

## 腺苷脱氨酶(ADA)活性测定试剂盒

### 微板法 96 样

#### 产品简介:

腺苷脱氨酶 (ADA, EC 3.5.4.4) 是一种巯基酶, 是嘌呤核苷酸代谢的关键酶, 与机体细胞的免疫活性有重要关系。

腺苷脱氨酶 (ADA) 催化腺嘌呤核苷水解, 产生次黄嘌呤核苷和氨, 利用氨在强碱的环境下与次氯酸盐和苯酚作用, 生成水溶性染料靛酚蓝, 溶液颜色稳定。其在 630nm 处有特征吸收峰, 通过检测氨增加的速率, 即可计算该酶活性大小。

#### 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	液体 20mL×1 瓶	4°C保存	
试剂二	粉剂 mg×2 瓶	4°C保存	临用前甩几下使粉体落入底部, 每瓶再加 11mL 蒸馏水溶解备用。
试剂三	液体 20mL×1 瓶	4°C保存	
试剂四	液体 12mL×1 瓶	4°C保存	
试剂五	液体 6mL×1 瓶	4°C保存	
试剂六	A: 液体 3.5mL×4 瓶 B: 液体 $\mu$ L×1 支	4°C保存	临用前取 30 $\mu$ L 的 B 液进一瓶 A 液中, 混匀后作为试剂六使用。混匀后的试剂六一周内用完。

标准管	液体 mL×1 支	4°C保存	若重新做标曲，则用到该标曲。
-----	-----------	-------	----------------

### 所需的仪器和用品：

酶标仪、96 孔板、台式离心机、可调式移液枪、研钵、冰和蒸馏水。

### 腺苷脱氨酶（ADA）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：

① 组织样本：称取约 0.1g 组织（水分足的样本可取 0.2-0.5g），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】：**也可以按照组织质量（g）：提取液体积（mL）为 1：5~10 的比例提取。

② 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 酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 630nm。

② 所有试剂解冻至室温（25°C），在 EP 管依次加入：

试剂名称（ $\mu$ L）	测定管	对照管
样本	40	40
试剂一	100	100
试剂二	100	
试剂三	100	
混匀，放入 37°C 水浴锅或恒温培养箱中孵育 30min		
试剂三	100	
试剂二		100

混匀，室温 12000rpm 离心 5min，上清液待测。

④ 显色反应：在 96 孔板中依次加入：

试剂名称 (μL)	测定管	对照管
上清液 (上步反应)	30	30
蒸馏水	30	30
试剂四	60	60
试剂五	30	30
试剂六	60	60

充分混匀，37°C放置 20min 后，于 630nm 处读取吸光值 A， $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}$   
(每个样本做一个自身对照)

