

丙二醛(malondialdehyde, MDA)含量试剂盒说明书

(微板法 196 样)

一、产品简介：

丙二醛(MDA)是由于生物体官衰老或在逆境条件下受伤害，其组织或器官膜脂质发生过氧化反应而产生的。它的含量与生物体衰老及逆境伤害有密切关系。MDA 在高温、酸性条件下，与硫代巴比妥酸(thiobarbituric acid, TBA)缩合，生成红色产物，在 532nm 有最大吸收峰，进行比色后可估测样品中过氧化脂质的含量；同时测定 600nm 下的吸光度，利用 532nm 与 600nm 下的吸光度的差值计算 MDA 的含量。

二、试剂盒组分与配制

| 试剂名称 | 规格 | 保存要求 | 备注 |
|------|--------------|--------|------------------------------|
| 提取液 | 液体 110mL×1 瓶 | 4°C 保存 | 用前摇匀，且用蒸馏水稀释一倍后再使用。 |
| 工作液 | 液体 60mL×1 瓶 | 4°C 保存 | 若有沉淀析出，可 50°C 水浴 10min 溶解备用。 |

三、所需的仪器和用品：

酶标仪、96 孔板、水浴锅、台式离心机、可调式移液器、研钵、冰和蒸馏水。

四、丙二醛(MDA)的测定：

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：

① 组织样本：

称取约 0.1g 组织（水分充足的样本可取 0.5g），加入 1mL 提取液，进行冰浴匀浆。
4°C×12000rpm 离心 10min，取上清，置冰上待测。

【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 细菌/细胞样本：

先收集细菌或细胞到离心管内，离心后弃上清；取 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液，在 4°C 或冰浴进行匀浆(使用各类常见电动匀浆器或超声破碎)。4°C 约 12,000rpm 离心 10min，取上清作为待测样品。

【注】：若增加样本量，可按照细菌/细胞数量(10^4): 提取液(mL)为 500~1000:1 的比例进行提取。

③ 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 打开酶标仪预热 30min，同时水浴锅加热到 90-95°C。

② 在 EP 管中依次加入：

| 试剂名称 (μ L) | 测定管 |
|-----------------|-----|
| 工作液 | 300 |
| 样本 | 200 |

混匀后，在 90-95°C 水浴中保温 30min，取出放冰上冷却，
25°C，12000rmp 离心 10min，取 200 μ L 上清液至 96 孔板中，
分别于 532nm 和 600nm 处读取吸光度 A， $\Delta A = A_{532} - A_{600}$ 。

【注】：若是样本量极少的血清，可减少加样体积 V1 (如由 200 μ L 减至 25 μ L，并用生理盐水或蒸馏水补齐 200 μ L)，则改变后的加样量 V1 需重新代入公式计算。

五、结果计算：

1、按样本鲜重计算：

$$\text{MDA 含量(nmol/g 鲜重)} = [\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^9] \div (W \times V1 \div V) = 32.3 \times \Delta A \div W$$

2、按细胞数量计算：

$$\text{MDA 含量}(\text{nmol}/10^4 \text{ cell}) = [\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V_2 \times 10^9] \div (500 \times V_1 \div V) = 0.065 \times \Delta A$$

2、液体 MDA 含量：

$$\text{MDA 含量}(\text{nmol/mL}) = [\Delta A \times V_2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div V_1 = 32.3 \times \Delta A$$

V---样本提取液的总体积，1 mL;

V1---加入反应体系样本体积，0.2mL;

V2---样本提取液与工作液总反应液体积， 5×10^{-4} L; d---比色皿光径，0.5cm;

ϵ ---MDA 摩尔消光系数， 155×10^3 L / mol / cm; W---样本质量，g;

500---细胞数量。