

## 腺苷脱氨酶 (Adenosine deaminase, ADA)活性测定试剂盒说明书

(货号: G0438W 微板法 96 样)

## 一、产品简介:

腺苷脱氨酶 (ADA, EC 3.5.4.4) 是一种巯基酶, 是嘌呤核苷酸代谢的关键酶, 与机体细胞的免疫活性有重要关系。

腺苷脱氨酶 (ADA) 催化腺嘌呤核苷水解, 产生次黄嘌呤核苷和氨, 利用氨在强碱的环境下与次氯酸盐和苯酚作用, 生成水溶性染料靛酚蓝, 溶液颜色稳定。其在 630nm 处有特征吸收峰, 通过检测氨增加的速率, 即可计算该酶活性大小。

## 二、试剂盒的组成和配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 100mL×1 瓶	4°C 保存	
试剂一	液体 20mL×1 瓶	4°C 保存	
试剂二	粉剂 mg×2 瓶	4°C 保存	临用前甩几下使粉体落入底部, 每瓶再加 11mL 蒸馏水溶解备用。
试剂三	液体 20mL×1 瓶	4°C 保存	
试剂四	液体 12mL×1 瓶	4°C 保存	
试剂五	液体 6mL×1 瓶	4°C 保存	
试剂六	A: 液体 3.5mL×4 瓶 B: 液体 μL×1 支	4°C 保存	临用前取 30μL 的 B 液进一瓶 A 液中, 混匀后作为试剂六使用。混匀后的试剂六一周内用完。
标准管	液体 mL×1 支	4°C 保存	若重新做标曲, 则用到该标曲。

## 三、所需的仪器和用品:

酶标仪、96 孔板、台式离心机、可调式移液枪、研钵、冰和蒸馏水。

## 四、腺苷脱氨酶 (ADA) 活性测定:

## 1、样本制备:

① 组织样本: 称取约 0.1g 组织 (水分足的样本可取 0.2-0.5g), 加入 1mL 提取液; 进行冰浴匀浆。12000rpm, 4°C 离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

【注】: 也可以按照组织质量 (g): 提取液体积 (mL) 为 1: 5~10 的比例提取。

② 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 酶标仪预热 30min 以上, 调节波长至 630nm。

② 所有试剂解冻至室温 (25°C), 在 EP 管依次加入:

试剂名称 (μL)	测定管	对照管
样本	40	40
试剂一	100	100
试剂二	100	
试剂三		100
混匀, 放入 37°C 水浴锅或恒温培养箱中孵育 30min		
试剂三	100	
试剂二		100
混匀, 室温 12000rpm 离心 5min, 上清液待测。		

③ 显色反应: 在 96 孔板中依次加入:

试剂名称 (μL)	测定管	对照管
-----------	-----	-----

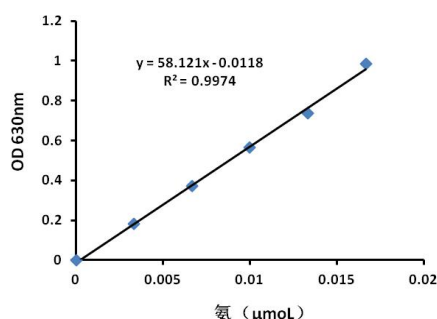
上清液（上步反应）	30	30
蒸馏水	30	30
试剂四	60	60
试剂五	30	30
试剂六	60	60
充分混匀，37℃放置 20min 后，于 630nm 处读取吸光值 A， $\Delta A = A$ 测定管 - A 对照管（每个样本做一个自身对照）。		

【注】1. 试剂四和五和六需分开加，不能事先混匀。

- 若  $\Delta A$  的值较小，可增加 37℃ 孵育时间（如增至 1 小时或更长），或在显色阶段增加上清液量  $V_1$ （如增至 60  $\mu\text{L}$ ，则蒸馏水体积相应减少）；则改变后的 T 和  $V_1$  需代入计算公式重新计算。
- 若 A 测定大于 1.5，可减少 37℃ 孵育时间（如减至 10min 或更短），或在显色阶段减少上清液量  $V_1$ （如减至 15  $\mu\text{L}$ ，则蒸馏水体积相应增加）；则改变后的 T 和  $V_1$  需代入公式重新计算。

## 五、结果计算：

- 标准曲线方程为  $y = 58.121x - 0.0118$ ；x 为标准品摩尔质量（ $\mu\text{mol}$ ），y 为吸光值  $\Delta A$ 。



- 按样本蛋白浓度计算：

单位定义：每毫克蛋白质每小时催化腺苷生成 1  $\mu\text{mol}$  氨定义为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{ADA}(\mu\text{mol/h/mg prot}) &= (\Delta A + 0.0118) \div 58.121 \times (V_2 \div V_3) \div (V_1 \times \text{Cpr}) \div T \\ &= 9.75 \times (\Delta A + 0.0118) \div \text{Cpr} \end{aligned}$$

- 按样本鲜重计算：

单位定义：每克组织每小时催化腺苷生成 1  $\mu\text{mol}$  氨定义为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{ADA}(\mu\text{mol/h/g 鲜重}) &= (\Delta A + 0.0118) \div 58.121 \times (V_2 \div V_3) \div (W \times V_1 \div V) \div T \\ &= 9.75 \times (\Delta A + 0.0118) \div W \end{aligned}$$

- 按照液体体积计算：

单位定义：每毫升液体每小时催化腺苷生成 1  $\mu\text{mol}$  氨定义为一个酶活力单位。

$$\text{ADA}(\mu\text{mol/h/mL}) = (\Delta A + 0.0118) \div 58.121 \times (V_2 \div V_3) \div V_1 \div T = 9.75 \times (\Delta A + 0.0118) \div W$$

V---提取液体积，1mL；

$V_1$ ---加入②步反应体系中样本体积，0.04mL；

$V_2$ ---②步反应体系总体积：0.34mL；

$V_3$ ---③步显色步骤中上清液体积，0.03mL；

T---反应时间，0.5h；

W---样本质量；

Cpr---样本蛋白质浓度，mg/mL，建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒。

附：标准曲线制作过程：

- 标准品母液（10  $\mu\text{g/mL}$  的氨（分子量是 18）），把母液用蒸馏水稀释成以下浓度梯度的标准品：0, 2, 4, 6, 8, 10  $\mu\text{g/mL}$ 。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 按照显色反应阶段的测定管加样体系操作，根据结果即可制作标准曲线。