Tel: 400-968-6088

Fax: 010-56371281

Http://www.solarbio.com

# 微生物及液体样本中甲醛脱氢酶(FDH)活性检测试剂盒说明书

紫外分光光度法

**货号:** BC4990 **规格:** 50T/48S

产品组成:使用前请认真核对试剂体积与瓶内体积是否一致,有疑问请及时联系索莱宝工作人员。

试剂名称	规格	保存条件
提取液	液体 60 mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂一	液体 35mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂二	粉剂×2 支	-20℃保存
试剂三	粉剂×2 支	2-8℃保存
试剂四	液体 3mL×1 瓶	2-8℃保存

#### 溶液的配制:

- 1、 试剂二: 临用前取 1 支加入 0.25 mL 蒸馏水, 震荡溶解; 用不完的试剂-20℃分装保存 2 周。
- 2、试剂二工作液:根据试验所需用量,按照试剂二 (μL):蒸馏水 (μL)=1:29 比例配成工作液,现配现用。试剂二工作液当天配制当天用完。
- 3、 试剂三: 临用前取 1 支加入 1.5 mL 蒸馏水,震荡使其充分溶解。用不完的试剂 4℃分装保存 2 周。

# 产品说明:

甲醛脱氢酶存在于绝大多数原核生物以及所有的真核生物中,是一种将甲醛进行转换的氧化还原酶。甲醛脱氢酶催化甲醛和 NAD+产生 NADH,在 340nm 处的吸光值会增加,测定 340nm 处的吸光值变化,可计算得到甲醛脱氢酶的活性。

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。如果样本吸光值不在测量范围内建议稀释或者增加样本量进行检测。

## 需自备的仪器和用品:

紫外分光光度计、1 mL石英比色皿、低温离心机、恒温水浴锅/培养箱、可调式移液枪、超声波细胞破碎仪、蒸馏水。

# 操作步骤:

# 一、样本处理(可适当调整待测样本量,具体比例可以参考文献)

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;按照每500万细菌或细胞加入1 mL提取液,超声波破碎细胞(功率300w,超声3s,间隔9s,总时间 3 min);然后8000 g,4℃,离心10 min,取上清(若上清不够澄清,建议重复上述离心步骤),置于冰上待测。

血清及液体样本:直接检测,若液体不澄清,可以离心后取上清测定。

## 二、测定步骤

- 1、紫外分光光度计预热30 min 以上,调节波长至340 nm,蒸馏水调零。
- 2、临用前将试剂一置于 37℃预热 20 min。
- 3、在 1 mL 石英比色皿中依次加入 100 μL 样本、550 μL 试剂一、250 μL 试剂二工作液、50 μL 试剂三、50 μL 试 BC4990 -- 第 1 页, 共 2 页

剂四,立即充分混匀后于 340nm 处测定 20s 时的吸光值 A1,迅速置于 37℃水浴锅或者培养箱中反应 5min,拿出迅速擦干测定 5min20s 时的吸光值 A2,记录 340nm 下 20s 时吸光值 A1 和 5min 后的吸光值 A2。计算 ΔA=A2-A1。

# 三、酶活性计算

- 1、细菌或培养细胞中 FDH 活力的计算
- (1) 按细菌或细胞数量计算:

单位的定义:每 $10^4$ 个细菌或细胞每分钟催化1 nmol NAD+生成1 nmol NADH定义为一个酶活力单位。 FDH酶活( $U/10^4 \text{ cell}$ )= $\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V$ 反总× $10^9 \div (V$ 样 $\div V$ 样总× $N) \div T \times F = \Delta A \times 321.54 \div N \times F$ 

(2) 按蛋白浓度计算:

单位的定义: 每mg组织蛋白每分钟催化1 nmol NAD+生成1 nmol NADH定义为一个酶活力单位。 FDH酶活(U/mg prot)=ΔA÷(ε×d)×V反总×10°÷(V样×Cpr)÷T×F=321.54×ΔA÷Cpr×F

- 2、血清(浆)或液体样本 FDH 活力的计算
  - (1) 按液体体积计算:

单位的定义:每 mL 液体样本中每分钟催化 1 nmol NAD+生成 1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。FDH 酶活(U/mL)= $\Delta$ A÷( $\epsilon$ ×d)×V 反总×10<sup>9</sup>÷V 样÷T×F = $\Delta$ A×321.54×F

(2) 按蛋白浓度计算:

单位的定义:每mg组织蛋白每分钟催化生成1 nmol NAD+生成1 nmol NADH定义为一个酶活力单位。 FDH酶活(U/mg prot)=ΔA÷(ε×d)×V反总×10<sup>9</sup>÷(V样×Cpr)÷T×F=321.54×ΔA÷Cpr×F

ε: NADH 摩尔消光系数, 6220 L/mol/cm; d: 石英比色皿光径, 1cm; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; V反总: 酶促反应总体积, 0.001L; V样总: 加入提取液体积, 1 mL; V样: 加入样本体积, 0.1 mL; T: 反应时间, 5 min; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; N: 细胞或细菌总数, 以万计; F: 稀释倍数; 10°: 单位换算系数, 1mol=10° nmol。

## 注意事项:

- 1、如果测定吸光值 A>1.5 或  $\Delta A>0.5$ ,建议稀释样本后再测定,计算公式中乘以稀释倍数;如果测定吸光值较低,建议增加样本量后再进行测定。
- 2、试剂四有毒性,实验时请佩戴口罩手套等防护措施。

#### 实验实例:

1、取 0.1g 大肠杆菌沉淀加入 1 mL 提取液,超声波破碎细胞(功率 300W,超声 3s,间隔 9s,总时间 3min);然后 8000 g,4°C,离心 10 min,取上清按照测定步骤操作,测定后计算  $\Delta A = A2 - A1 = 0.297 - 0.039 = 0.258$ ,按细菌数量计算酶活得:

FDH 酶活(U/g 质量)=  $321.54 \times \Delta A \div W \times F = 829.57 \text{ U/g}$ 。

2、取 0.1 mL 牛血清按照测定步骤操作,测定后计算  $\Delta A = A2 - A1 = 0.124 - 0.087 = 0.037$ ,按液体体积计算酶活得: FDH 酶活(U/mL)= $\Delta A \times 321.54 = 11.896$  U/mL。

## 相关系列产品:

BC4970/BC4975 植物组织中甲醛脱氢酶(FDH)活性检测试剂盒 BC4980/BC4985 动物组织中甲醛脱氢酶(FDH)活性检测试剂盒