

NADP/NADPH 定量试剂盒说明书

NADP/NADPH Quantification Kit

微量法

货号：AK303

规格：100T/48S

产品组成及保存条件：

编号	规格	储存条件
酸性提取液	50mL×1 瓶	4℃保存
碱性提取液	50mL×1 瓶	4℃保存
AK303-A	10 mL×1 瓶	4℃保存
AK303-B	粉剂×1 支	4℃保存, 用时加入 3mL 蒸馏水, 混匀; 溶解后 4℃保存一周
AK303-C	粉剂×1 支	-20℃保存, 用时加入 3mL 蒸馏水, 混匀; 溶解后 4℃保存一周
AK303-D	粉剂×1 支	4℃保存, 用时加入 3mL 蒸馏水, 混匀; 溶解后 4℃保存一周
AK303-E	3mL×1 支	4℃保存
AK303-F	20mL×1 瓶	4℃保存
AK303-G	40mL×1 瓶	4℃保存
AK303-NADP 标准品	粉剂×1 支	-20℃保存, 临用前加入 1.27 mL 蒸馏水, 即 5 μmol/mL, -20℃可以保存 2 周; 再将其稀释为 1nmol/mL 的 NADP 标准溶液备用
AK303-NADPH 标准品	粉剂×1 支	-20℃保存, 临用前加入 1.2 mL 蒸馏水, 即 5 μmol/mL, -20℃可以保存 2 周; 再将其稀释为 1nmol/mL 的 NADPH 标准溶液备用

※ 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：烟酰胺腺嘌呤二核苷酸磷酸酯（NADP）是一种酶促辅因子，参与许多氧化还原反应，在还原态（NADPH）和氧化态（NADP）之间循环。NADP 还参与生物合成反应，如脂质和核酸的合成，在那里它作为还原剂发挥作用。戊糖磷酸途径（PPP）的氧化分支是动物细胞产生 NADPH 的主要来源。辅酶 II NADP (H) 广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中，NADP+和 NADPH 含量测定可以计算 NADP (NADPH + NADP+) 含量和 NADPH/NADP+比值，其变化与磷酸戊糖途径和生物合成以及抗氧化反应密切相关。NADPH/NADP+比值不仅是细胞氧化还原态的主要标志之一，而且在 PPP 途径、生物合成和抗氧化代谢中具有重要调控作用。

原理：分别用酸性和碱性提取液提取样品中 NADP+和 NADPH。NADPH 通过 PMS 的递氢作用，使氧化型噻唑蓝（MTT）还原为甲瓒，570nm 下检测吸光值，从而测定 NADPH 含量；再利用 6-磷酸葡萄糖脱氢酶还原 NADP+为 NADPH，进一步采用 MTT 还原法检测 NADP+含量。

自备用品：

可见分光光度计/酶标仪、台式离心机、可调式移液器、水浴锅、微量玻璃比色皿/96 孔板、研钵、冰和蒸馏水。

NADP+和 NADPH 的提取：

1. 血清（浆）中 NADP+和 NADPH 的提取：

(1) NADP+的提取：按照血清（浆）体积（mL）：酸性提取液体积（mL）为 1: 5~10 的比例（建议取约 0.1mL 血清（浆），加入 1mL 酸性提取液），95℃水浴 5min（盖紧，以防止水分散失）；冰浴中冷却后，10000g 4℃离心 10min；取 500μL 上清液，加入 500μL 碱性提取液使之中和，混匀，10000g 4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

(2) NADPH 的提取：按照血清（浆）体积（mL）：碱性提取液体积（mL）为 1: 5~10 的比例（建议取约 0.1mL 血清（浆），加入 1mL 碱性提取液），95℃水浴 5min（盖紧，以防止水分散失）；冰浴中冷却后，10000g 4℃离心 10min；取 500μL 上清液，加入 500μL 酸性提取液使之中和，混匀，10000g 4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

2. 组织中 NADP+和 NADPH 的提取：

(1) NADP+的提取：按照组织质量（g）：酸性提取液体积（mL）为 1: 5~10 的比例（建议取约 0.1g 组织，加入 1mL 酸性提取液），冰浴研磨，95℃水浴 5min（盖紧，以防止水分散失）；冰浴中冷却后，10000g 4℃离心 10min；取 500μL 上清液，加入 500μL 碱性提取液使之中和，混匀，10000g 4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

(2) NADPH 的提取：按照组织质量（g）：碱性提取液体积（mL）为 1: 5~10 的比例（建议取约 0.1g 组织，加入 1mL 碱性提取液），冰浴研磨，95℃水浴 5min（盖紧，以防止水分散失）；冰浴中冷却后，10000g 4℃离心 10min；取 500μL 上清液，加入 500μL 酸性提取液使之中和，混匀，10000g 4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

3. 细胞或细菌中 NADP+和 NADPH 的提取：

(1) NADP+的提取：先收集细胞或细菌到离心管内，弃上清，按照细菌或细胞数量（10⁴ 个）：酸性提取液体积（mL）为 500~1000: 1 的比例（建议 500 万细菌或细胞加入 1mL 酸性提取液），超声波破碎 1min（冰浴，强度 20% 或 200W，超声 2s，停 1s），95℃水浴 5min（盖紧，以防止水分散失）；冰浴中冷却后，10000g 4℃离心 10min；取 500μL 上清液，加入 500μL 碱性提取液使之中和，混匀，10000g 4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

(2) NADPH 的提取：先收集细胞或细菌到离心管内，弃上清，按照细菌或细胞数量（10⁴ 个）：碱性提取液体积（mL）为 500~1000: 1 的比例（建议 500 万细菌或细胞加入 1mL 碱性提取液），超声波破碎 1min（冰浴，强度 20% 或 200W，超声 2s，停 1s），95℃水浴 5min（盖紧，以防止水分散失）；冰浴中冷却后，10000g 4℃离心 10min；取 500μL 上清液，加入 500μL 酸性提取液使之中和，混匀，10000g 4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

测定步骤

1. 分光光度计或酶标仪预热30min 以上，调节波长至570nm，蒸馏水调零。

2. 在1.5mL 棕色EP 管中按下表依次加入下列试剂：

试剂名称	对照管 (μL)	测定管 (μL)	NADP 或 NADPH 标准管(μL)	空白管(μL)
样本	20	20		
标准品			20	
蒸馏水				20
AK303-A	80	80	80	80
AK303-B	30	30	30	30
AK303-C	30	30	30	30
AK303-D	30	30	30	30
AK303-E	30	30	30	30
AK303-F	200	混匀，室温避光静置20min		
AK303-F		200	200	200
充分混匀，静置 5min 后，20000g，25℃离心 5min，弃上清，沉淀中加入：				
AK303-G	400	400	400	400

混匀, 570nm 下比色, 读取吸光值, ΔA 测定=A 测定管-A 对照管, NADP 标准管的记为 ΔA 标准 1=A 标准管 1-A 空白管, NADPH 标准管的记为 ΔA 标准 2=A 标准管 2-A 空白管。(空白管只需做 1-2 次)

注意事项:

- 对照管和测定管的测定步骤的区别: 对照管加完 AK303-A、B、C、D、E 后必须马上加 AK303-F; 测定管加完 AK303-A、B、C、D、E 后必须反应 20min 后再加 AK303-F。
- 反应过程中注意避光。
- 由于每一个测定管需要设一个对照管, 本试剂盒 100 管保证测 48 个 NADP+ 或 NADPH。
- 最好采用新鲜样本进行测定, 以准确反映该指标含量。

