

**** 400-901-9800

sales@bioss.com.cn

techsupport@bioss.com.cn

甲醛脱氢酶活性检测试剂盒

FDH Assay Kit

微量法

产品编号: AK379M 产品规格: 100T/96S 产品组成及保存条件:

编号	规格	储存条件	
ES379	100mL×1 瓶	4℃保存;	
AK379-A	15mL×1 瓶	4℃保存;	
АК379-В	粉剂×1 瓶	-20℃保存;临用前加入 6mL 水溶解待用,剩余试剂分装后- 20℃保存,禁止反复冻融。	
AK379-C	粉剂×1 支	4℃保存;临用前加入 1.5mL 水溶解待用。	
AK379-D	1.5mL×1 支	4℃避光保存;	

※ 正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定。

简介:

意义: 甲醛是一种能与蛋白质、核酸和脂类产生非特异性反应的活泼化合物,对所有生物都具有很高毒性。甲醛脱氢酶(Formaldehyde dehydrogenase,FDH)作为含锌中等链醇脱氢酶(ADH)的家庭成员之一,广泛存在于原核和真核生物中,该酶能利用 NAD⁺作为辅酶,将有毒的甲醛氧化,是甲醛氧化途径中的关键酶。

原理: 甲醛脱氢酶催化甲醛和 NAD+产生 NADH, 在 340nm 处的吸光值会增加, 测定 340nm 处的吸光值变化, 可计算得到甲醛脱氢酶的活性。

自备用品:

紫外分光光度计/酶标仪、低温离心机、恒温培养箱/水浴锅、可调式移液器、微量石英比色皿/96 孔 UV 板、研钵/匀浆器、冰和蒸馏水。

FDH 提取:

- 1. 组织:按照组织质量(g): ES379 体积(mL)为 1: 5~10 的比例(建议称取约 0.1g 组织,加入 1mL ES379)进行 冰浴匀浆,然后 10000g, 4°C,离心 20min。
- 2. 细胞:按照细胞数量(104 个): ES379 体积(mL)为 500~1000: 1 的比例(建议 500 万细胞加入 1mL ES379),冰浴超声波破碎细胞(功率 300w,超声 3 秒,间隔 7 秒,总时间 3min);然后 10000g,4°C,离心 10min,取上清置于冰上待测。
- 3. 液体:直接检测。

测定步骤:

- 1. 紫外分光光度计/酶标仪预热 30min,调节波长至 340nm。
- 2. 操作表(在96孔板中加入如下试剂)

试剂名称	测定管(μL)		
样本	20		
AK379-A	110		
АК379-В	50		
AK379-C	10		
AK379-D	10		
混匀。于 340nm 下测定初始吸光值 A1 与 5min 后的吸光值 A2。 △ A=A2-A1。			

注: 若样本数量较多, 可将试剂按比例配成工作液使用。

FDH 活性计算:

1. 按蛋白浓度计算:

酶活定义:每毫克蛋白每分钟催化还原 1nmol NAD+的酶量为 1 个酶活单位。 FDH 酶活 (U/mg prot) = $\triangle A \times V$ 反总 \div ($\epsilon \times d$) \div (V 样 \times Cpr) \div T = 643 \times \triangle A \div Cpr

2. 按样本质量计算:

3. 按照细胞数量计算:

酶活定义:每 10⁴ 个细胞每分钟催化还原 1nmol NAD+的酶量为 1 个酶活单位。

FDH 酶活 $(U/10^4 cell) = \triangle A \times V$ 反总÷ $(\epsilon \times d)$ ÷(V 样÷V 样总×细胞数量(万个)÷ $T = 643 \times \triangle A$ ÷细胞数量

4. 按液体体积计算:

酶活定义:每 mL 样本每分钟催化还原 1nmol NAD+的酶量为 1 个酶活单位。

FDH 酶活 $(U/mL) = \triangle A \times V$ 反总 $\div (\epsilon \times d) \div V$ 样 $\div T = 643 \times \triangle A$

注: ε: NADH 微摩尔消光系数, 6.22×10⁻³ L/μmol/cm; d: 96 孔板光径, 0.5cm; V 反总: 反应体系总体积, 0.2mL; V 样: 反应体系中样本体积, 0.02mL; V 样总: 加入 ES379 体积, 1mL; T, 反应时间, 5min; Cpr: 样本蛋白浓度, mg/mL; W: 样本质量, g。

※ 蛋白定量检测建议使用本公司: BCA Protein Assay Kit (C05-02001)