

版本:A6

修改日期: 2024.02.22

乙醇脱氢酶(ADH)检测试剂盒(乙醛微板法)

产品简介:

乙醇脱氢酶(Alcohol dehydrogenase, ADH)的系统名为乙醇:辅酶 I 氧化还原酶 (alcohol: NAD+ oxidoreductase),大量存在于人和动物肝脏、植物及微生物细胞之中,是一种含锌金属酶,具有广泛的底物特异性。乙醇脱氢酶够以烟酰胺腺嘌呤二核苷酸(NAD)为辅酶,催化伯醇和醛之间的可逆反应: CH3CH2OH+ NAD+→ CH3CHO+NADH+H+。在人和哺乳动物体内,乙醇脱氢酶与乙醛脱氢酶(ALDH)构成了乙醇脱氢酶系,参乙醇脱氢酶与体内乙醇代谢,是人和动物体内重要的代谢酶,作为生物体内主要短链醇代谢的关键酶,它在很多生理过程中起着重要作用;丙酮酸脱羧酶(PDC)、乙醇脱氢酶(ADH)是乙醇发酵途径的关键酶,无氧呼吸途径代谢产物的过程积累对细胞产生毒性,影响线粒体结构和三羧酸循环的相关酶活性。

Leagene 乙醇脱氢酶(ADH)检测试剂盒(乙醛微板法)检测原理是在弱碱条件下,以乙醛为底物,乙醛在 ADH 催化下被 NADH 还原为乙醇,ADH 每催化 1 分子乙醛消耗 1 分子 NADH,通过分光光度比色法(酶标仪)测定 340nm 处吸光度的变化,计算出 NADH 的消耗速率进一步推算出乙醇脱氢酶活性水平,主要用于检测植物样本、血清等中乙醇脱氢酶活性。该试剂盒仅用于科研领域,不适用于临床诊断或其他用途。

产品组成:

编号	TE0471	Ctown we	
名称	100T	Storage	
试剂(A): ADH Lysis Buffer	250ml	4°C	
试剂(B): PMSF	1ml	-20°C	
试剂(C): ADH Assay Buffer	20ml	RT	
试剂(D): NADH	1支	-20°C	
试剂(E): ddH₂O	1ml	RT	
试剂(F): ADH 启动剂	1ml	4℃ 避光	
使用说明书	1份		

自备材料:

1、研钵或匀浆器、离心管或试管、低温离心机、96 孔板、酶标仪

操作步骤(仅供参考):

1、配制 ADH Lysis Buffer 工作液: 取出 ADH Lysis Buffer 和 PMSF, 恢复至室温, 按 ADH

400-0000-455 www.leagene.com



Lysis Buffer: PMSF=499: 1 的比例混合,即为 ADH Lysis buffer 工作液;即配即用,不宜久置,否则蛋白酶抑制剂 PMSF 的效率会有所下降。

2、准备样品:

①植物样品:取 0.5g 植物组织(根系)清洗干净,切碎,按植物组织: ADH Lysis Buffer 工作液=0.5g: 2ml 的比例,加入预冷的 ADH Lysis Buffer 工作液,冰浴情况下充分 匀浆或研磨, 4° C 12000g 离心 20min,留取上清液即为乙醇脱氢酶粗提液;短期 4° C 保存待用,长期- 20° C冻存待用。

②血浆、血清和尿液样品: 血浆、血清按照常规方法制备后可以直接用于该试剂盒的测定, -20℃冻存, 用于乙醇脱氢酶的检测。

③细胞或组织样品: 取恰当细胞或组织裂解液,如有必要用 ADH Lysis Buffer 工作液进行适当匀浆,4℃ 12000g 离心 20min,取上清液,-20℃冻存,用于乙醇脱氢酶的检测。

