

NAD⁺-山梨醇脱氢酶活性测定试剂盒说明书

(微板法 96 样)

一、产品简介:

山梨醇脱氢酶 (sorbitol dehydrogenase, SDH) 催化山梨醇脱氢生成果糖, 是调控生物体内山梨醇含量的关键酶之一, 依据依赖的辅酶分为 NAD⁺依赖性山梨醇脱氢酶 (NAD⁺-SDH, EC 1.1.1.14) 和 NADP⁺依赖性山梨醇脱氢酶 (NADP⁺-SDH), NAD⁺-SDH 催化山梨醇转化成果糖, NADP⁺-SDH 催化山梨醇转化成葡萄糖。

NAD⁺-SDH 催化山梨醇脱氢生成果糖, 同时还原 NAD⁺生成 NADH, 测定 340nm 吸光度增加速率可以计算 NAD⁺-SDH 酶活性大小。

二、试剂盒组成和配制:

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	粉剂 mg×1 支	4°C保存	临用前甩几下使粉剂落入底部, 再加 1.1mL 蒸馏水溶解备用。
试剂二	液体 20mL×1 瓶	4°C保存	
试剂三	粉剂 mg×1 支	4°C保存	临用前甩几下使粉剂落入底部, 再加 1.1mL 蒸馏水溶解备用。

三、所需的仪器和用品:

酶标仪、96 孔板、台式离心机、水浴锅、可调式移液器、研钵、冰和蒸馏水。

四、NAD⁺-山梨醇脱氢酶 (NAD⁺-SDH) 活性测定:

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 (水分充足样本可取 0.5g 组织), 加入 1mL 提取液, 进行冰浴匀浆。12000rpm 4°C 离心 15min, 取上清, 置冰上待测。

【注意】 若样本颜色较深 (如植物叶片), 可引起起始值 A1 值较大如超过 1.6, 可在样本制备过程中增加除色素步骤: 取约 0.1g 组织 (水分充足的样本可取 0.5g), 加入 80%乙醇冰浴匀浆, 12000rpm, 4°C离心 10min, 弃掉色素较深的上清液; 以上除色素步骤重复 2 次。最后向离心得到的沉淀中加入 1mL 提取液, 混匀或再次冰浴匀浆, 12000rpm, 4°C离心 10min, 取上清置冰上待测。

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; 超声波破碎细菌或细胞 (冰浴, 功率 20%或 200W, 超声 3s, 间隔 10s, 重复 30 次); 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 (10⁴): 提取液 (mL) 为 500~1000: 1 的比例进行提取。

③ 液体样本: 澄清的液体样本直接检测; 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, 设置温度 25°C, 调节波长至 340nm。
- ② 所有试剂放在 30°C 水浴 5min;
- ③ 在 96 孔板中依次加入:

试剂名称 (μL)	测定管
样本	20

试剂一	10
试剂二	160
混匀，25℃下孵育 10min	
试剂三	10
混匀，25℃下，20s 时于 340nm 处读取 A1， 20min 后读取 A2。ΔA=A2-A1。	

【注】： 若ΔA 过小，可以延长反应时间（如：40min 或更长）再读取 A2，或加大样本体积 V1（如增至 40μL，则试剂二相应减少），重新调整的反应时间 T 和加样体积 V1 需代入计算公式重新计算。

五、结果计算：

1. 按样本蛋白浓度计算：

酶活定义：每毫克组织蛋白每分钟生成 1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

$$\text{NAD}^+\text{-SDH (nmol/min/mg prot)} = [\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V1 \times \text{Cpr}) \div T = 160.8 \times \Delta A \div \text{Cpr}$$

2. 按样本鲜重计算：

酶活定义：每克组织每分钟生成 1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

$$\text{NAD}^+\text{-SDH (nmol/min/g 鲜重)} = [\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (W \times V1 \div V) \div T = 160.8 \times \Delta A \div W$$

3. 按细菌或细胞密度计算：

酶活定义：每 1 万个细菌或细胞每分钟生成 1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

$$\text{NAD}^+\text{-SDH (nmol/min/10}^4\text{ cell)} = [\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (500 \times V1 \div V) \div T = 0.32 \times \Delta A$$

4. 按照液体体积计算

酶活定义：每毫升液体每分钟生成 1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

$$\text{NAD}^+\text{-SDH (nmol/min/mL)} = [\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div V1 \div T = 160.8 \times \Delta A$$

ε---NADH 摩尔消光系数， 6.22×10^3 L/mol/cm；

d---96 孔板光径，0.5cm；

V---加入提取液体积，1 mL；

V1---加入样本体积，0.02 mL；

V2---反应体系总体积， 2×10^{-4} L；

T---反应时间，20 min；

500---细菌或细胞总数，500 万；

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。