

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°C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, 试剂一和二可按照比例 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°C) 下, 1min 后立即于 412nm 处读取吸光值 A1, 3min 后再读取 A2。ΔA=A2-A1。

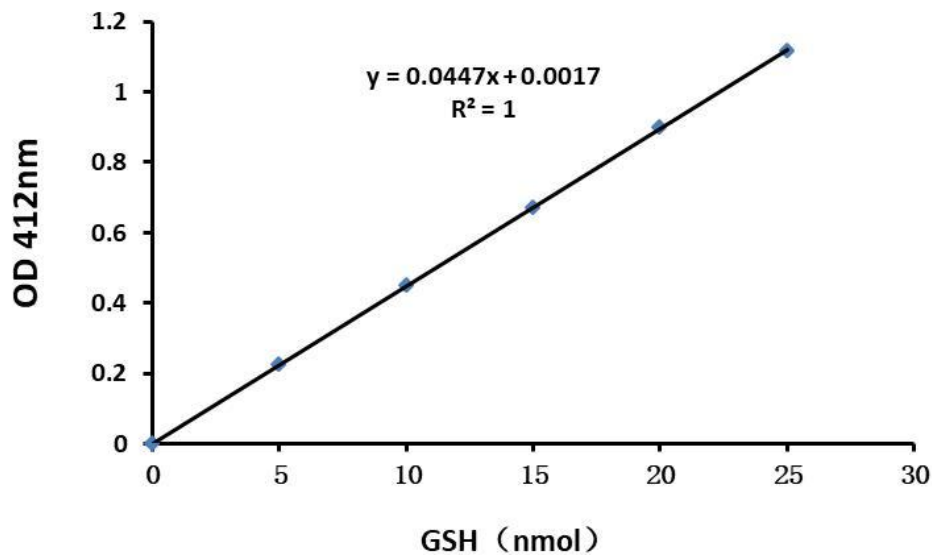
【注】: 1.若ΔA 值在零附近徘徊, 可增加样本加样体积 V1 (如增至 100μL, 则试剂一相应减少), 或增加反应时间 T (如增至 10min 后读取 A2), 或增加样本取样质量 W。

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 20 μ L, 则试剂一相应增加), 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: $y = 0.0447x + 0.0017$; 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) = $[(\Delta A - 0.0017) \div 0.0447] \div (V1 \times Cpr) \div T = 149.14 \times (\Delta A - 0.0017) \div Cpr$

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。

$$\text{Gly II (nmol/min/g 鲜重)} = [(\Delta A - 0.0017) \div 0.0447] \div (W \times V1 \div V) \div T = 149.14 \times (\Delta A - 0.0017) \div W$$

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 (10 μ mol/mL)：标准品溶于 1mL 蒸馏水中，(母液需在两天内用且 -20 $^{\circ}$ C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. μ mol/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 50 μ L 标准品+140 μ L 试剂一+10 μ L 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。