

胞浆异柠檬酸脱氢酶（ICDHc）活性检测试剂盒 (紫外分光光度法)

产品货号：BA1049

产品规格：50管/48样

产品说明：

ICDHc (EC 1.1.1.42) 广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中，催化异柠檬酸脱氢脱羧生成 α -酮戊二酸，同时还原NADP+生成NADPH。ICDHc是细胞质中除了磷酸戊糖途径外又一种NADPH重要来源，在逆境中该酶活性通常会发生显著变化。

利用ICDHc催化NADP+还原成NADPH反应，在340nm下测定NADPH浓度的增加，即可反映ICDHc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。

产品内容：

试剂名称	规格	保存条件
提取液	液体100mL×1瓶	4°C
试剂一	粉剂×1瓶	4°C
试剂二	粉剂×2支	4°C
试剂三	粉剂×2支	4°C

溶液的配制：

- 试剂一：用时加入50mL提取液溶解；
- 试剂二：用时每支加275 μ L双蒸水充分溶解备用；
- 试剂三：用时每支加275 μ L双蒸水充分溶解备用；
- 工作液配制：将试剂一、试剂二、试剂三按85: 1: 1的比例混合，现用现配。

所需的仪器和用品：

紫外分光光度计、恒温水浴锅、台式离心机、可调式移液器、1mL石英比色皿、研钵/匀浆器、冰和蒸馏水。

测定步骤：

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）

1. 细菌、细胞或组织样本的制备：

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200万细菌或细胞加入400 μ L提取液，超声波破碎细菌或细胞（功率20%，超声3s，间隔10s，重复30次）；8000g 4°C离心10min，取上清，置冰上待测。

组织：称取约0.1g组织，加入1mL提取液进行冰浴匀浆。8000g 4°C离心10min，取上清，置冰上待测。

2. 血清（浆）样本：直接检测。

二、测定步骤

- 分光光度计或酶标仪预热30min以上，调节波长至340nm，蒸馏水调零。
- 按下表步骤加样：



郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou Leye-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址：郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心一期1号楼5楼25号

免费电话：400-611-0007 13671551480 13643719799

Q Q: 807961520 731791866

邮箱：zzlybio@126.com

扫一扫 加微信

试剂名称 (μL)	测定管
工作液	950
样本	50

将上述试剂按顺序加入1mL石英比色皿中，加样本的同时开始计时，在340nm波长下记录20秒时的初始吸光度A1；迅速将比色皿连同反应液一起放入37℃水浴中，准确反应2分钟；迅速取出比色皿并擦干，记录2分20秒时的吸光度A2。计算ΔA=A2-A1。）

三、ICDHc活力单位的计算

1. 血清（浆）ICDHc活力的计算

单位的定义：每mL血清（浆）在反应体系中每分钟生成1nmol NADPH定义为一个酶活力单位。

$$\text{ICDHc (U/mL)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div V_{\text{样本}} \div T = 1608 \times \Delta A$$

2. 组织中ICDHc活力的计算

(1) 按样本蛋白浓度计算：

单位的定义：每mg组织蛋白在反应体系中每分钟生成1nmol NADPH定义为一个酶活力单位。

$$\text{ICDHc (U/mg prot)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V_{\text{样本}} \times C_{\text{pr}}) \div T = 1608 \times \Delta A \div C_{\text{pr}}$$

(2) 按样本质量计算：

单位的定义：每g组织在反应体系中每分钟生成1nmol NADPH定义为一个酶活力单位。

$$\text{ICDHc (U/g 质量)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (W \div V_{\text{提取}} \times V_{\text{样本}}) \div T = 1608 \times \Delta A \div W$$

3. 细菌或培养细胞中ICDHc活力的计算

(1) 按样本蛋白浓度计算：

单位的定义：每mg组织蛋白在反应体系中每分钟生成1nmol NADPH定义为一个酶活力单位。

$$\text{ICDHc (U/mg prot)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V_{\text{样本}} \times C_{\text{pr}}) \div T = 1608 \times \Delta A \div C_{\text{pr}}$$

(2) 按细菌或细胞密度计算：

单位的定义：每1万个细菌或细胞在反应体系中每分钟生成1nmol的NADPH定义为一个酶活力单位。

$$\text{ICDHc (U/10}^4 \text{ Cell)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V_{\text{样本}} \times 500) \div T = 3.2 \times \Delta A$$

V_{反总}: 反应总体积, 0.001L; ε: NADPH摩尔消光系数, $6.22 \times 10^3 \text{ L/mol/cm}$; d: 石英比色皿光径, 1cm; V_{样本}: 加入样本体积, 0.05mL; V_{提取}: 加入提取液体积, 1mL; C_{pr}: 样本蛋白浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; T: 反应时间, 2min; 500: 细菌或细胞密度, 500万/mL。

注意事项：

- 若A2-A1大于0.5，需将酶液用提取液稀释，使A2-A1小于0.5，可提高检测灵敏度。若初始值A1大于0.5可尝试将酶液用提取液稀释。
- 实验时，试剂二、试剂三和样本在冰上放置，以免变性和失活；工作液37℃水浴放置。
- 比色皿中反应液的温度必须保持37℃，取小烧杯一只装入一定量的 37℃蒸馏水，将此烧杯放入37℃水浴锅中。在反应过程中把比色皿连同反应液放在此烧杯中。
- 最好两个人同时做此实验，一个人比色，一个人计时，以保证实验结果的准确性。



郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou Leye-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址:郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心一期1号楼5楼25号

免费电话: 400-611-0007 13671551480 13643719799

Q Q: 807961520 731791866

邮箱: zzlybio@126.com

扫一扫 加微信