NADP+ 和 NADPH 含量的计算

(一) NADP+含量的计算

1. 血清 (浆) 中 NADP+含量计算

$$\begin{aligned} \text{NADP+含量 (nmol/mL)} &= \Delta A \text{ 测定} \div (\Delta A \text{ 标准 1} \div C \text{ 标}) \times V \text{ 提取} \times 2 \div V \text{ 血清} \\ &= 2 \times \Delta A \text{ 测定} \div \Delta A \text{ 标准 1} \end{aligned}$$

2. 组织、细菌或细胞中 NADP+含量计算

(1) 按样本蛋白浓度计算

$$\begin{aligned} \text{NADP+ (nmol/mg prot)} &= \Delta A \text{ 测定} \div (\Delta A \text{ 标准 1} \div C \text{ 标}) \times V \text{ 提取} \times 2 \div (V \text{ 提取} \times C_{\text{pr}}) \\ &= 2 \times \Delta A \text{ 测定} \div \Delta A \text{ 标准 1} \div C_{\text{pr}} \end{aligned}$$

(2) 按样本鲜重计算

$$\begin{aligned} \text{NADP+ (nmol/g 鲜重)} &= \Delta A \text{ 测定} \div (\Delta A \text{ 标准 1} \div C \text{ 标}) \times V \text{ 提取} \times 2 \div W \\ &= 2 \times \Delta A \text{ 测定} \div \Delta A \text{ 标准 1} \div W \end{aligned}$$

(3) 按细菌或细胞数量计算

$$\begin{aligned} \text{NADP+ (nmol/10}^4 \text{ cell)} &= \Delta A \text{ 测定} \div (\Delta A \text{ 标准 1} \div C \text{ 标}) \times V \text{ 提取} \times 2 \div 500 \\ &= 0.004 \times \Delta A \text{ 测定} \div \Delta A \text{ 标准 1} \end{aligned}$$

(二) NADPH 含量的计算

1. 血清 (浆) 中 NADPH 含量计算

$$\begin{aligned} \text{NADPH 含量 (nmol/mL)} &= \Delta A \text{ 测定} \div (\Delta A \text{ 标准 2} \div C \text{ 标}) \times V \text{ 提取} \times 2 \div V \text{ 血清} \\ &= 2 \times \Delta A \text{ 测定} \div \Delta A \text{ 标准 2} \end{aligned}$$

2. 组织、细菌或细胞中 NADPH 含量计算

(1) 按样本蛋白浓度计算

$$\begin{aligned} \text{NADPH (nmol/mg prot)} &= \Delta A \text{ 测定} \div (\Delta A \text{ 标准 2} \div C \text{ 标}) \times V \text{ 提取} \times 2 \div (V \text{ 提取} \times C_{\text{pr}}) \\ &= 2 \times \Delta A \text{ 测定} \div \Delta A \text{ 标准 2} \div C_{\text{pr}} \end{aligned}$$

(2) 按样本鲜重计算

$$\begin{aligned} \text{NADPH (nmol/g 鲜重)} &= \Delta A \text{ 测定} \div (\Delta A \text{ 标准 2} \div C \text{ 标}) \times V \text{ 提取} \times 2 \div W \\ &= 2 \times \Delta A \text{ 测定} \div \Delta A \text{ 标准 2} \div W \end{aligned}$$

(3) 按细菌或细胞密度计算

$$\begin{aligned} \text{NADPH (nmol/10}^4 \text{ cell)} &= \Delta A \text{ 测定} \div (\Delta A \text{ 标准 2} \div C \text{ 标}) \times V \text{ 提取} \times 2 \div 500 \\ &= 0.004 \times \Delta A \text{ 测定} \div \Delta A \text{ 标准 2} \end{aligned}$$

注: C 标: NAD 或 NADH 标准溶液的浓度 1nmol/mL; V 提取: 加入提取液体积, 1mL; 2: 提取过程中上清液稀释倍数; V 血清: 加入血清 (浆) 体积: 0.1mL; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; 500: 细胞或细菌总数, 500 万。