

# 丙二醛 (MDA) 检测试剂盒 (TBA微板法)

产品货号: BA1557

产品规格: 100T

## 产品简介:

动物或植物细胞发生氧化应激(oxidative stress)时,会发生脂质氧化。丙二醛(Malondialdehyde, MDA)是一种生物体脂质氧化的天然产物,一些脂肪酸氧化后逐渐分解为一系列包括MDA在内的复杂化合物,此时通过检测MDA的水平即可检测脂质氧化的水平,因此MDA的测定被广泛用作脂质氧化的指标。生物体内的一些其它生化反应也会产生MDA,例如thromboxane synthase也可以催化产生,但只要在测定时设置适当对照即可观察到脂质氧化水平的变化。

乐业丙二醛(MDA)检测试剂盒(TBA微板法,MDA Assay Kit)又称脂质氧化(MDA)检测试剂盒,是采用一种基于MDA和硫代巴比妥酸(thiobarbituric acid, TBA)反应产生红色产物的显色反应,随后通过比色法用于对血浆、血清、尿液、动植物组织或细胞裂解液中MDA进行定量检测,广泛用于脂质氧化(lipid peroxidation)水平检测,丙二醛在较高温度及酸性环境中可与TBA发生反应形成红色的MDA-TBA加合物,MDA-TBA加合物在535nm处有最大吸收,据此可以通过比色法进行检测。另外MDA-TBA加合物也可以在535nm被激发产生最大发射波长553nm,据此也可以进行荧光检测。本试剂盒仅用于科研领域,不宜用于临床诊断或其他用途。

### 产品组成

试剂名称	100T	保存条件
试剂(A): TBA	100mg	室温,避光
试剂(B): TBA稀释液	10ml	室温,避光
试剂(C): 抗氧化剂	0.5ml	4℃
试剂(D): MDA标准品(1mmol/L)	0.2ml	-20℃,避光
试剂(E): MDA检测液	9ml	室温,避光
试剂(F): MDA分离液	25ml	室温,避光

#### 自备材料:

- 1. 生理盐水或PBS
- 2. 离心管、96孔板
- 3. 酶标仪或分光光度计
- 4. 水浴锅或恒温箱
- 5. 离心机

## 操作步骤 (仅供参考):

- 1. 准备样品:
- ①血清、血浆、尿液、脑脊液样品:从待测样本中分离出的血清或血浆不应有溶血,直接检测,如超过线性范围,用生理盐水或PBS稀释后检测。
- ②组织、细胞等样品:组织或细胞可以使用PBS或RAPI裂解液等进行匀浆或裂解,匀浆或裂解组织时组织重量占匀浆液或裂解液的比例应为10%;对于细胞,每10<sup>6</sup>个细胞使用0.1ml裂解液或匀浆液。匀浆或裂解后,4℃8000~12000g离心10min,取上清用于后续测定。匀浆或裂解等样品制备步骤宜在冰浴或4℃进行操作,样品准备完毕后可以用BCA蛋白浓度测定试剂盒测定蛋白浓度,以便于后续计算单位蛋白重量组织或细胞内的MDA含量。





③本试剂盒对于样品中的常见化学成分的兼容性参考下表:

试剂类别	化学成分	是否干扰
	HEPES(100mM)	否
缓冲液	Borate (50mM)	否
<b></b>	Phosphate (100mM)	否
	Tris (25mM)	否
	CHAPS (≤1%)	否
去垢剂	Triton X-100 (≤1%)	否
	Tween 20 (≤1%)	否
	PMSF (≤200μM)	否
	EDTA (≤1mM)	否
抑制剂/螯合剂	EGTA (≤1mM)	否
	Antipain (≤100μg/ml)	否
	Chymostatin (≤10µg/ml)	否
	Leupeptin (≤10μg/ml)	
	Trypsin (≤10μg/ml)	否
其他	Glycerol (≤10%)	否
共他	Sucrose (250mM)	是

- 2. 配制TBA工作液: 称取适量TBA,用TBA稀释液配制成浓度为0.68%的TBA工作液。例如取34mg TBA用5ml TBA稀释液配制,最终浓度即为0.68%的TBA工作液,TBA工作液需完全溶解后再使用,可以加热到60℃促溶,并可通过反复剧烈Vortex促溶。配制好的TBA工作液4℃避光保存,至少1个月内有效。
- 3. 稀释系列标准品: 取适量MDA标准品(1mmol/L),用恰当溶液稀释至1、2、5、10、20μM(如果进行简易快速检测,标准品直接稀释10μM)。注意: 待测样品为血清、血浆时,标准品宜用生理盐水稀释; 待测样品由匀浆液、裂解液、PBS获得时,标准品宜用相同溶液稀释。其原则是保证空白管、标准管、测定管具有可比性。配制好的MDA标准品4℃避光保存,至少3个月内有效。
- 4. 配制MDA检测工作液: 临检测前,根据待测定的样品数(含对照),参考下表新鲜配制适量的MDA检测工作液。

