

# 游离脂肪酸(NEFA)(酶法)含量测定试剂盒说明书

(货号: ADS-F-ZF001-24 分光法 24 样 有效期: 3 个月 有效期: 3 个月)

#### 一、指标介绍:

游离脂肪酸又称非酯化脂肪酸(Nonestesterified fatty acid NEFA)。其是由油酸,软脂酸,亚油酸等组成。血清中游离脂肪酸的浓度与脂类代谢、糖代谢、内分泌功能有关。也可反映食物贮藏中的品质变化。

游离脂肪酸和辅酶A在乙酰辅酶A合成酶(ACS)的作用下反应生成乙酰辅酶A,乙酰辅酶A在乙酰辅酶A氧化酶的作用下成生H2O2,随后通过Trinder底物在过氧化物酶(POD)的作用下生成有色产物。通过测定该有色产物在546nm处的值即可得出样本中游离脂肪酸的含量。

# 二、试剂盒组分与配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
试剂一	液体 10mL×1 瓶	4℃避光保存	
试剂二	液体 2.5mL×1 瓶	4℃避光保存	
标准管	液体 0.2mL×1 支	4℃避光保存	1. 浓度见标签; 2. 保存周期与试剂盒有效期相同。

# 三、实验器材:

研钵(匀浆机)、冰盒(制冰机<mark>)、台式离心机、可调式</mark>移液枪、水浴锅(烘箱、培养箱、金属浴)、 1ml 比色皿、离心管、分光光度计、蒸馏水(去离子水、超纯水均<mark>可</mark>)。

#### 四、指标测定:

建议先选取 1-3 个<mark>差异</mark>大的样本(例如不同类型<mark>或</mark>分组)进行预实验,熟悉操作流程,根据预实验结果确定或调整样本浓度,以防造成样本或试剂不必要的浪费!

#### 1、样本提取:

① 组织样本:

取约 0.1g 组织样本,加 1mL 生理盐水研磨,粗提液全部转移到 EP 管中,8000rpm,常温离心10min,上清液待测。

【注】: 若组织样本为高脂<mark>样本</mark>或部分为高脂样本,需用无水乙醇进行提取。

- ② 液体样品:澄清的液体可直接检测;若浑浊则离心后取上清液检测。
- ③ 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; 取约 500 万细菌或细胞加入 1mL 生理盐水研磨, 超声波破碎细菌或细胞(冰浴, 功率 200W, 超声 3s, 间隔 10s, 重复 30 次); 8000rpm 常温离心 10min, 取上清待测。

【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。

# 2、检测步骤:

- ① 打开分光光度计,设置温度在 37°C (等待仪器过自检程序亦可),设定波长到 546nm。
- ② 所有试剂解冻至室温, 在 1mL 玻璃比色皿(光径 1cm)中依次加入:

试剂组分(μL)	测定管	空白管 (仅做一次)	标准管 (仅做一次)
样本	20		
蒸馏水	200	220	200



标准品			20			
试剂一	400	400	400			
混匀,37℃孵育 5min,于 546nm 处读取吸光值 A1。						
试剂二	100	100	100			
沒久 27℃解查 10min F工 546nm 从读取取来估 4.2						

混匀, 37℃孵育 10min 后于 546nm 处读取吸光值 A2, △A=A2-A1。

- 【注】: 1. 若△A 值大于 0.8, 须用生理盐水或蒸馏水对样本进行稀释, 稀释倍数 D 代入计算公式。
  - 2. 若 $\triangle A$  值小于 0.005,可增加样本加样体积 V1(如由 20 $\mu L$  增至 40 $\mu L$ ,空白管也由 220 $\mu L$  增至 240 $\mu L$  蒸馏水,标准管是 20 $\mu L$  标准品和 220 $\mu L$  的蒸馏水;其他试剂均保持不变),则改变后的 V1 代入公式重新计算。

# 五、结果计算:

1、按照质量计算:

游离脂肪酸(NEFA)( $\mu$ mol/g)=(C 标准×V2)×( $\triangle$ A  $_{m\hat{\pi}}$ - $\triangle$ A  $_{\hat{\varphi}\hat{\theta}}$ )÷( $\triangle$ A  $_{\hat{\kappa}\hat{\mu}}$ - $\triangle$ A  $_{\hat{\varphi}}$ )÷(V1÷V×W)×D =C 标准×( $\triangle$ A  $_{m\hat{\pi}}$ - $\triangle$ A  $_{\hat{\varphi}\hat{\theta}}$ )÷( $\triangle$ A  $_{\hat{\kappa}\hat{\mu}}$ - $\triangle$ A  $_{\hat{\varphi}}$ ) ÷W×D

2、按照蛋白浓度计算:

游离脂肪酸(NEFA)( $\mu$ mol/mg prot)=(C 标准×V2)×( $\Delta$ A  $_{m\hat{\mu}}$ - $\Delta$ A  $_{\hat{\Phi}\hat{\theta}}$ )÷( $\Delta$ A  $_{\hat{\pi}\hat{\mu}}$ - $\Delta$ A  $_{\hat{\Phi}}$ )÷(V1÷V×Cpr)×D =C 标准×( $\Delta$ A  $_{m\hat{\mu}}$ - $\Delta$ A  $_{\hat{\Phi}\hat{\theta}}$ )÷( $\Delta$ A  $_{\hat{\pi}\hat{\mu}}$ - $\Delta$ A  $_{\hat{\Phi}}$ ) ÷Cpr×D

3、按照体积计算:

游离脂肪酸(NEFA)(mmol/L)=(C 标准×V2)×( $\triangle$ A  $_{m\hat{\pi}}$ - $\triangle$ A  $_{\hat{\Phi}\hat{\theta}}$ )÷( $\triangle$ A  $_{\hat{\pi}_{\ell}}$ - $\triangle$ A  $_{\hat{\Phi}}$ )÷V1×D =C 标准×( $\triangle$ A  $_{m\hat{\pi}}$ - $\triangle$ A  $_{\hat{\Phi}\hat{\theta}}$ )÷( $\triangle$ A  $_{\hat{\pi}_{\ell}}$ - $\triangle$ A  $_{\hat{\Phi}}$ )×D

4、按细胞数量计算:

游离脂肪酸(NEFA)(nmol/ $10^4$  cell)=(C 标准×V2)× $10^3$ ×( $\Delta$ A  $_{20}$ )÷( $\Delta$ A  $_{20}$ )×D

C 标准---标品浓度. 见标签;

V1---加入样本体积, 0.02mL;

V2---加入标准品体积, 0.02mL;

V---提取液体积, 1mL;

W---质量, g;

500---细胞数量, 万;

D---稀释倍数,未稀释即为1。

Cpr---上清液蛋白浓度,mg/mL,建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