④高活性样品:如果样品中含有较高活性的乙醇脱氢酶,可以使用 ADH Lysis Buffer工作液进行恰当的稀释。

- 3、配制 NADH 工作液: 取出 1 支 NADH,恢复至室温,准确溶解于 1ml ddH₂O,混匀,4℃预冷备用,-20℃保存 1 周有效。注意: 该 NADH 工作液为过量。
- 4、配制 ADH Assay Buffer 工作液:取出 ADH Assay Buffer、NADH 工作液,恢复至室温,按 ADH Assay Buffer: NADH 工作液=8000: 1 的比例混合,即为 ADH Assay Buffer 工作液;该液最好即配即用,4℃预冷备用,-20℃保存 1 周有效。
- 5、ADH 加样:按照下表设置对照孔(备选,一般可以不设对照孔)、测定孔,溶液应按照顺序依次加入,并注意避免产生气泡。如果样品中的乙醇脱氢酶活性过高,可以减少样品用量或适当稀释后再进行测定,样品的检测最好能设置平行孔。

加入物(µl)	对照孔(备选)	测定孔
ADH Lysis Buffer 工作液	5	_
待测样品	_	5
ADH Assay Buffer 工作液	200	200

6、ADH 测定:加入 ADH 启动剂 2μ I,立即以酶标仪测定 340nm 处吸光度(记为 A_0)并同时计时,每隔 30s 测定 1 次 340nm 处吸光度,其中至 1min 时 340nm 处吸光度记为 A_1 ,记录其变化。Leagene 建议加入 ADH 启动剂后立即检测,加样时间越短越好,其反应基本在 $1\sim2$ min 内,其后反应趋于平缓。

注意:该反应系统是利用速率变化,求得相应 OD 的变化,进而推算出 NADH 的消耗速率,再进一步推算出乙醇脱氢酶的量,因此加入 ADH 启动剂立即计时很重要,每次检测指标不宜过多,否则有可能由于操作时间有差异进而导致结果偏差。

400-0000-455 www.leagene.com



计算: 乙醇脱氢酶活性定义:每分钟 NADH 氧化吸光度变化 0.01 为 1 个酶活力单位。

液体样品 ADH(U/ml·min)=Δ*A*/(0.01×t×0.005)

式中: $\Delta A = A_0 - A_1$ (如有必要,可再减去对照最初 1min 的吸光度变化量)

0.01=每分钟 NADH 氧化吸光度变化 0.01 为 1 个酶活力单位

t=检测时间(min)=1

0.005=待测样品体积(ml)

组织样品 ADH(U/g・min)=ΔA/(0.01×t×W)

式中: $\Delta A = A_0 - A_1$ (如有必要,可再减去对照最初 1min 的吸光度变化量)

0.01=每分钟 NADH 氧化吸光度变化 0.01 为 1 个酶活力单位

t=检测时间(min)=1

W=待测样品鲜重或干重(q)

组织或植物粗酶液获得率(ml)=上清液体积(ml)/组织或植物质量×100%

注意事项:

- 1、 实验材料应尽量新鲜, 如取材后不立即使用, 应存于-20~-80℃。
- 2、 待测样品中不能含有磷酸酶抑制剂,同时需避免反复冻融。
- 3、 如果没有酶标仪,也可以使用普通的分光光度计测定,但应考虑分光光度计的最小检测体积。
- 4、 该反应系统是利用速率变化,求得相应 OD 的变化,进而推算出 NADH 的消耗速率,再进一步推算出乙醇脱氢酶的量,因此加入 ADH 启动剂立即计时很重要,每次检测指标不宜过多,否则有可能由于操作时间有差异进而导致结果偏差。
- 5、 酶液的稀释度应尽量控制在 A340/min 下降范围在 0.1-0.2 之间,以便减少实验误差。
- 6、 Δ*A* 为反应最初 1min 内 340nm 处吸光度变化的绝对量,如有必要可减去对照液最初 1min 的吸光度变化量。
- 7、 所测待测样品的浓度过高,应用 ADH Lysis Buffer 工作液稀释样品后重新测定。
- 8、 为了您的安全和健康,请穿实验服并戴一次性手套操作。
- 9、 试剂开封后请尽快使用,以防影响后续实验效果。

有效期: 6 个月有效。低温运输,按要求保存。

相关产品:

产品编号	产品名称	
PS0013	RIPA 裂解液(强)	
TO1013	丙二醛(MDA)检测试剂盒(TBA 比色法)	
TC1167	尿素(Urea)检测试剂盒(脲酶波氏比色法)	

400-0000-455 www.leagene.com