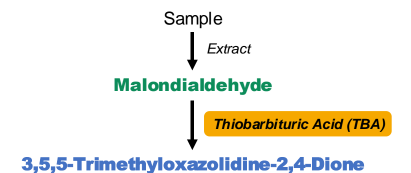


丙二醛(MDA)含量检测试剂盒 Malondialdehyde (MDA) Content Assay Kit



北京盒子生工科技有限公司 Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.



















Catalog Number **AKFA013M**Storage Temperature **2-8°C**Size **110T/100S**

Microanalysis Methods

丙二醛 (MDA) 含量检测试剂盒

Malondialdehyde (MDA) Content Assay Kit

一、产品描述

生物体内脂质过氧化反应的终产物为丙二醛 (MDA),丙二醛会引起蛋白质、核酸等生命大分子的交联聚合,且具有细胞毒性,其含量是反映机体抗氧化潜在能力的重要参数,可以反映机体脂质过氧化速率和强度,也能间接反映组织过氧化损伤程度。

丙二醛在酸性和高温条件下,能够与硫代巴比妥酸 (TBA) 反应生成棕红色三甲川 (3,5,5-三甲基恶唑-2,4-二酮),最大吸收波长为 532 nm,在此波长下进行比色可估测样品中过氧化脂质的含量。但是测定动植物组织中丙二醛含量时受多种物质的干扰,其中最主要的是可溶性糖,可溶性糖能够与TBA 显色,最大吸收波长为 450 nm,但 532 nm 处也有吸收,所以同时测定 600 nm、532 nm、450 nm下的吸光值,通过 532 nm、450 nm 和 600 nm 处吸光值的差值即可定量检测丙二醛的含量。

二、产品内容

名称	试剂规格	储存条件
提取液	液体 120 mL×1 瓶	4℃保存
试剂一	液体 20 mL×2 瓶	4℃避光保存
试剂二	粉剂×2 瓶	4℃避光保存
试剂三	液体 15 mL×1 瓶	4℃保存
MDA 检测工作液: 使用前每瓶试剂二中加入 20 mL 试剂一充分溶解。		

注意: MDA 检测工作液较难溶解,可以70℃加热并剧烈振荡或超声以促进溶解。

三、产品使用说明

测定过程中所需要的仪器和试剂:可见分光光度计/酶标仪、微量玻璃比色皿(光径 10 mm)/96 孔板、研钵/匀浆器、可调式移液器、台式离心机、恒温水浴和蒸馏水。

1.样品处理(可根据预实验结果适当调整样本量及比例)

- ①细菌或细胞: 离心收集细菌或细胞至离心管内, 按照细菌或细胞数量(10⁴个): 提取液体积(mL)为(500-1000): 1的比例(建议500万细菌或细胞加入1mL 提取液)处理样品, 冰浴超声破碎(功率20%或200W, 超声3s, 间隔10s, 重复30次), 4℃8000g离心10min, 取上清置于冰上待测。
- ②组织:按照组织质量(g):提取液体积(mL)为1:(5-10)的比例(建议称取0.1g组织,加入1 mL提取液)处理样品,冰浴匀浆,4℃8000g离心10 min,取上清置于冰上待测。
 - ③血清(浆)、培养液等液体样本:直接检测或适当稀释后再进行检测。



2.测定步骤

- ①分光光度计或酶标仪预热 30 min 以上,蒸馏水调零。
- ②在离心管中依次加入下列试剂:

试剂	测定管 (μL)	空白管 (μL)
MDA 检测工作液	300	300
待测样本	100	-
蒸馏水	-	100
试剂三	100	100

沸水浴处理 60 min, 冰浴冷却至室温 10000 g 常温离心 10 min, 取上清

吸光值测定: 吸取 200 μL 上清液至微量玻璃比色皿或 96 孔板中, 测定 450 nm、532 nm 和 600 nm 处吸光值, 计算ΔA450=A450 测定-A450 空白, ΔA532=A532 测定-A532 空白, ΔA600=A600 测定-A600 空白。注: 空白管只需测定 1-2 次。

3.丙二醛 (MDA) 含量计算

- 3.1 使用 96 孔板测定的计算公式
 - (1) 细菌、细胞或动物组织中MDA含量计算
 - ①按动物组织蛋白浓度计算

MDA含量(nmol/mg prot)=
$$(12.9 \times (\Delta A532 - \Delta A600) - 2.58 \times \Delta A450) \times V$$
总÷ $(Cpr \times V$ 样)
= $5 \times (12.9 \times (\Delta A532 - \Delta A600) - 2.58 \times \Delta A450)$ ÷ Cpr

