

## NADP<sup>+</sup>-山梨醇脱氢酶活性测定试剂盒说明书

(货号: ADS-F-TDX055 紫外分光法 48 样)

### 一、产品简介:

山梨醇脱氢酶 (sorbitol dehydrogenase, SDH) 催化山梨醇脱氢生成果糖, 是调控生物体内山梨醇含量的关键酶之一, 依据依赖的辅酶分为 NADP<sup>+</sup> 依赖性山梨醇脱氢酶 (NADP<sup>+</sup>-SDH, EC 1.1.1.B60) 和 NAD<sup>+</sup> 依赖性山梨醇脱氢酶 (NAD<sup>+</sup>-SDH), NADP<sup>+</sup>-SDH 催化山梨醇转化成葡萄糖, NAD<sup>+</sup>-SDH 催化山梨醇转成果糖。

NADP<sup>+</sup>-SDH 催化山梨醇脱氢生成葡萄糖, 同时还原 NADP<sup>+</sup> 生成 NADPH, 测定 340nm 吸光度增加速率可以计算 NADP<sup>+</sup>-SDH 酶活性大小。

### 二、试剂盒组成和配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 60mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	粉剂 1 支	4℃保存	临用前甩几下使粉剂落入底部, 再加 1.1mL 蒸馏水溶解备用。
试剂二	液体 35mL×1 瓶	4℃保存	
试剂三	粉剂 1 支	4℃保存	临用前甩几下使粉剂落入底部, 再加 1.1mL 蒸馏水溶解备用。

### 三、所需的仪器和用品:

紫外分光光度计、1mL 石英比色皿 (光径 1cm)、台式离心机、水浴锅、可调式移液器、研钵、冰和蒸馏水。

### 四、NADP<sup>+</sup>-山梨醇脱氢酶 (NADP<sup>+</sup>-SDH) 活性测定:

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, 加入 1mL 提取液, 进行冰浴匀浆。12000rpm 4℃ 离心 15min, 取上清, 置冰上待测。

**【注意】** 若样本颜色较深 (如植物叶片), 可引起起始值 A1 值较大如超过 1.6, 可在样本制备过程中增加除色素步骤: 取约 0.1g 组织 (水分充足的样本可取 0.5g), 加入 80% 乙醇冰浴匀浆, 12000rpm, 4℃ 离心 10min, 弃掉色素较深的上清液; 以上除色素步骤重复 2 次。最后向离心得到的沉淀中加入 1mL 提取液, 混匀或再次冰浴匀浆, 12000rpm, 4℃ 离心 10min, 取上清置冰上待测。

##### 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; 超声波破碎细菌或细胞 (冰浴, 功率 20% 或 200W, 超声 3s, 间隔 10s, 重复 30 次); 4℃ 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 (10<sup>4</sup>): 提取液 (mL) 为 500~1000: 1 的比例进行提取。

##### ③ 液体样本: 澄清的液体样本直接检测; 若浑浊离心后取上清检测。

#### 2、上机检测:

① 紫外分光光度计预热 30min 以上, 设置温度 25℃, 调节波长至 340nm, 蒸馏水调零。

② 所有试剂放在 25℃ 水浴 5min;

③ 在 1mL 石英比色皿中依次加入:

试剂名称 (μL)	测定管
样本	60

试剂一	20
试剂二	660
混匀, 25°C下孵育 10min	
试剂三	20
混匀, 25°C下, 20s 时于 340nm 处读取 A1, 20min 后读取 A2。ΔA=A2-A1。	

【注】：若ΔA 过小，可以延长反应时间（如：30min 或更长）再读取 A2，或加大样本体积 V1（如增至 100μL，则试剂二相应减少），重新调整的反应时间 T 和加样体积 V1 需代入计算公式重新计算。

## 五、结果计算：

### 1. 按样本蛋白浓度计算：

酶活定义：每毫克组织蛋白每分钟生成 1 nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

$$\text{NADP}^+\text{-SDH}(\text{nmol}/\text{min}/\text{mg prot})=[\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V1 \times \text{Cpr}) \div T = 101.8 \times \Delta A \div \text{Cpr}$$

### 2. 按样本鲜重计算：

酶活定义：每克组织每分钟生成 1 nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

$$\text{NADP}^+\text{-SDH}(\text{nmol}/\text{min}/\text{g 鲜重})=[\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (W \times V1 \div V) \div T = 101.8 \times \Delta A \div W$$

### 3. 按细菌或细胞密度计算：

酶活定义：每 1 万个细菌或细胞每分钟生成 1 nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

$$\text{NADP}^+\text{-SDH}(\text{nmol}/\text{min}/10^4 \text{ cell})=[\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (500 \times V1 \div V) \div T = 0.2 \times \Delta A$$

### 4. 按照液体体积计算

酶活定义：每毫升液体每分钟生成 1 nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

$$\text{NADP}^+\text{-SDH}(\text{nmol}/\text{min}/\text{mL})=[\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div V1 \div T = 101.8 \times \Delta A$$

ε---NADPH 摩尔消光系数,  $6.22 \times 10^3 \text{ L}/\text{mol}/\text{cm}$ ;

d---光径, 1cm;

V---加入提取液体积, 1 mL;

V1---加入样本体积, 0.06mL;

V2---反应体系总体积,  $7.6 \times 10^{-4} \text{ L}$ ;

T---反应时间, 20 min;

500---细菌或细胞总数, 500 万;

W---样本质量;

Cpr---样本蛋白质浓度, mg/mL; 建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒。