

# 辅酶 I NAD(H)含量试剂盒说明书

微量法 100 管/48 样

# 正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定测定意义

辅酶 I NAD(H)广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中,NAD+是糖酵解(EMP)和三羧酸循环(TCA)的主要氢受体,生成的 NADH 经呼吸电子链(ETC)传递把电子交给氧,在合成 ATP 的同时,形成大量的 ROS,同时 NADH 再生为 NAD+。糖、脂、蛋白质三大代谢物质分解中的氧化反应绝大部分通过这一体系完成。NAD(H)含量和 NADH/NAD+比值的高低可用于评价糖酵解和 TCA 循环的强弱。较高的 NAD(H)及 NADH/NAD+比值说明细胞呼吸耗氧量较高,处于过氧化状态。此外,NADH/NAD+比值升高也可抑制糖酵解和 TCA 循环。另外,NAD+降解产物对细胞信号传导、代谢和基因表达等具有重要的调控作用。

# 测定原理

分别用酸性和碱性提取液提取样品中 NAD+和 NADH, NADH 通过 PMS 的递氢作用,还原氧化型噻唑蓝(MTT)为甲瓒,在 570nm 下检测吸光值;而 NAD+可被乙醇脱氢酶还原为 NADH,进一步采用 MTT 还原法检测。

#### 需自备的仪器和用品

酶标仪、台式离心机、移液器、96孔板、研钵、冰和蒸馏水。

#### 试剂的组成和配制

酸性提取液:液体 50mL×1 瓶,4℃保存;

碱性提取液:液体 50mL×1 瓶,4℃保存;

试剂一: 液体 10 mL×1 瓶, 4℃保存;

试剂二: 液体 3 mL×1 瓶, 4℃保存;

试剂三: 粉剂×1 瓶,-20 ℃保存,用时加入 3mL 蒸馏水,混匀,用不完的试剂 4℃保存一周;

试剂四:粉剂×1瓶,4℃保存,用时加入3mL蒸馏水,混匀,用不完的试剂4℃保存一周;

试剂五: 液体 3.6mL×1 瓶, 4 ℃保存;

试剂六:液体 30mL×1 瓶, 4 ℃保存;

试剂七:液体 50mL×1 瓶, 4℃保存。

# NAD+和 NADH 的提取

#### 1 血清(浆)中NAD+和NADH的提取

**NAD**\*的提取: 按照血清(浆)体积(mL): 酸性提取液体积(mL)为 1:  $5\sim10$  的比例(建议取约 0.1mL 血清(浆),加入 1mL 酸性提取液),95℃水浴 5min(盖紧,以防止水分散失); 冰浴中冷却后,10000g 4 ℃离心 10min;取 500μL 上清液,加入 500μL 碱性提取液使之中和,混匀,10000g 4 ℃离心 10min,取上清,置冰上待测。

**NADH 的提取**: 按照血清(浆)体积(mL): 碱性提取液体积(mL)为 1:  $5\sim10$  的比例(建议取约 0.1mL 血清(浆),加入 1mL 碱性提取液),95℃水浴 5min(盖紧,以防止水分散失); 冰浴中冷却后,10000g 4 ℃离心 10min;取 500μL 上清液,加入 500μL 酸性提取液使之中和,混匀,10000g 4 ℃离心 10min,取上清,置冰上待测。

#### 2组织中 NAD+和 NADH 的提取:

 $NAD^*$ 的提取:按照组织质量 (g):酸性提取液体积 (mL) 为 1:  $5\sim10$  的比例 (建议取约 0.1g)



组织,加入 1mL 酸性提取液),冰浴研磨,95℃水浴 5min(盖紧,以防止水分散失);冰浴中冷却后,10000g 4 ℃离心 10min;取 500 $\mu$ L 上清液,加入 500 $\mu$ L 碱性提取液使之中和,混匀,10000g 4 ℃离心 10min,取上清,置冰上待测。

**NADH 的提取**: 按照组织质量 (g): 碱性提取液体积 (mL) 为 1: 5~10 的比例 (建议取约 0.1g 组织,加入 1mL 碱性提取液),冰浴研磨,95℃水浴 5min (盖紧,以防止水分散失);冰浴中冷却后,10000g 4 ℃离心 10min;取 500 $\mu$ L 上清液,加入 500 $\mu$ L 酸性提取液使之中和,混匀,10000g 4 ℃离心 10min,取上清,置冰上待测。

#### 3 细胞或细菌中 NAD+和 NADH 的提取:

**NAD**\*的提取: 先收集细胞或细菌到离心管内,弃上清,按照细菌或细胞数量(10<sup>4</sup> 个): 酸性提取液体积(mL)为 500~1000: 1 的比例(建议 500 万细菌或细胞加入 1mL 酸性提取液),超声波破碎(冰浴,功率 20%或 200W,超声 3s,间隔 10s,重复 30 次),95℃水浴 5min(盖紧,以防止水分散失);冰浴中冷却后,10000g 4 ℃离心 10min;取 500μL 上清液,加入 500μL 碱性提取液使之中和,混匀,10000g 4 ℃离心 10min,取上清,置冰上待测。

