## NAD-苹果酸脱氢酶(NAD-MDH)试剂盒说明书

微量法 100 管/96 样

# 正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定 测定意义:

MDH (EC 1.1.1.37) 广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中,线粒体中 MDH 是 TCA 循环的关键酶之一,催化苹果酸形成草酰乙酸;相反,胞浆中 MDH 催化草酰乙酸形成苹果 酸。草酰乙酸是重要的中间产物, 连接多条重要的代谢途径。因此, MDH 在细胞多种生 理活动中扮演着重要的角色,包括线粒体的能量代谢、 苹果酸-天冬氨酸穿梭系统、活性氧 代谢和抗病性等。根据不同的辅酶特异性, MDH 分为 NAD-依赖的 MDH 和 NADP-依赖的 MDH,细菌中通常只含有 NAD-MDH,在真核细胞中,NAD-MDH 分布于细胞质和线粒体 中。

#### 测定原理:

NAD-MDH催化 NADH还原草酰乙酸生成苹果酸,导致340nm处光吸收下降。

#### 需自备的仪器和用品:

紫外分光光度计/酶标仪、台式离心机、水浴锅、可调式移液器、微量石英比色皿/96 孔板和 蒸馏水。

### 试剂的组成和配制:

试剂一、提取液 100 mL×1 瓶, 在 4℃保存;

试剂二、液体 20 mL×1 瓶, 在 4℃保存;

试剂三、粉剂×1 瓶, -20℃保存;

#### 样本测定的准备:

1、细菌、细胞或组织样品的制备:

细菌或培养细胞: 先收集细菌或细胞到离心管内, 离心后弃上清; 按照细菌或细胞数量  $(10^4 \, \text{ }^{\circ})$ : 试剂一体积 (mL) 为  $1000 \sim 2000$ : 1 的比例 ( 建议 2000 万细菌或细胞加入 1mL试剂一), 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); 8000g 4℃离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

组织:按照组织质量 (g): 试剂一体积(mL)为 1: 5~10 的比例 (建议称取约 0.1g 组织,加入 1mL 试剂一),进行冰浴匀浆。8000g 4℃离心 10min,取上清,置冰上待测。

2、血清(浆)样品:直接检测。

#### 测定步骤:

- 1、分光光度计或酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 340nm,蒸馏水调零。
- 2、检测工作液的配制:用时在试剂三中加入19mL 试剂二和0.5mL 蒸馏水,充分混匀待用; 用不完的试剂分装后-20℃保存,禁止反复冻融。;
- 3、测定前将检测工作液在 37<sup> $\bigcirc$ </sup> (哺乳动物) 或 25<sup> $\bigcirc$ </sup> (其它物种) 水浴 10min 以上。
- 4、在微量石英比色皿或96孔板中加入5 μ L 样本和195 μ L 工作液, 混匀后立即记录340nm 处 20s 时的吸光值 A1 和 1min20s 后的吸光值 A2, 计算  $\Delta A=A1-A2$ 。

注意: 若 A1-A2 大于 0.5, 需将样本用提取液稀释, 使 A1-A2 小于 0.5, 可提高检测灵敏度。 计算公式中乘以相应稀释倍数。

### NAD-MDH 活力单位的计算:

#### a.用微量石英比色皿测定的计算公式如下

1、血清(浆)NAD-MDH活力的计算

单位的定义: 每毫升血清(浆)每分钟消耗 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。

NAD-MDH(nmol/min/mL)=[ $\Delta A \times V$  反总÷( $\epsilon \times d$ )×10<sup>9</sup>]÷V 样÷T=6430× $\Delta A$ 

2、组织、细菌或细胞中 NAD-MDH 活力的计算:

(1) 按样本蛋白浓度计算:

单位的定义:每 mg 组织蛋白每分钟消耗 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。

NAD-MDH(nmol/min/mg prot)=[ $\Delta A \times V$  反总÷( $\epsilon \times d$ )× $10^9$ ]÷(V 样×Cpr)÷T=6430× $\Delta A$ ÷Cpr(2)按样本鲜重计算**:** 

单位的定义:每g组织每分钟消耗1 nmol的 NADH 定义为一个酶活力单位。

NAD-MDH(nmol/min/g 鲜重)=[ $\Delta A \times V$  反总÷( $\epsilon \times d$ )× $10^9$ ]÷(W× V 样÷V 样总)÷T =6430× $\Delta A$ ÷W

(3) 按细菌或细胞密度计算:

单位的定义:每1万个细菌或细胞每分钟消耗 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。NAD-MDH(nmol/min/ $10^4$  cell)=[ $\Delta$ A×V 反总÷( $\epsilon$ ×d)× $10^9$ ]÷(2000×V 样÷V 样总)÷T=3.215× $\Delta$ A V 反总:反应体系总体积,2× $10^4$  L;  $\epsilon$ : NADH 摩尔消光系数,6.22× $10^3$  L / mol /cm; d:比色皿光径,1cm; V 样:加入样本体积,0.005 mL; V 样总:加入提取液体积,1 mL; T:反应时间,1 min; W:样本质量,g;Cpr:样本蛋白质浓度,mg/mL;2000:细胞或细菌总数,2000 万。

#### b.用 96 孔板测定的计算公式如下

1、血清(浆)NAD-MDH活力的计算

单位的定义: 每毫升血清(浆)每分钟消耗 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。

NAD-MDH(nmol/min/mL)=[ $\Delta A \times V$  反总÷(ε×d)×10<sup>9</sup>]÷V 样÷T=12860× $\Delta A$ 

- 2、组织、细菌或细胞中 NAD-MDH 活力的计算:
- (1) 按样本蛋白浓度计算:

单位的定义:每 mg 组织蛋白每分钟消耗 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。

NAD-MDH(nmol/min/mg prot)=[ $\Delta A \times V$  反总÷( $\epsilon \times d$ )× $10^9$ ]÷(V 样×Cpr) ÷T=12860× $\Delta A$ ÷Cpr(2)按样本鲜重计算**:** 

单位的定义:每g组织中每分钟消耗1 nmol的 NADH 定义为一个酶活力单位。

NAD-MDH(nmol/min/g 鲜重)=[ $\Delta A \times V$  反总÷( $\epsilon \times d$ )× $10^9$ ]÷(W× V 样÷V 样总)÷T =12860× $\Delta A \div W$ 

(3) 按细菌或细胞密度计算:

单位的定义:每1万个细菌或细胞每分钟消耗 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。NAD-MDH(nmol/min/ $10^4$  cell)=[ $\Delta$ A×V 反总÷( $\epsilon$ ×d)× $10^9$ ]÷(2000×V 样÷V 样总)÷T=6.43× $\Delta$ A V 反总:反应体系总体积,2× $10^4$  L;  $\epsilon$ : NADH 摩尔消光系数,6.22× $10^3$  L / mol /cm; d: 96 孔板光径,0.5cm; V 样:加入样本体积,0.005 mL; V 样总:加入提取液体积,1 mL; T:反应时间,1 min; W:样本质量,g; Cpr:样本蛋白质浓度,mg/mL; 2000:细胞或细菌总数,2000 万。