

甲基乙二醛(MG)含量测试试剂盒

[微板法 96 样](#)

产品简介:

甲基乙二醛 (methylglyoxal, MG), 又称丙酮醛, 是几种代谢途径产生的副产物, 也是植物受到环境胁迫时产生的一种常见的有毒醛类化合物。高浓度的 MG 是一种细胞毒素, 而低浓度的 MG 作为一种信号分子, 调节细胞代谢、种子萌发、植物生长、发育、生殖等多种生理过程和耐逆性形成的获得, 故 MG 具有双重作用。

甲基乙二醛 (MG) 和 1,2-邻苯二胺反应生成的产物在 336nm 下有最大吸收峰, 通过检测该产物在 336nm 的值进而计算得出样本中甲基乙二醛 (MG) 含量。

试剂盒组成和配制:

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	粉体×5 支	4°C保存	临用前甩几下使粉体全部落入底部, 再加入 4mL 蒸馏水, 混匀备用 (应为无色, 若变色则需废弃)。
标准品	液体 mL×1 支	4°C保存	若重新做标曲, 则用到该试剂。

所需的仪器和用品:

酶标仪、96 孔板 (也可选择 UV 板)、可调式移液器、研钵、蒸馏水。

甲基乙二醛 (MG) 检测:

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 0.1g 样本，先加入 1mL 的提取液，冰浴匀浆，12000rpm，4℃离心 10min，取上清液转移至新的 EP 管中，12000rpm，4℃再次离心 10min，取全部上清液待测。

【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 液体样本：

澄清的液体样本直接检测；若浑浊则需 12000rpm，室温离心 10min，取上清液备用。

③ 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；取约 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液，超声波破碎细菌或细胞（冰浴，功率 200W，超声 3s，间隔 10s，重复 30 次）；12000rpm，4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

【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。

2、上机检测：

① 酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 336nm。

② 在 96 孔板（也可选择 UV 板）中依次加入下列试剂：

试剂名称 (μL)	测定管	对照管
试剂一	180	
蒸馏水		180
样本	20	20

混匀，室温静止 30min，在 336nm 处读取吸光值， $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}$ （每个样本做一个自身对照）。

【注】:1. 若 A 测定值大于 1.8, 样本可用蒸馏水稀释, 稀释倍数 D 代入计算公式计算。

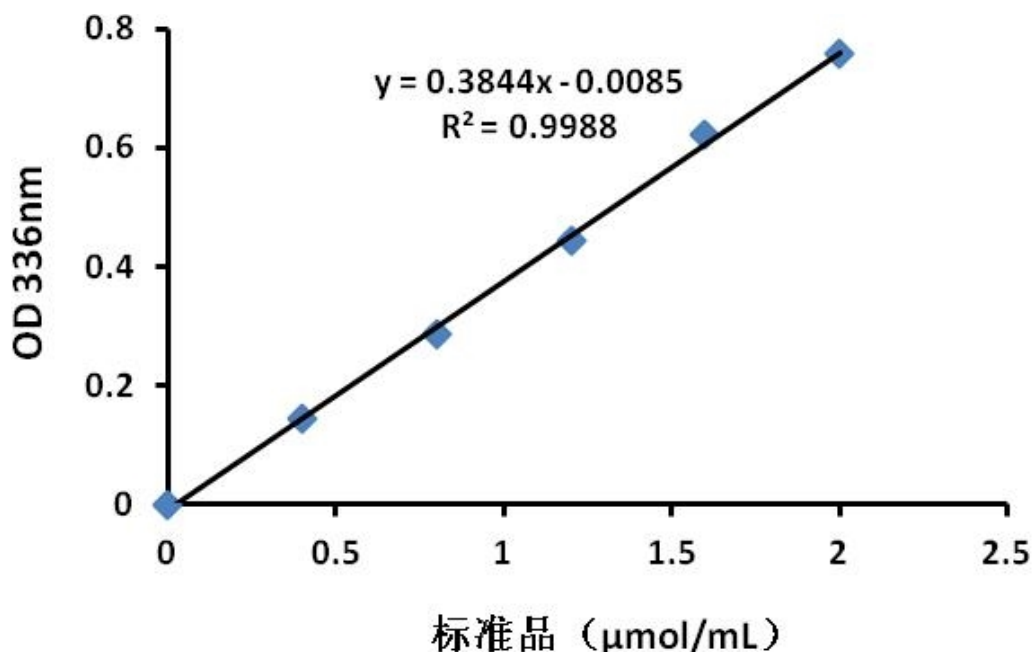
2. 若 ΔA 在零附近, 可增加样本取样质量 W (如增加至 0.2g), 或增加样本加样量 V1

(如增至 40 μ L, 则试剂一相应减少), 则改变后的 W 和 V1 代入计算公式计算。

结果计算:

1、标准曲线方程:

$y = 0.3844x - 0.0085$; x 为标准品浓度 ($\mu\text{mol/mL}$), y 为吸光值 ΔA 。



2、按样本重量计算:

甲基乙二醛(MG)含量($\mu\text{mol/g}$ 重量)=[$(\Delta A + 0.0085) \div 0.3844 \times V1$] \div ($W \times V1 \div V$) $\times D$

= $2.6 \times (\Delta A + 0.0085) \div W \times D$

3、按液体体积计算:

甲基乙二醛(MG)含量($\mu\text{mol/mL}$)= $(\Delta A + 0.0085) \div 0.3844 \times D = 2.6 \times (\Delta A + 0.0085) \times D$

4、按细胞数量计算:

$$\begin{aligned} \text{甲基乙二醛(MG)含量}(\mu\text{mol}/10^4 \text{ cell}) &= [(\Delta A + 0.0085) \div 0.3844 \times V1] \div (500 \times V1 \div V) \times D \\ &= 2.6 \times (\Delta A + 0.0085) \div 500 \times D \end{aligned}$$

V---样品提取液总体积，1mL； V1---测定时所取样本的体积，0.02mL；

W---样本质量，g； 500---细胞数量，万；

D---自行稀释倍数，未稀释即为 1。

附：标准曲线制作过程：

1 制备标准品母液（15 μ mol/mL）：

2 把母液用提取液稀释成六个浓度梯度的标准品：0, 0.4, 0.8, 1.2, 1.6, 2. μ mol/mL。也

可根据实际样本来调整标准品浓度。

3 依据测定管的加样表操作，根据结果即可制作标准曲线。