

## NAD<sup>+</sup>-山梨醇脱氢酶活性测定试剂盒说明书

(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 NAD<sup>+</sup> 依赖性山梨醇脱氢酶 (NAD<sup>+</sup>-SDH, EC 1.1.1.14) 和 NADP<sup>+</sup> 依赖性山梨醇脱氢酶 (NADP<sup>+</sup>-SDH)，NAD<sup>+</sup>-SDH 催化山梨醇转成果糖，NADP<sup>+</sup>-SDH 催化山梨醇转化成葡萄糖。

NAD<sup>+</sup>-SDH 催化山梨醇脱氢生成果糖，同时还原 NAD<sup>+</sup> 生成 NADH，测定 340nm 吸光度增加速率可以计算 NAD<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°C 保存	
试剂一	粉剂 mg×1 支	4°C 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°C 保存	
试剂三	粉剂 mg×1 支	4°C 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、NAD<sup>+</sup>-山梨醇脱氢酶 (NAD<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 (水分充足样本可取 0.5g 组织)，加入 1mL 提取液，进行冰浴匀浆。12000rpm 4°C 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°C 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°C 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°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 (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°C，调节波长至 340nm，蒸馏水调零。

② 所有试剂放在 25°C 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℃下孵育 10min	
试剂三	20
混匀, 25℃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: 40min 或更长) 再读取 A2, 或加大样本体积 V1 (如增至 120μL, 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 NADH 定义为一个酶活力单位。

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

### 2. 按样本鲜重计算:

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

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

### 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 NADH 定义为一个酶活力单位。

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

### 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 NADH 定义为一个酶活力单位。

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

ε---NADH 摩尔消光系数,  $6.22 \times 10^3$  L/mol/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,  $7.6 \times 10^{-4}$  L;

T---反应时间, 20min;

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。