

Coenzyme II NADP(H) Content Assay Kit

辅酶II NADP⁺/NADPH 含量试剂盒

产品编号	产品名称	规格
BL860A	辅酶II NADP ⁺ /NADPH含量试剂盒	24T

产品简介:

烟酰胺核苷酸的测定一直是细胞或组织在能量转化和氧化还原状态方面的研究热点。NADP⁺和 NADPH 含量测定可以计算 NADP(NADPH + NADP⁺)含量和 NADPH/NADP⁺比值。NADP⁺/NADPH 比值不仅是细胞氧化还原态的主要标志之一,而且其变化在磷酸戊糖途径和生物合成以及抗氧化反应中具有重要调控作用。

本试剂盒提供一种方便,快速的检测方法,提供特异性提取液分别提取样品中的 NADP⁺和 NADPH, NADPH 在递氢体作用下与一种高灵敏度的显色剂反应生成黄色水溶性甲瓚,在 450nm 下检测,得到 NADPH 含量。利用 6-磷酸葡萄糖脱氢酶特异性还原 NADP⁺为 NADPH,从而检测 NADP⁺含量。

产品组成:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液A	液体60mL×1瓶	4°C保存	
提取液B	液体60mL×1瓶	4°C保存	
试剂一	粉末×1支	-20°C保存	用前用1.1mL蒸馏水溶解
试剂二	粉末×1支	-20°C保存	用前用1.1mL蒸馏水溶解
试剂三	液体30mL×1瓶	4°C保存	
试剂四	液体1.5mL×1支	4°C保存	
标准品	粉末×1支	-20°C保存	若重新做标曲,则用到该试剂

【注】: 粉剂量在 mg 级别,使用前用手甩几次或者进行离心,打开直接加入要求的试剂即可。

使用方法:

建议正式实验前,选取 2 个样本做预测定,了解实验样品情况,熟悉流程,避免样本和试剂浪费!

一、样本准备:

1. 组织样本准备:

(a)NADP⁺的提取:

取约 0.1g 组织(水分充足样本可取 0.5g),加入 1mL 提取液 A,冰浴研磨,全部转移到离心管中(用提取液 A 补齐到 1mL),植物样本于 95°C 孵育 5min 或动物样本于 60°C 孵育 30min,取出后立即冰浴(或放冰箱) 5min; 10000-12000Xg 4 °C 离心 10min; 取 500μL 上清液至新离心管中,再加 V1 体积的提取液中和(可分次添加提取液 B,调至 PH 约中性); 10000-12000Xg, 4°C 离心 5min, 取上清液置于冰上待测。

(b) NADPH 的提取:

取约 0.1g 组织(水分充足样本可取 0.5g),加入 1mL 提取液 B,冰浴研磨,全部转移到离心管中(用提取液 B 补齐到 1mL),植物样本于 95°C 孵育 5min 或动物样本于 60°C 孵育 30min,取出后立即冰浴(或放冰箱) 5min; 10000-12000Xg 4 °C 离心 10min; 取 500μL 上清液至新离

Note: For in vitro research use only, not for diagnostic or therapeutic use, This product is not a medical device.

注意:在体外研究使用,不用于诊断或治疗用途,本产品不是医疗装置。



心管中, 再加 V2 体积的提取液中和(可分次添加提取液 A, 调至 PH 约中性); 10000-12000Xg, 4 °C 离心 5min, 取上清液置于冰上待测。

【注】: 若测出值较低, 可加大样本取样量, 如增加到 0.2g 等, 可做几个梯度选择适合本次实验的样本量。

2. 细菌/细胞样本准备:

(a) NADP⁺的提取:

先收集细胞或细菌到离心管内: 取约 5×10^6 个细菌或细胞加入 1ml 提取液 A, 冰浴研磨, 全部转移到离心管中(用提取液 A 补齐到 1mL), 于 60°C 孵育 30min, 取出后立即冰浴(或放冰箱) 5min; 10000-12000Xg 4 °C 离心 10min; 取 500 μ L 上清液至新离心管中, 再加 V1 体积的提取液中和(可分次添加提取液 B, 调至 PH 约中性); 10000-12000Xg, 4 °C 离心 5min, 取上清液置于冰上待测。

(b) NADPH 的提取:

先收集细胞或细菌到离心管内: 取约 5×10^6 个细菌或细胞加入 1mL 提取液 B, 冰浴研磨, 全部转移到离心管中(用提取液 B 补齐 1mL), 于 60°C 孵育 30min, 取出后立即冰浴(或放冰箱) 5min; 10000-12000Xg 4 °C 离心 10min; 取 500 μ L 上清液至新离心管中, 再加 V2 体积的提取液中和(可分次添加提取液 A, 调至 PH 约中性); 10000-12000Xg 4 °C 离心 5min, 取上清置于冰上待测。

【注】: 若测出值较低, 可加大样本取样量, 如增至 1×10^7 个等, 可做几个梯度选适合本次实验的样本量

3. 液体样本准备:

(a) NADP⁺的提取:

取约 0.1mL 液体, 加入 1mL 提取液 A, 冰浴研磨, 全部转移到离心管中(用提取液 A 补齐到 1.1mL), 于 95°C 孵育 5min, 取出后立即冰浴(或放冰箱) 5min; 10000-12000Xg 4 °C 离心 10min; 取 500 μ L 上清液至新离心管中, 再加 V1 体积的提取液中和(可分次添加提取液 B, 调至 PH 约中性); 10000-12000Xg 4 °C 离心 5min, 取上清置冰上待测。

(b) NADPH 的提取:

