

食品丙二醛(MDA)检测试剂盒(TBA比色法)

产品货号: BA1850

产品规格: 50T/100T

产品简介:

动物或植物细胞发生氧化应激(oxidative stress)时,会发生脂质氧化。丙二醛(Malondialdehyde, MDA)是一种生物体脂质氧化的天然产物,一些脂肪酸氧化后逐渐分解为一系列包括MDA在内的复杂化合物,此时通过检测MDA的水平即可检测脂质氧化的水平,因此MDA的测定被广泛用作脂质氧化的指标。生物体内的一些其它生化反应也会产生MDA,例如 thromboxane synthase 也可以催化产生,但只要在测定时设置适当对照即可观察到脂质氧化水平的变化。

乐业生物食品丙二醛(MDA)检测试剂盒(TBA比色法)的原理是食品或饲料中的丙二醛经三氯乙酸溶液提取后,与硫代巴比妥酸(thiobarbituric acid, TBA)作用产生红色化合物的显色反应,测定其在532nm波长处的吸光度值,再与系列标准进行比较定量,本产品不适用于细胞、血液等的丙二醛的测定。本产品仅用于科研领域,不宜用于临床诊断或其他用途。

产品内容:

产品名称	50T	100T	保存条件
试剂(A): MDA提取试剂(2.5×)	250ml	500ml	室温,避光
试剂(B): 硫代巴比妥酸(TBA)	0.3g	0.6g	室温,避光
试剂(C): MDA标准品(100µg/ml)	0.5ml	1ml	-20°C,避光

自备材料:

1. 食品、饲料等待测样品、蒸馏水或去离子水
2. 天平(精确至0.01g)、离心机、离心管或小试管、慢速定量滤纸
3. 分光光度计、比色皿
4. 水浴锅或恒温箱、恒温振荡器或匀浆器

操作步骤(仅供参考):

1. 配制MDA提取试剂(1×): 取1份MDA提取试剂(2.5×),再加入1.5份蒸馏水混合即可。
2. 配制TBA工作液: 称取适量TBA,用蒸馏水配制成浓度为0.3%的TBA工作液。TBA工作液需完全溶解后再使用,可以加热到60°C促溶,并可通过反复剧烈Vortex促溶。配制好的TBA工作液4°C避光保存,1个月内有效。
3. 制备样品MDA提取液: 精确称取0.50~1.00g样品加入10mlMDA提取试剂(1×),摇匀,(也可用匀浆器充分匀浆)置于恒温振荡器上50°C振摇60min,取出冷却至室温,用双层慢速定量滤纸过滤,取滤液备用;亦可采用5000r/min离心15min,取上清液备用,该上清液即为MDA提取液。
4. 稀释标准品: 首先将MDA标准品(100µg/ml)用MDA提取试剂(1×)稀释至MDA标准品(1.0µg/ml),4°C避光保存,2周内有效。如果进行简易快速检测,可将标准品再稀释至0.20µg/ml;如果进行精确检测,则按下表稀释至0.01、0.05、0.10、0.15、0.20、0.25、0.30µg/ml等系列浓度梯度;低浓度的标准梯度需现用现配。
5. MDA加样:(如果样品MDA提取液颜色较深,可将其用MDA提取试剂(1×)稀释至本底颜色较浅时再测定。如果样品MDA提取液无颜色,可不测定样品对照管。)

加入物质(ml)	空白管	标准管	样品对照管	样品测定管
MDA提取试剂(1×)	1.5	-	-	-
标准品(系列MDA标准)	-	1.5	-	-
MDA提取液	-	-	1.5	1.5
TBA工作液	1.5	1.5	-	1.5
蒸馏水	-	-	1.5	-

加样完成后混匀,加盖,90°C水浴煮沸30min。冷水浴或流水冷却至室温。

6. MDA测定: 用分光光度计或酶标仪测定各管532nm处吸光度,如果不方便也可以测定530~540nm之间的吸光度,分别记为A_{空白}、A_{标准}、A_{样品对照}、A_{样品测定}。

计算:



