

## 腺苷脱氨酶 (ADA)活性测定试剂盒 (微板法)

产品货号: BA2837

产品规格: 96样

### 产品简介:

腺苷脱氨酶 (ADA, EC3.5.4.4) 是一种巯基酶, 是嘌呤核苷酸代谢的关键酶, 与机体细胞的免疫活性有重要关系。

腺苷脱氨酶 (ADA) 催化腺嘌呤核苷水解, 产生次黄嘌呤核苷和氨, 利用氨在强碱的环境下与次氯酸盐和苯酚作用, 生成水溶性染料靛酚蓝, 溶液颜色稳定。其在630nm处有特征吸收峰, 通过检测氨增加的速率, 即可计算该酶活性大小。

### 试剂盒的组成和配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体100mL×1瓶	2-8℃	
试剂一	液体20mL×1瓶	2-8℃	
试剂二	粉剂mg×2瓶	2-8℃	临用前甩几下使粉体落入底部, 每瓶再加11mL蒸馏水溶解备用。
试剂三	液体20mL×1瓶	2-8℃	
试剂四	液体12mL×1瓶	2-8℃	
试剂五	液体6mL×1瓶	2-8℃	
试剂六	A: 液体3.5mL×4瓶 B: 液体μL×1支	2-8℃	临用前取30μL的B液进一瓶A液中, 试剂六 A: 液体3.5mL×4瓶 B: 液体μL×1支4℃保存混匀后作为试剂六使用。混匀后的试剂六一周内用完。
标准管	液体mL×1支	2-8℃	若重新做标曲, 则用到该标曲。

### 需自备的仪器和用品:

酶标仪、96孔板、台式离心机、可调式移液枪、研钵、冰和蒸馏水。

### 腺苷脱氨酶 (ADA) 活性测定:

#### 1. 样本制备:

- 1) 组织样本: 称取约 0.1g 组织 (水分足的样本可取 0.2-0.5g), 加入 1mL 提取液; 进行冰浴匀浆。12000rpm, 4℃离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

【注】: 也可以按照组织质量 (g): 提取液体积(mL)为 1: 5~10 的比例提取。

- 2) 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) 酶标仪预热 30min 以上, 调节波长至 630nm。
- 2) 所有试剂解冻至室温 (25℃), 在 EP 管依次加入:

试剂名称 (μL)	测定管	对照管
样本	40	40
试剂一	100	100
试剂二	100	
试剂三		100
混匀, 放入 37℃水浴锅或恒温培养箱中孵育 30min		
试剂三	100	
试剂二		100
混匀, 室温 12000rpm 离心 5min, 上清液待测。		

- 3) 显色反应: 在 96 孔板中依次加入:



扫一扫 加微信

上海尚宝生物科技有限公司

Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址: 上海市徐汇区龙华路2518弄14号

电话: 400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520

邮箱: saintbio@126.com

http://www.saint-bio.com

试剂名称 (μL)	测定管	对照管
上清液 (上步反应)	30	30
蒸馏水	30	30
试剂四	60	60
试剂五	30	30
试剂六	60	60

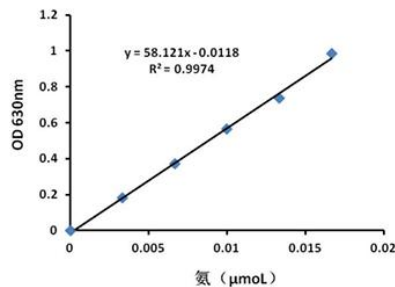
充分混匀, 37°C放置 20min 后, 于 630nm 处读取吸光值 A,  $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}$  (每个样本做一个自身对照)。

### 【注】

1. 试剂四和五和六需分开加, 不能事先混匀。
2. 若  $\Delta A$  的值较小, 可增加 37°C 孵育时间 (如增至 1 小时或更长), 或在显色阶段增加上清液量 V1 (如增至 60 μL, 则蒸馏水体积相应减少); 则改变后的 T 和 V1 需代入计算公式重新计算。
3. 若 A 测定大于 1.5, 可减少 37°C 孵育时间 (如减至 10min 或更短), 或在显色阶段减少上清液量 V1 (如减至 15 μL, 则蒸馏水体积相应增加); 则改变后的 T 和 V1 需代入公式重新计算。

### 结果计算:

1. 标准曲线方程为  $y = 58.121x - 0.0118$ ; x 为标准品摩尔质量 (μmol), y 为吸光值  $\Delta A$ 。



2. 按样本蛋白浓度计算:

单位定义: 每毫克蛋白质每小时催化腺苷生成 1 μmol 氨定义为一个酶活力单位。

$$\text{ADA}(\mu\text{mol/h/mg prot}) = (\Delta A + 0.0118) \div 58.121 \times (V2 \div V3) \div (V1 \times \text{Cpr}) \div T$$

$$= 9.75 \times (\Delta A + 0.0118) \div \text{Cpr}$$

3. 按样本鲜重计算:

单位定义: 每克组织每小时催化腺苷生成 1 μmol 氨定义为一个酶活力单位。

$$\text{ADA}(\mu\text{mol/h/g 鲜重}) = (\Delta A + 0.0118) \div 58.121 \times (V2 \div V3) \div (W \times V1 \div V) \div T$$

$$= 9.75 \times (\Delta A + 0.0118) \div W$$

4. 按照液体体积计算:

单位定义: 每毫升液体每小时催化腺苷生成 1 μmol 氨定义为一个酶活力单位。

$$\text{ADA}(\mu\text{mol/h/mL}) = (\Delta A + 0.0118) \div 58.121 \times (V2 \div V3) \div V1 \div T = 9.75 \times (\Delta A + 0.0118) \div W$$

V---提取液体积, 1mL;

V1---加入②步反应体系中样本体积, 0.04mL;

V2---②步反应体系总体积: 0.34mL; V3---③步显色步骤中上清液体积, 0.03mL;

T---反应时间, 0.5h;

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。

附: 标准曲线制作过程:

1. 标准品母液 (10 μg/mL 的氨 (分子量是 18)), 把母液用蒸馏水稀释成以下浓度梯度的标准品: 0, 2, 4, 6, 8, 10 μg/mL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
2. 按照显色反应阶段的测定管加样体系操作, 根据结果即可制作标准曲线。



扫一扫 加微信

**上海尚宝生物科技有限公司**  
 Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co., Ltd

地址: 上海市徐汇区龙华路2518弄14号

电话: 400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520

邮箱: saintbio@126.com

http://www.saint-bio.com