**NADH 的提取**: 先收集细胞或细菌到离心管内,弃上清,按照细菌或细胞数量( $10^4$  个): 碱性提取液体积(mL)为  $500\sim1000$ : 1 的比例(建议 500 万细菌或细胞加入 1mL 碱性提取液),超声波破碎(冰浴,功率 20%或 200W,超声 3s,间隔 10s,重复 30 次),95 ℃水浴 5min(盖紧,以防止水分散失);冰浴中冷却后,10000g 4 ℃离心 10min;取  $500\mu$ L 上清液,加入  $500\mu$ L 酸性提取液使之中和,混匀,10000g 4 ℃离心 10min,取上清,置冰上待测。

# 测定步骤:

- 1、分光光度计或酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 570nm,蒸馏水调零。
- 2、加样表(在 1.5mL 棕色 EP 管中按下表依次加样):

试剂名称(μL)	对照管	测定管
样本	20	20
试剂一	80	80
试剂二	30	30
试剂三	30	30
试剂四	30	30
试剂五	30	30
试剂六	200	混匀,室温避光静置 20min
试剂六		200

充分混匀,静置 5min 后,20000g,25℃离心 5min,弃上清,沉淀中加入: 试剂七 400 400

混匀,取 200  $\mu$  L 转移至微量石英比色皿或 96 孔板中,570nm 下读取对照吸光值 A1 和测定管吸光值 A2,计算 $\triangle$ A=A2-A1。

# 注意事项

- 1、如果一次性测定样本数较多,可将试剂一、二、三和四按比例配成混合液。
- 2、对照管和测定管的测定步骤的区别:对照管加完试剂一、二、三、四和五后必须马上加试剂六;测定管加完试剂一、二、三、四和五后必须反应 20min 后再加试剂六。
- 3、反应过程中注意避光。
- 4、若 NAD+测定中△A(A2-A1)≤0.0302,NADH 测定中△A(A2-A1)≤0.0222,说明 样本中辅酶含量较低,已低于检测限,可做如下调整:(1)将测定管避光静置时间 20min



延长到 60min; (2) 在提取阶段增加取样量,即取 0.2g 样本或 0.2mL 样本加入 1mL 提取液。 5、由于每一个测定管需要设一个对照管,本试剂盒 100 管保证测 48 个 NAD+或 NADH.

# NAD+和 NADH 含量的计算

### (一) NAD+含量的计算

标准条件下的回归曲线为 y = 0.1475x + 0.0302, $R^2 = 0.9978$ ,其中 y 为 $\triangle$ A,x 为 NAD<sup>+</sup>浓度 nmol/mL

1、血清(浆)中NAD+含量计算

NAD<sup>+</sup>含量(nmol/mL) =  $[(\triangle A - 0.0302) \div 0.1475 \times V1)] \div (V3 \times V1 \div V2) = 135.6 \times (\triangle A - 0.0302)$ 

- 2、组织、细菌或细胞中 NAD+含量计算
  - (1)按样本蛋白浓度计算
- NAD+ (nmol/mg prot ) =[( $\triangle$ A -0.0302 ) ÷0.1475×V1)]÷(V1×Cpr)= 6.8×( $\triangle$ A -0.0302 ) ÷Cpr (2)按样本鲜重计算
- NAD+ (nmol/g 鲜重) =  $[(\triangle A 0.0302) \div 0.1475 \times V1)] \div (W \times V1 \div V2) = 13.6 \times (\triangle A 0.0302) \div W$  (3)按细菌或细胞密度计算
- $NAD^{+} (nmol/10^{4} cell) = [(\triangle A 0.0302) \div 0.1475 \times V1)] \div (500 \times V1 \div V2) = 0.027 \times (\triangle A 0.0302)$

#### (二) NADH 含量的计算

标准条件下的回归曲线为 y = 0.1404x + 0.0222,  $R^2 = 0.9976$ ; 其中 y 为 $\triangle$ A,x 为 NADH 浓度 nmol/mL

1、血清(浆)中NADH含量计算

NADH 含量(nmol/mL) = [ ( $\triangle$ A -0.0222) ÷0.1404×V1) ]÷(V3×V1÷V2)= 142.5×( $\triangle$ A -0.0222)

- 2、组织、细菌或细胞中 NADH 含量计算
  - (1)按样本蛋白浓度计算
- NADH (nmol/mg prot ) = [ ( $\triangle$ A -0.0222 ) ÷0.1404×V1) ]÷(V1×Cpr)= 7.1×( $\triangle$ A -0.0222 ) ÷Cpr (2)按样本鲜重计算
- NADH (nmol/g 鲜重) =[( $\triangle$ A -0.0222) ÷0.1404×V1) ]÷(W×V1÷V2)= 14.2×( $\triangle$ A -0.0222) ÷W (3)按细菌或细胞密度计算
- NADH (nmol/10<sup>4</sup> cell) =  $[(\triangle A 0.0222) \div 0.1404 \times V1)] \div (500 \times V1 \div V2) = 0.028 \times (\triangle A 0.0222)$

V1: 加入反应体系中样本体积,0.02mL; V2: 加入提取液体积,2mL; V3: 加入血清(浆)体积:0.1mL; Cpr: 样本蛋白质浓度,mg/mL; W: 样本质量,g; 500: 细胞或细菌总数,500万。

注意: 最低检测限为 0.1nmol/mL 或 0.1nmol/g 鲜重 或 0.001nmol/mg prot