

NAD-苹果酸酶（NAD-ME）活性检测试剂盒说明书

产品货号	产品名称	包装规格	测定方法
AMHF7-C24	NAD-苹果酸酶（NAD-ME） 活性检测试剂盒	24T	常量法
AMHF7-C48		48T	

一、测定意义：

NAD-苹果酸酶（NAD-ME）的活性测定主要用于反映线粒体能量代谢与物质转化状态，通过催化苹果酸氧化脱羧参与肝、肾等组织的糖异生及脂肪酸合成前体供应，活性变化与肥胖、脂肪肝等代谢综合征的脂代谢紊乱密切相关，可作为评估机体能量稳态失衡的潜在指标。

二、测定原理：

NAD-苹果酸酶能反应体系中预先加入的还原型辅酶 NADH 作为氢供体，参与苹果酸与丙酮酸的可逆转化过程，伴随自身氧化为 NAD⁺；由于 NADH 在 340nm 波长处具有特征性光吸收，而其氧化产物 NAD⁺在此波长下无显著吸收，因此通过实时监测 340nm 处吸光度的下降幅度，可直接反映 NADH 的消耗速率，进而定量表征 NAD-ME 的催化活性。

三、试剂组成：

试剂名称	试剂装量(24T)	试剂装量(48T)	保存条件
提取液	液体 30mL×1 瓶	液体 60mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂一	液体 6mL×1 瓶	液体 12mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂二	液体 6mL×1 瓶	液体 12mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂三	粉剂 ×1 瓶	粉剂 ×2 瓶	-20℃保存
试剂三：用时每瓶粉剂加入蒸馏水 6mL，混匀充分溶解，-20℃保存 1 周，避免反复冻融。			
试剂四	粉剂 ×1 瓶	粉剂 ×2 瓶	-20℃保存
试剂四：用时每瓶粉剂加入蒸馏水 6mL，混匀充分溶解，-20℃保存 1 周，避免反复冻融。			

四、操作步骤：

样本前处理

1、组织：按照组织质量（g）：提取液（mL）为1:10 的比例（建议称取 0.1 g 组织，加入 1 mL 提取液）进行冰浴匀浆。5000 rpm，4℃离心 10 min，取上清置冰上待测。

2、细菌、细胞：按照细胞数量 10⁴ 个：提取液体积（mL）500~1000:1 的比例（建议 500 万细胞加入 1 mL 提取液），冰浴超声波破碎细胞（功率 300w，超声 3s，间隔 7s，总时间 3 min），5000 rpm，4℃离心 10min，取上清置冰上待测。

测定步骤

1、酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 340nm。

2、测定前将试剂恢复至常温；

3、样本测定（在石英比色皿中依次加入下列试剂）：

试剂名称	测定管	空管
样品（μL）	200	-
双蒸水（μL）	-	200
试剂一（μL）	200	200
试剂二（μL）	200	200
试剂三（μL）	200	200
试剂四（μL）	200	200
混合均匀，记录 340nm 处 20s 时吸光值 A1 和 5min20s 时的吸光值 A2，计算 $\Delta A_{\text{测定}} = A1_{\text{测定}} - A2_{\text{测定}}$ 。 $\Delta A_{\text{空白}} = A1_{\text{空白}} - A2_{\text{空白}}$ ； $\Delta A = \Delta A_{\text{测定}} - \Delta A_{\text{空白}}$ 。（空白管只做 1-2 管）		

五、NAD-苹果酸酶（NAD-ME）酶活性计算：

1、按样本鲜重计算：

单位定义：每克组织每分钟消耗 1nmol NADH 为一个酶活力单

位。

计算公式： $\text{NAD-ME (nmol/min/g)} = [\Delta A \times V_{\text{反应}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div$

$(V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}} \times W) \div T = 160 \times \Delta A \div W$

2、按样本蛋白浓度计算：

单位定义:每毫克蛋白每分钟消耗 1nmol NADH 为一个酶活力单位。

计算公式: $\text{NAD-ME (nmol/min/mg)} = [\Delta A \times V_{\text{反应}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V_{\text{样}} \times \text{Cpr}) \div T = 160 \times \Delta A \div \text{Cpr}$

3、按细菌或细胞数量计算:

单位定义:每 1 万个细菌或细胞每分钟消耗 1nmol NADH 为一个酶活力单位。

计算公式: $\text{NAD-ME (nmol/10}^4 \text{ cell)} = [\Delta A \times V_{\text{反应}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}} \times 500) \div T = 0.322 \times \Delta A$

$V_{\text{反应}}$: 反应体系总体积, 1×10^{-3} L; ϵ : NADH, 6.22×10^3 L/mol/cm;

d : 比色皿光径, 1cm; $V_{\text{样}}$: 加入样本体积, 0.2mL; $V_{\text{样总}}$: 加入

提取液体积, 1mL; T : 反应时间, 5min; Cpr : 样本蛋白质浓度,

mg/mL; 10^9 : 单位换算系数, $1\text{mol} = 10^9\text{nmol}$; W : 样本质量, g;

500: 细菌或细胞总数, 500 万。

六、 注意事项:

1、实验之前建议选择 2-3 个预期差异大的样本做预实验。如果样本吸光值不在测量范围内建议稀释或者增加样本量进行检测;

2、试剂三易受光、热及 pH 影响降解, 需分装避光冻存 (-20°C 以下), 使用前快速解冻并现配现用; 试剂四溶液需新鲜配制, 避免久置分解影响反应效率。

【厂家信息】

生产企业: 南京陌凡生物科技有限公司

地址: 南京市栖霞区红枫科技园 A6 栋 2 层

【售后微信】



【说明书核准及修改日期】

核准日期: 2025 年 4 月 7 日

修改日期: 2025 年 4 月 7 日