

乙二醛酶II(Gly II)活性测定试剂盒

微板法 48 样

产品简介

乙二醛酶系统是甲基乙二醛 (MG) 的主要清除途径，乙二醛酶II (Gly II, EC 3.1.2.6)

是乙二醛酶系统中的一种酶。在哺乳动物，植物和细菌中普遍表达。

乙二醛酶II催化 S-D-乳酰谷胱甘肽(S-D-lactoylglutathione, SLG)水解为还原型谷胱甘肽 (GSH) 和 D-乳酸。还原型谷胱甘肽 (GSH) 与 DTNB 与反应生成黄色复合物，该有物质在 412nm 处有特征吸收峰；通过检测 412nm 处上升速率，进而得出乙二醛酶II (Gly II) 酶活性的大小。

试剂盒组成和配制

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	提取液 60mL×1 瓶	4°C保存	
试剂一	液体 7mL×1 瓶	4°C保存	
试剂二	液体 mL ×1 支	4°C保存	
试剂三	粉体 mg×1 支	-20°C保存	用前甩几下使试剂落入底部，再加 0.55mL 蒸馏水完全溶解备用，溶好的试剂可-20°C分装保存，禁止反复冻溶。
标准品	粉体 mg×支	-20°C保存	若重新做标曲，则用到该试剂。

所需的仪器和用品

酶标仪、96 孔板、可调式移液器、低温离心机、研钵、蒸馏水。

乙二醛酶 II (Gly II)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：

称取 0.1g 组织样本（水分充足可取 0.2g），先加入 1mL 的提取液，冰浴匀浆，12000rpm，4°C离心 10min，上清液待测。

[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、上机检测：

① 酶标仪预热，调节波长至 412nm。

② 所有试剂预热至室温 (25°C)，在 96 孔板中依次加入下列试剂（依据样本检测数量，试剂一和二可按照比例 130:10 提前混合，直接加 140μL 即可）：

试剂名称 (μL)	测定管
样本	50
试剂一	130
试剂二	10
试剂三	10

混匀，室温 (25°C) 下，1min 后立即于 412nm 处读取吸光值 A1，3min 后再读取 A2。 $\Delta\text{A}=\text{A2}-\text{A1}$ 。

[注]：1.若 ΔA 值在零附近徘徊，可增加样本加样体积 V1 (如增至 100 μL ，则试剂一

相应减少)，或增加反应时间 T (如增至 10min 后读取 A2)，或增加样本取样质量 W。

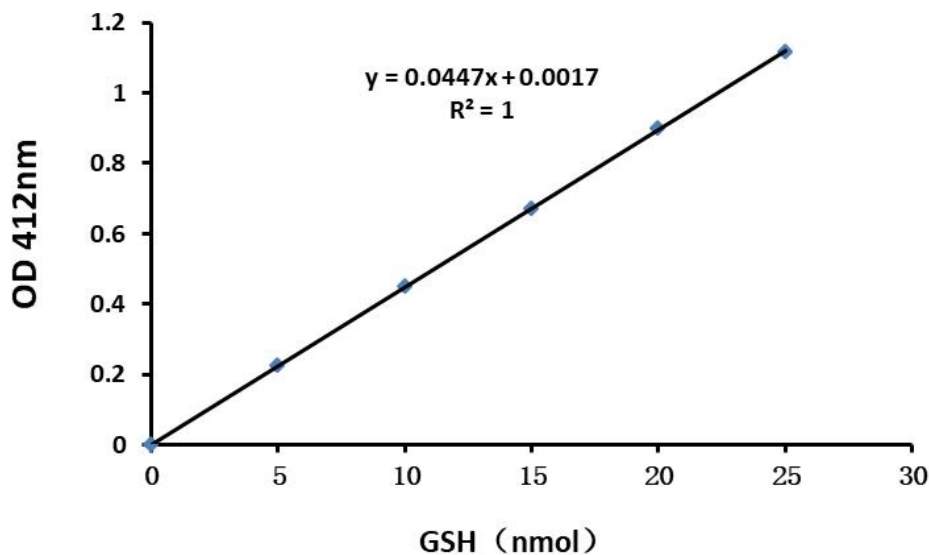
则改变后的 V1 和 T 和 W 需代入公式计算。

2. 若 ΔA 值大于 0.8 或者 A1 值大于 1，则需减少样本加样体积 V1 (如减至 20 μ L，则试剂一相应增加)，或减少反应时间 T (如减至 1min 后读取 A2)。则改变后的 V1 和 T 需代入公式计算。

结果计算

1、标准曲线：

$y = 0.0447x + 0.0017$; x 为标准品摩尔质量 (nmol), y 为 ΔA 。



2、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 1nmol 的 GSH 定义为一个酶活力单位。

$Gly II (\text{nmol}/\text{min}/\text{mg prot}) = [(\Delta A - 0.0017) \div 0.0447] \div (V1 \times Cpr) \div T = 149.14 \times (\Delta$

A-0.0017)÷Cpr

3、按样本鲜重计算：

酶活定义：每克组织样本每分钟生成 1nmol 的 GSH 定义为一个酶活力单位。

$$\text{GlyII}(\text{nmol/min/g 鲜重}) = [(\Delta A - 0.0017) \div 0.0447] \div (W \times V1 \div V) \div T = 149.14 \times (\Delta A - 0.0017) \div W$$

V1---加入样本体积，0.05mL； V---加入提取液体积，1mL；

W---样本质量，g； T---反应时间，3min；

Cpr---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。

附：标准曲线制作过程：

1. 制备标准品母液 (10 $\mu\text{mol}/\text{mL}$)：标准品溶于 1mL 蒸馏水中，(母液需在两天内用且 -20°C 保存)。
2. 把母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品：0, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4, 0.5. $\mu\text{mol}/\text{mL}$ 。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
3. 依次在 96 孔板中加入 50 μL 标准品+140 μL 试剂一+10 μL 试剂二，混匀后静置 5min 后于 412nm 读值，根据结果即可制作标准曲线。