

丙二醛(MDA)含量试剂盒说明书

(货号: ADS-W-YH002-196 微板法 196 样)

有效期: 6 个月

一、产品简介:

丙二醛 (MDA) 是由于生物体衰老或在逆境条件下受伤害, 其组织或器官膜脂质发生过氧化反应而产生的。它的含量与生物体衰老及逆境伤害有密切关系。MDA 在高温、酸性条件下, 与硫代巴比妥酸(thiobarbituric acid, TBA) 缩合, 生成红色产物, 在 532nm 有最大吸收峰, 进行比色后可估测样品中过氧化脂质的含量; 同时测定 600nm 下的吸光度, 利用 532nm 与 600nm 下的吸光度的差值计算 MDA 的含量。

二、试剂盒组分与配制

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 110mL×1 瓶	4°C 保存	用前摇匀, 且用蒸馏水稀释一倍后再使用。
工作液	液体 60mL×1 瓶	4°C 避光保存	若有沉淀析出, 50°C 水浴至溶解。溶解后一个月内使用完毕可室温避光保存, 长期保存则需 4 度避光保存 (保存期间若有沉淀析出可再次 50°C 水浴至溶解待用)。

三、所需的仪器和用品:

酶标仪、96 孔板、水浴锅、台式离心机、可调式移液器、研钵、冰和蒸馏水。

四、丙二醛 (MDA) 的测定:

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 (水分充足的样本可取 0.5g), 加入 1mL 提取液, 进行冰浴匀浆。4°C×12000rpm 离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

【注】: 若增加样本量, 可按照组织质量(g):提取液体积(mL)为 1:5~10 的比例进行提取。

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, 在 4°C 或冰浴进行匀浆(使用各类常见电动匀浆器或超声破碎)。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: 直接检测。若浑浊, 离心后取上清检测。

2、上机检测:

① 打开酶标仪预热 30min, 同时水浴锅加热到 90-95°C。

② 在 EP 管中依次加入:

试剂名称 (μL)	测定管
工作液	300
样本	200
混匀后, 在 90-95°C 水浴中保温 30min, 取出放冰上冷却, 25°C, 12000rpm 离心 10min, 取 200μL 上清液至 96 孔板中, 分别于 532nm 和 600nm 处读取吸光度 A, $\Delta A = A_{532} - A_{600}$ 。	

【注】: 若是样本量极少的血清, 可减少加样体积 V1 (如由 200μL 减至 25μL, 并用生理盐水或蒸馏水补齐 200μL), 则改变后的加样量 V1 需重新代入公式计算。

五、结果计算：

1、按样本鲜重计算：

$$\text{MDA 含量}(\text{nmol/g 鲜重})=[\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V_2 \times 10^9] \div (W \times V_1 \div V) = 32.3 \times \Delta A \div W$$

2、按细胞数量计算：

$$\text{MDA 含量}(\text{nmol}/10^4 \text{ cell})=[\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V_2 \times 10^9] \div (500 \times V_1 \div V) = 0.065 \times \Delta A$$

2、液体 MDA 含量：

$$\text{MDA 含量}(\text{nmol/mL})=[\Delta A \times V_2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div V_1 = 32.3 \times \Delta A$$

V---样本提取液的总体积，1 mL；

V1---加入反应体系样本体积，0.2mL；

V2---样本加入量与工作液总反应液体积， 5×10^{-4} L； d---光径，0.5cm；

ϵ ---MDA 摩尔消光系数， $155 \times 10^3 \text{ L} / \text{mol} / \text{cm}$ ； W---样本质量，g；

500---细胞数量，万。