扫一扫 加微信

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

QQ: 807961520 731791866

邮箱: zzybio@126.com

如果进行简易快速检测，直接以0.20μg/ml标准品进行计算，获得样品MDA的浓度；如果需要精确计算，以MDA标准品浓度为横坐标，以对应的吸光度(A_{标准}-A_{空白})为纵坐标，制作标准曲线，根据标准曲线计算出样品MDA的浓度，进而可计算出样品单位质量中MDA的含量。

简易快速MDA含量计算公式：

$$\text{MDA含量}(\mu\text{g/g}) = (A_{\text{样品测定}} - A_{\text{样品对照}}) / (A_{\text{标准}} - A_{\text{空白}}) \times \text{标准品浓度} \times \text{稀释倍数} \times V/m$$

$$\text{或MDA含量}(\mu\text{g/g}) = (A_{\text{样品测定}} - A_{\text{空白}}) / (A_{\text{标准}} - A_{\text{空白}}) \times \text{标准品浓度} \times \text{稀释倍数} \times V/m$$

根据标准曲线计算MDA含量公式：

$$\text{MDA含量}(\mu\text{g/g}) = c \times \text{稀释倍数} \times V/m$$

式中：A_{样品测定} = 待测样品在532nm处吸光度

A_{样品对照} = 待测样品在532nm处本底的吸光度

A_{标准} = 标准品在532nm处吸光度

A_{空白} = 空白对照在532nm处吸光度

标准品浓度 = 0.20μg/ml

V = 样品MDA提取液定容体积(ml)

m = 样品取样质量(g)

c = 从标准曲线中得出的样品MDA浓度(μg/ml)

注意事项：

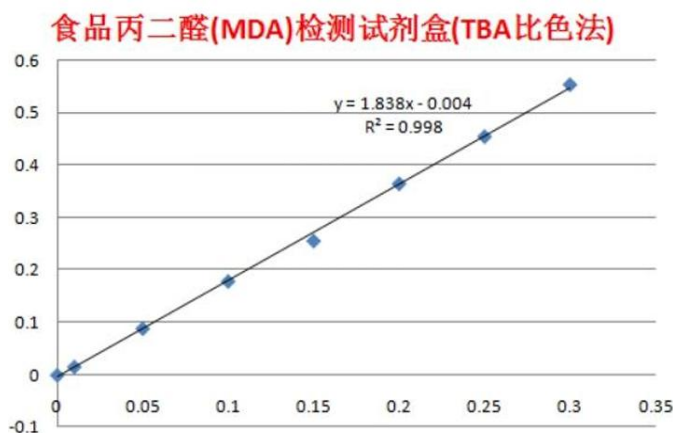
1. 上述低温试剂避免反复冻融，以免失效或效率下降。
2. 如果没有分光光度计，也可以使用酶标仪测定，检测样品量会增加。
3. MDA提取试剂含三氯乙酸，有腐蚀性，应小心操作。
4. 待测样品尽量新鲜，提取后应尽快检测，以免活性下降。
5. 待测MDA提取液如不能及时测定，应置于-20℃保存，4天内稳定。
6. 加热时务必注意避免液体暴沸溅出。如果使用加热块(Heat block)进行加热注意用重物压紧离心管盖；如果使用沸水浴，则需使用可把盖子锁死的离心管或螺旋盖离心管，或用Parafilm封住离心管口，用针头刺一小孔。最方便和准确的加热方法是使用带有热盖并可以加热的金属浴或者0.5ml PCR仪。
7. 计算结果应以重复性条件下获得的两次独立测定结果的算术平均值表示，结果保留两位有效数字。
8. 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

有效期：

6个月有效。4℃运输，MDA标准品-20℃保存。

附录：

参考标准曲线范围：乐业生物测定MDA标准在0.20μg/ml时，通过酶标仪540nm测定其吸光度多在0.3~0.5之间。MDA标准在0.01、0.05、0.10、0.15、0.20、0.25、0.30μg/ml等系列浓度梯度时吸光度，据此作出其标准曲线如下：



注意：由于检测仪器和操作手法等条件的不同，参考值范围会有波动，该值仅供参考，对于要求精确计算MDA含量的，可以进行多点测定；根据测定经验显示，标准品浓度在0.05μg/ml以下，标准曲线会有偏差。



扫一扫 加微信

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

QQ: 807961520 731791866

邮箱：zzlybio@126.com