取约 0.1mL 液体, 加入 1mL 提取液 B, 冰浴研磨, 全部转移到离心管中(用提取液 B 补齐到 1.1mL), 于 95°C 孵育 5min, 取出后立即冰浴(或放冰箱) 5min; 10000-12000Xg 4 °C 离心 10min; 取 500 μ L 上清液至新离心管中, 再加 V2 体积的提取液中和(可分次添加提取液 A, 调至 PH 约中性); 10000-12000Xg 4 °C 离心 5min, 取上清液置于冰上待测。

【注】: 若测出值较低, 可加大样本取样量, 如增至 0.5mL 等, 可做几个梯度选择适合本次实验的样本量

二、样品测定:

1. 可见分光光度计预热 30min 以上, 温度设定 37°C, 调节波长至 450nm, 蒸馏水调零。
2. 在 1mL 玻璃比色皿中依次加入:

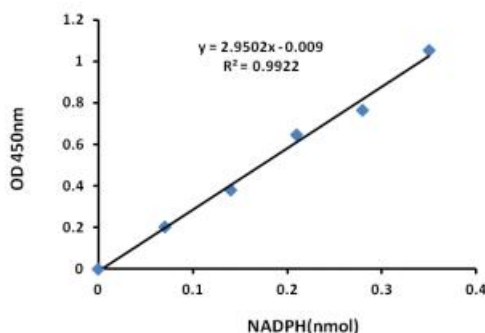
试剂名称 (μ L)	测定管
样本	40
试剂一	560
试剂二	80
试剂三	40
37°C 避光孵育 10min	
试剂四	30
混匀, 37°C 条件下, 立即在 450nm 处测定吸光值 A1, 30min 后再测定 A2, $\Delta A = A2 - A1$ 。	

【注】若 ΔA 过小, 可加大样本取样质量 W; 或增加样本量 V1 (由 70 增至 120 μ L, 则试剂三相应减少), 或延长反应时间(如: 60min 或更长); 则改变后的相应变量需代入计算公式重新计算。



三、含量计算

1、标准曲线: $y = 2.9502x - 0.009$: x 是 NADPH 摩尔质量 (nmol), y 是 ΔA 。



2、NADP⁺含量的计算:

(1)按样本鲜重计算:

$$\text{NADP}^+ (\text{nmol/g 鲜重}) = [(\Delta A + 0.009) \div 2.9502] \div (W \div 2 \times V_{\text{样}} \div V_3) \\ = 9.68 \times (\Delta A + 0.009) \times (0.5 + V_1) \div W$$

(2)按细菌或细胞密度计算:

$$\text{NADP}^+ (\text{nmol}/10^4 \text{ cell}) = [(\Delta A + 0.009) \div 2.9502] \div (500 \div 2 \times V_{\text{样}} \div V_3) \\ = 0.019 \times (\Delta A + 0.009) \times (0.5 + V_1)$$

(3)液体中 NADP⁺含量计算:

$$\text{NADP}^+ \text{含量} (\text{nmol/mL}) = [(\Delta A + 0.009) \div 2.9502] \div (V_{\text{液}} \div 2 \times V_{\text{样}} \div V_3) \\ = 96.85 \times (\Delta A + 0.009) \times (0.5 + V_1)$$

3、NADPH 含量的计算:

(1)按样本鲜重计算:

$$\text{NADPH} (\text{nmol/g 鲜重}) = [(\Delta A + 0.009) \div 2.9502] \div (W \div 2 \times V_{\text{样}} \div V_4) \\ = 9.68 \times (\Delta A + 0.009) \times (0.5 + V_2) \div W$$

(2)按细菌或细胞密度计算:

$$\text{NADPH} (\text{nmol}/10^4 \text{ cell}) = [(\Delta A + 0.009) \div 2.9502] \div (500 \div 2 \times V_{\text{样}} \div V_4) \\ = 0.019 \times (\Delta A + 0.009) \times (0.5 + V_2)$$

(3)液体中 NADPH 含量计算:

$$\text{NADPH 含量} (\text{nmol/mL}) = [(\Delta A + 0.009) \div 2.9502] \div (V_{\text{液}} \div 2 \times V_{\text{样}} \div V_4) \\ = 96.85 \times (\Delta A + 0.009) \times (0.5 + V_2)$$

V 样----加入反应体系中样本体积, 0.07mL V 液----所取液体样本体积: 0.1mL

V3---NADP⁺提取液体积, 0.5mL 提取液 A+ V1mL 提取液 B= (0.5+V1) mL

V4---NADPH 提取液体积, 0.5mL 提取液 B+ V2mL 提取液 A= (0.5+V2) mL

W----样本质量, g

500----细胞或细菌总数, 500 万

NADPH 分子量----745.4

附: 标准曲线制作过程:

1 制备标准品母液 (1nmol/ μ L): 向标准品离心管里面加入 0.6mL 蒸馏水 (NADPH 不太稳定, 取出 NADPH 后请尽快使用。如果发现标准曲线不理想, 很有可能是标准品发生了降解)。

Note: For in vitro research use only, not for diagnostic or therapeutic use, This product is not a medical device.

注意: 在体外研究使用, 不用于诊断或治疗用途, 本产品不是医疗装置。



- 2 把母液稀释成六个浓度梯度的标准品：0, 1, 2, 3, 4, 5 nmol/mL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3 依据测定管的加样表操作，根据结果即可制作标准曲线。

注意事项：

- 1 由于 NADP⁺和 NADPH 很不稳定，较易降解，尽量使用新鲜样品进行检测
- 2 本产品仅限于专业人员的科学研究用，不得用于临床诊断或治疗，不得用于食品或药品。
- 3 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

有效期：

-20°C保存三个月。

