# 乙醇脱氢酶 (alcohol dehydrogenase, ADH) 活性测定试剂盒说明书

分光光度法 50 管/48 样

注意:正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。测定意义:

ADH 是生物体内短链醇代谢的关键酶,催化乙醇与乙醛可逆转换,在很多生理过程中起着重要作用。哺乳动物 ADH 主要在肝脏生成,肝脏损伤导致 ADH 释放到血清中。血清 ADH 活性高低反映了肝功能是否异常。

### 测定原理:

ADH 催化 NADH 还原乙醛生成乙醇和 NAD+, NADH 在 340nm 处有吸收峰, 而 NAD+没有; 测定 340nm 吸光度下降速率,来计算 ADH 活性。

## 自备仪器和用品:

研钵、冰、低温离心机、紫外分光光度计、1mL 石英比色皿、可调式移液器和蒸馏水。

### 试剂组成和配制:

试剂一:液体×1瓶,室温保存。

试剂二:液体×1瓶,4℃保存。

试剂三: 粉剂×2 瓶,-20℃保存。临用前加入 22mL 试剂二,现配现用。(注意: 试剂三为 微量粉剂可能肉眼看不见,正常溶解即可)

试剂四:液体×1支,4℃保存。

### 粗酶液提取:

- 1、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。16000g,4℃离心 20min,取上清置冰上待测。
- 2、细菌、真菌:按照细胞数量(10<sup>4</sup>个): 试剂一体积(mL)为500~1000:1 的比例(建议500万细胞加入1mL试剂一),冰浴超声波破碎细胞(功率300w,超声3秒,间隔7秒,总时间3min);16000g,4℃离心20min,取上清液置冰上待测。
- 3、血清等液体:直接测定。

## ADH 测定操作:

- 1. 分光光度计预热 30 min,调节波长到 340 nm,蒸馏水调零。
- 2. 试剂三在 25℃水浴中保温 30 min。
- 3. 在 1mL 石英比色皿中依次加入  $100\mu$ L 样本上清液、 $800\mu$ L 试剂三和  $100\mu$ L 试剂四,迅速混匀后于 340nm 测定吸光值变化,分别记录 15s 和 75s 时吸光值,分别记为 A1 和 A2。  $\triangle A$  测定管=A1-A2。

#### 计算公式:

(1) 按照蛋白浓度计算

活性单位定义: 25℃中每毫克蛋白每分钟氧化 1nmol NADH 为 1 个酶活单位。

ADH (nmol/min/mg prot) =( $\triangle A \div \varepsilon \div d \times V$  反总×10<sup>9</sup>) ÷(Cpr×V 样)÷T

(2) 按照样本质量计算

活性单位定义: 25℃中每克组织每分钟氧化 1nmol NADH 为 1 个酶活单位。

ADH (nmol/min/g 鲜重) =(△A÷ε÷d×V 反总×10°)÷(W×V 样÷V 样总)÷T

=1608×△A÷W

(3) 按细胞数量计算

活性单位定义: 25℃中每 10<sup>4</sup>个细胞每分钟氧化 1nmol NADH 为 1 个酶活单位。

# 苏州科铭生物技术有限公司 www.cominbio.com

ADH (nmol/min/ $10^4$ cell) =( $\triangle A \div \varepsilon \div d \times V$  反总 $\times 10^9$ )÷(细胞数量 $\times V$  样 $\div V$  样总)÷T = $1608 \times \triangle A$  ÷细胞数量

# (4) 按液体体积计算

活性单位定义: 25℃中每毫升血清每分钟氧化 1nmol NADH 为 1 个酶活单位。 ADH (nmol/min/mL) =(△A÷ε÷d×V 反总×10°) ÷V 样÷T

# =1608×△A

ε: NADH 摩尔消光系数, 6.22×10<sup>3</sup>L/mol/cm; d: 比色皿光径, 1 cm; V 反总: 反应体系总体积, 1000μL=0.001 L; Cpr: 上清液蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; V 样: 加入反应体系中上清液体积, 100μL=0.1 mL; T: 反应时间, 1 min。