②按动物组织质量计算

③按细菌或细胞数量计算

MDA含量(nmol/10⁴ cell)=
$$(12.9 \times (\Delta A532 - \Delta A600) - 2.58 \times \Delta A450) \times V$$
总÷ $(500 \times V$ 样÷ V 提)
= $0.01 \times (12.9 \times (\Delta A532 - \Delta A600) - 2.58 \times \Delta A450)$

④按液体样本体积计算

MDA含量(nmol/mL)=
$$(12.9 \times (\Delta A532 - \Delta A600) - 2.58 \times \Delta A450) \times V$$
总÷V样
= $5 \times (12.9 \times (\Delta A532 - \Delta A600) - 2.58 \times \Delta A450)$

(2) 植物组织中MDA含量计算

①按植物组织质量计算

MDA含量(nmol/g)=
$$(12.9 \times (\Delta A532 - \Delta A600) - 1.12 \times \Delta A450) \times V$$
总÷ $(W \times V$ 样÷ V 提)= $5 \times (12.9 \times (\Delta A532 - \Delta A600) - 1.12 \times \Delta A450)$ ÷ W

Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.

Not for further distribution without written consent. Copyright © 2020 Boxbio, All Rights Reserved.

②按植物组织蛋白浓度计算

MDA含量(nmol/mg prot)=
$$(12.9 \times (\Delta A532 - \Delta A600) - 1.12 \times \Delta A450) \times V$$
总÷(Cpr×V样)
= $5 \times (12.9 \times (\Delta A532 - \Delta A600) - 1.12 \times \Delta A450)$ ÷Cpr

- 3.2 使用微量玻璃比色皿测定的计算公式
 - (1) 细菌、细胞或动物组织中 MDA 含量计算
 - ①按动物组织蛋白浓度计算

MDA含量(nmol/mg prot)=
$$(6.45 \times (\Delta A532 - \Delta A600) - 1.29 \times \Delta A450) \times V$$
总÷(Cpr×V样)
= $5 \times (6.45 \times (\Delta A532 - \Delta A600) - 1.29 \times \Delta A450)$ ÷Cpr

②按动物组织质量计算

MDA含量(nmol/g)=
$$(6.45 \times (\Delta A532 - \Delta A600) - 1.29 \times A450) \times V$$
总÷(W×V样本÷V提)
= $5 \times (6.45 \times (\Delta A532 - \Delta A600) - 1.29 \times \Delta A450)$ ÷W

③按照细菌或细胞数量计算

MDA含量(nmol/10⁴ cell)=
$$(6.45 \times (\Delta A532 - \Delta A600) - 1.29 \times \Delta A450) \times V$$
总÷ $(500 \times V$ 样÷ V 提)
= $0.01 \times (6.45 \times (\Delta A532 - \Delta A600) - 1.29 \times A450)$

④按液体样本体积计算

MDA含量(nmol/mL) =
$$(6.45 \times (\Delta A532 - \Delta A600) - 1.29 \times \Delta A450) \times V$$
总÷V样 = $5 \times (6.45 \times (\Delta A532 - \Delta A600) - 1.29 \times \Delta A450)$

(2) 植物组织中MDA含量计算

①按植物组织质量计算

MDA含量(nmol/g)=
$$(6.45 \times (\Delta A532 - \Delta A600) - 0.56 \times \Delta A450) \times V$$
总÷ $(W \times V$ 样÷ V 提)
= $5 \times (6.45 \times (\Delta A532 - \Delta A600) - 0.56 \times \Delta A450)$ ÷ W

②按植物组织蛋白浓度计算

MDA含量(nmol/mg prot) =
$$(6.45 \times (\Delta A532 - \Delta A600) - 0.56 \times \Delta A450) \times V$$
总÷(Cpr×V样) = $5 \times (6.45 \times (\Delta A532 - \Delta A600) - 0.56 \times \Delta A450)$ ÷Cpr

注释: V总: 体系总体积, 0.5 mL; V样: 反应体系中加入待测样本的体积, 0.1 mL; V提: 提取液体积, 1 mL; Cpr: 样本蛋白浓度, mg/mL; W: 样品质量, g; 500: 细胞或细菌总数, 以万计。四、注意事项

- ①若检测样本吸光值过低,可适当调整沸水浴时间(60 min调整为90 min或者更长),但同一实验中的MDA检测均需延长至同一时间以免引起误差:
- ②植物样本中受蔗糖干扰较大,动物中受葡萄糖干扰较大,本试剂盒有针对蔗糖和葡萄糖的两个公式,若所测样品为油脂类物质,则两个公式均可;
- ③为保证结果准确且避免试剂损失,测定前请仔细阅读说明书(以实际收到说明书内容为准),确认试剂储存和准备是否充分,操作步骤是否清楚,且务必取2-3个预期差异较大的样本进行预测定,过程中问题请您及时与工作人员联系。

For Research Use Only. Not for Use in Diagnostic Procedures.

