检测次数	1次	10次	20次
TBA工作液	75µl	750µl	1500μl
抗氧化剂	3.1µl	31µl	62µl
MDA检测液	7.5µl	75µl	150μl
MDA分离液	225µl	2250µl	4500µl
总体积	310.6µl	3106µl	6212μl

5. MDA加样:在离心管或其它适当容器内加入8μl适当溶液作为空白对照(注意:待测样品为血清、血浆时,标准品宜用生理盐水稀释;待测样品由匀浆液、裂解液、PBS获得时,标准品宜用相同溶液稀释,其原则是保证空白管、标准管、测定管具有可比性)。加入8μl上述不同浓度标准品用于制作标准曲线(如果进行简易快速检测,直接加入浓度为10μM的标准品),加入8μl样品用于测定;随后加入300μl MDA检测工作液。可参考下表设置检测反应体系,依次加入试剂:

加入物质(μl)	空白管	标准管	测定管
匀浆液、裂解液、PBS、生理盐水等	8	-	-
标准品	-	8	-
待测样品	-	-	8





MDA检测工作液	300	300	300
----------	-----	-----	-----

混匀, 加盖, 95℃水浴煮沸40min, 加热时务必注意避免液体暴沸溅出; 如果使用加热块(Heat block)进行加热注意用重物压紧离心管盖; 如果使用沸水浴,则需使用可把盖子锁死的离心管或螺旋盖离心管,或用Parafilm封住离心管口,用针头刺一小孔;最方便和准确的加热方法是使用带有热盖并可以加热金属浴。

6. MDA测定:水浴或流水冷却至室温,3000r/min离心15min或4000gr/min离心10min。取上清,其颜色为黄色至棕红色,蒸馏水调零,用酶标仪测定535nm处吸光度,如果不方便也可以测定530~540nm之间的吸光度,分别记为 $\mathbf{A}_{\mathrm{Stl}}$ 、 $\mathbf{A}_{\mathrm{fift}}$ 、 $\mathbf{A}_{\mathrm{fift}}$ 。

#### 计算:

如果进行简易快速检测,直接以10μM标准品进行计算,获得MDA的摩尔浓度;如果需要精确计算,以MDA标准品浓度为横坐标,以对应的吸光度为纵坐标,制作标准曲线,根据标准曲线计算处MDA提取液的浓度;对于固体状组织,可以通过单位重量的蛋白含量或组织重量等来表示最初样品中的MDA含量,例如μmol/g蛋白或组织。

简易快速血清、血浆、尿液等液体样品中MDA含量计算公式:

MDA浓度( $\mu$ mol/L)=( $A_{测定}$ - $A_{空_{0}}$ )/( $A_{标准}$ - $A_{空_{0}}$ )×10

简易快速细胞、组织样品中MDA含量计算公式:

MDA浓度( $\mu$ mol/g)=( $A_{$ <sub>测定</sub>- $A_{$ 2 $_{\rm H}}$ )/( $A_{$ <sub>标准</sub>- $A_{$ 2 $_{\rm H}}$ )×10/蛋白质浓度(mg/ml)

式中: A测定别定孔的吸光度

A<sub>标准</sub>=标准孔的吸光度

Age=空白孔的吸光度

参考区间: 健康成年人血清MDA: 9.58±2.15μmol/L

健康成年人血浆MDA: 7.31±1.27μmol/L

#### 注意事项:

- 1. 上述低温试剂避免反复冻融,以免失效或效率下降。
- 参考取样量:血清、血浆、尿液取100μl;低密度脂蛋白悬液取100-200μl;食用油取30μl;肝脏、心肌、肌肉等,取5%或10%匀浆100~200μl。
- 3. 测定样品吸光度值较低时,可将水浴延长至80min,但应同时延长,以免造成批间差异。
- 4. 待测样本如不能及时测定,应置于-20℃保存,4天内稳定。
- 5. 避免使用EDTA、枸橼酸、氟化钠、草酸等抗凝剂。

**有效期:** 12个月有效。4℃运输,-20℃保存。