

丙二醛(malondialdehyde, MDA)含量测试盒说明书

(分光法 48 样)

一、产品简介:

丙二醛(MDA)是由于生物体衰老或在逆境条件下受伤害,其组织或器官膜脂质发生过氧化反应而产生的。它的含量与生物体衰老及逆境伤害有密切关系。MDA 在高温、酸性条件下,与硫代巴比妥酸(thiobarbituric acid, TBA)缩合,生成红色产物,在 532nm 有最大吸收峰,进行比色后可估测样品中过氧化脂质的含量;同时测定 600nm 下的吸光度,利用 532nm 与 600nm 下的吸光度的差值计算 MDA 的含量。

二、试剂盒的组分与配制

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 60mL×1 瓶	4°C保存	
工作液	液体 30mL×1 瓶	4°C避光保存	若有沉淀析出,50°C水浴至溶解。溶解后一个月内使用完毕可室温避光保存,长期保存则需 4 度避光保存(保存期间若有沉淀析出可再次 50°C水浴至溶解待用)。

三、所需的仪器和用品:

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿(光径 1cm)、水浴锅、台式离心机、可调式移液器、研钵、冰和蒸馏水。

四、丙二醛(MDA)的测定:

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:

① 组织样本:

称取约 0.1g 组织(水分充足的样本可取 0.5g),加入 1mL 提取液,进行冰浴匀浆。4°C×12000rpm 离心 10min,取上清,置冰上待测。

【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 细菌/细胞样本:

先收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清;取 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液,在 4°C 或冰浴进行匀浆(使用各类常见电动匀浆器或超声破碎)。4°C 约 12,000rpm 离心 10min,取上清作为待测样品。

【注】:若增加样本量,可按照细菌/细胞数量(10^4):提取液(mL)为 500~1000:1 的比例进行提取。

③ 液体样本:直接检测。若浑浊,离心后取上清检测。

2、上机检测

① 打开分光光度计预热 30min,蒸馏水调零,同时水浴锅加热到 90-95°C。

② 在 EP 管中依次加入:

试剂名称(μL)	测定管
工作液	600
样本	400
混匀后,在 90-95°C 水浴中保温 30min,取出放冰上冷却,25°C,12000rpm 离心 10min,转移全部上清液于 1mL 玻璃比色皿中,分别于 532nm 和 600nm 处读取吸光度 A, $\Delta A = A_{532} - A_{600}$ 。	

【注】:若是样本量极少的血清,可减少加样体积 V1(如由 400μL 减至 50μL,并用生

理盐水或蒸馏水补齐 400 μ L), 则改变后的加样量 V1 需重新代入公式计算。

五、结果计算:

1、按样本鲜重计算:

$$\text{MDA 含量(nmol/g 鲜重)}=[\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^9] \div (W \times V1 \div V) = 16.1 \times \Delta A \div W$$

2、按细胞数量计算:

$$\text{MDA 含量(nmol/10}^4 \text{ cell)}=[\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^9] \div (500 \times V1 \div V) = 0.032 \times \Delta A$$

3、按液体体积:

$$\text{MDA 含量(nmol/mL)}=[\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^9] \div V1 = 16.1 \times \Delta A$$

V---样本提取液的总体积, 1 mL;

V1---加入反应体系样本体积, 0.4mL;

V2---样本加入量与工作液总反应液体积, 1×10^{-3} L; d---比色皿光径, 1cm;

ϵ ---MDA 摩尔消光系数, 155×10^3 L/mol /cm; W---样本质量, g;

500---细胞数量, 万。