

# Tauropine 脱氢酶 (TDH) 活性试剂盒说明书

## (微板法 96 样)

### 一、产品简介：

海洋无脊椎动物主要存在 4 种无氧代谢途径，其中葡萄糖-opine 途径在无氧代谢初期发挥了重要作用，无脊椎动物中特有的 Opine 脱氢酶 (OpDHs)保证了这一过程的顺利进行。Tauropine 脱氢酶(TDH; EC 1.5.1.23)是 Opine 脱氢酶 (OpDHs)系列酶中的一种。

Tauropine 脱氢酶(TDH)催化丙酮酸和特异底物牛磺酸反应生成相应的亚氨基酸，同时使 NADH 发生氧化，通过检测 NADH 在特征吸收波长 340nm 处的下降速率即可得出 TDH 酶活性大小。

### 二、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 | 4°C保存   |   |
| 试剂一  | 粉剂 mg×2 支    | -20°C保存 | 用前甩几下或离心使粉剂落入底部，每支分别加 0.55mL 蒸馏水溶解备用。用不完的试剂分装后-20°C保存，禁止反复冻融，一周内用完。 |
| 试剂二  | 液体 μL×1 支    | 4°C保存   | 用前甩几下或离心使试剂落入底部，再加 1.1mL 蒸馏水溶解备用。                                   |
| 试剂三  | 液体 16mL×1 瓶  | 4°C保存   |   |

### 三、所需的仪器和用品：

酶标仪、96 孔板、台式离心机、可调式移液器、研钵、冰和蒸馏水。

### 四、Tauropine 脱氢酶(TDH)活性测定：

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：

称取约 0.1g 组织样本，加入 1mL 提取液，进行冰浴匀浆。12000rpm 4°C 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、上机检测：

① 酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 340nm。

② 在 96 孔板中依次加入：

| 试剂名称 (μL)   | 测定管 |
|---|-----|
| 样本  | 20  |
| 试剂一   | 10  |
| 试剂二   | 10  |
| 试剂三   | 160 |
| 混匀，室温 (25°C) 下，于 340nm 读取吸光值 A1，10min 后读取吸光值 A2，<br>△A=A1-A2。 |     |

**【注】** 1.若 10s 后反应体系未稳定可延长到 1min 后再读取 A1 值。

2.若△A 的值小于 0.005，可以适当延长反应时 T (如由 10min 增至 20min) 读取 A2，或适当

加大样本量 V1 (如增至 40μL，则试剂三相应减少)，则改变后的 T 和 V1 需代入计算公式

---

---

重新计算。

3. 若起始值 A1 太大如超过 2 (如颜色较深的样本), 可以适当减少样本加样量 V1 (如减至 10 $\mu$ L, 则试剂三相应增加), 则改变后的 V1 需代入计算公式重新计算。
4. 若  $\Delta A$  的值大于 0.35 或 A2 值低于 0.35, 则需减少反应时间 T (如减至 5min), 则改变后的反应时间 T 需代入计算公式重新计算。
5. 若下降趋势不稳定, 可以每隔 20S 读取一次吸光值, 选取一段线性下降的时间段来参与计算, 相对应的 A 值也代入计算公式重新计算。

## 五、结果计算:

### 1、按样本蛋白浓度计算:

定义: 每毫克组织蛋白在每分钟内氧化 1 nmol NADH 所需酶量定义为一个酶活力单位。

$$TDH(\text{nmol/min/mg prot}) = [\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V1 \times Cpr) \div T = 321.5 \times \Delta A \div Cpr$$

### 2、按样本鲜重计算:

定义: 每克组织在每分钟内氧化 1nmol NADH 所需酶量定义为一个酶活力单位。

$$TDH(\text{nmol/min/g 鲜重}) = [\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (W \times V1 \div V) \div T = 321.5 \times \Delta A \div W$$

V---加入提取液体积, 1 mL;

V1---加入样本体积, 0.02mL;

V2---反应体系总体积, 2 $\times$ 10 $^{-4}$  L;

d---96 孔板光径, 0.5cm;

$\epsilon$ ---NADH 摩尔消光系数, 6.22 $\times$ 10 $^3$  L/mol/cm;

W---样本质量, g;

T---反应时间, 10min;

Cpr---蛋白浓度 (mg/mL), 建议使用本公司的 BCA 蛋白含量测定试剂盒。