**【注】** 1. 试剂四和五和六需分开加，不能事先混匀。

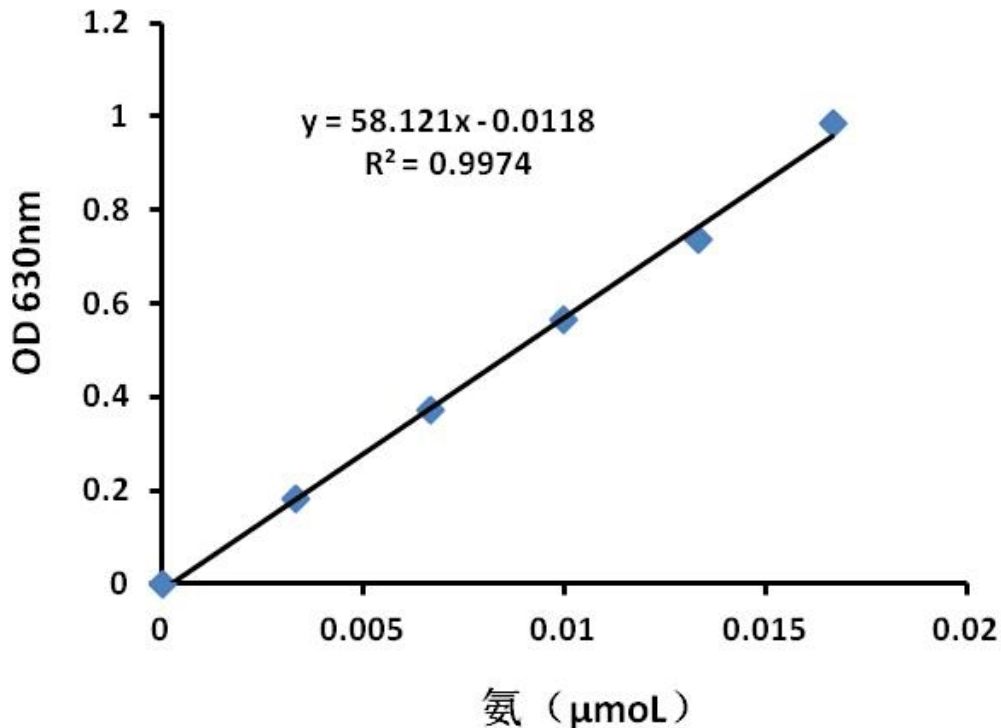
2. 若 $\Delta A$  的值较小，可增加 37°C 孵育时间 (如增至 1 小时或更长)，或在显色阶段增加上清液量 V1 (如增至 60 $\mu\text{L}$ ，则蒸馏水体积相应减少)；则改变后的 T 和 V1 需代入计算公式重新计算。

3. 若 A 测定大于 1.5，可减少 37°C 孵育时间 (如减至 10min 或更短)，或在显色阶段减少上清液量 V1 (如减至 15 $\mu\text{L}$ ，则蒸馏水体积相应增加)；则改变后的 T 和 V1 需代入公式重新计算。

### 结果计算：

#### 1、标准曲线方程：

$y = 58.121x - 0.0118$ ；x 为标准品摩尔质量( $\mu\text{mol}$ )，y 为吸光值 $\Delta A$ 。



## 2、按样本蛋白浓度计算：

单位定义：每毫克蛋白质每小时催化腺苷生成 1μmol 氨定义为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{ADA}(\mu\text{mol/h/mg prot}) &= (\Delta A + 0.0118) \div 58.121 \times (V2 \div V3) \div (V1 \times \text{Cpr}) \div T \\ &= 9.75 \times (\Delta A + 0.0118) \div \text{Cpr} \end{aligned}$$

## 3、按样本鲜重计算：

单位定义：每克组织每小时催化腺苷生成 1μmol 氨定义为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{ADA}(\mu\text{mol/h/g 鲜重}) &= (\Delta A + 0.0118) \div 58.121 \times (V2 \div V3) \div (W \times V1 \div V) \div T \\ &= 9.75 \times (\Delta A + 0.0118) \div W \end{aligned}$$

## 4、按照液体体积计算：

单位定义：每毫升液体每小时催化腺苷生成 1μmol 氨定义为一个酶活力单位。

$$ADA (\mu\text{mol/h/mL}) = (\Delta A + 0.0118) \div 58.121 \times (V2 \div V3) \div V1 \div T = 9.75 \times (\Delta A + 0.0118) \div W$$

V---提取液体积, 1mL; V1----加入②步反应体系中样本体积, 0.04mL;

V2---②步反应体系总体积: 0.34mL; V3---③步显色步骤中上清液体积, 0.03mL;

T---反应时间, 0.5h; W---样本质量;

Cpr---样本蛋白质浓度, mg/mL, 建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒。

#### 附：标准曲线制作过程：

1 标准品母液 (10 $\mu\text{g/mL}$  的氨 (分子量是 18)), 把母液用蒸馏水稀释成以下浓度梯度

的标准品: 0, 2, 4, 6, 8, 10  $\mu\text{g/mL}$ 。也可根据实际样本来调整标准品浓度。

2 按照显色反应阶段的测定管加样体系操作, 根据结果即可制作标准曲线。