

丙二醛 (MDA) 检测试剂盒 (快速)

- 检测范围: 3.125 - 100nmol/ml
- 灵敏度: <0.625nmol/ml
- 标准曲线对应浓度: (nmol/ml)

S1	S2	S3	S4	S5	S6	blank
100	50	25	12.5	6.25	3.125	0

- 规格: 48T/96T
- 保存: 4℃
- 有效期: 6 个月
- 精密性: 板内变异系数均<9%, 板间变异系数均<10%
- 用途: 适用于检测细胞、组织、血浆、血清、红血球、植物等样品。

简介: 丙二醛 (MDA) 是衡量氧化胁迫程度的常用指标之一, 能反映植物膜脂过氧化的程度。生物体内, 自由基作用于脂质发生过氧化反应, 氧化终产物为丙二醛, 会引起蛋白质、核酸等生命大分子的交联聚合, 且具有细胞毒性。脂质氧化终产物丙二醛 (MDA) 在体外影响线粒体呼吸链复合物及线粒体内关键酶活性。MDA 是膜脂过氧化最重要的产物之一, 它的产生还能加剧膜的损伤。

本试剂盒仅供科学研究使用, 不用于临床诊断! 使用前务必仔细阅读说明书!

使用前请仔细阅读说明书, 如果有任何问题, 请通过以下方式联系我们:

销售部电话: 18968009509, 18968000935, 18969978509

技术部电话: 0571-86733691

邮箱(技术部): 826710510@qq.com

网址: www.jhnbio.com

具体保质期请见试剂盒外包装标签, 请在保质期内使用试剂盒。

试剂盒组分：

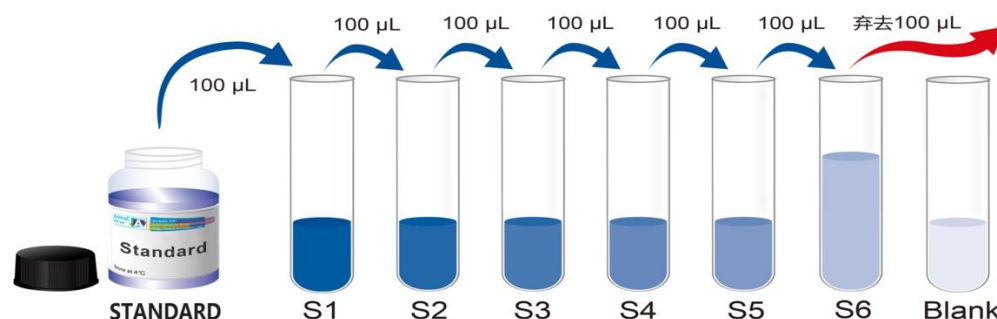
组分	规格	
	48T	96T
微孔板 (Coated Wells)	8 孔×6 条	8 孔×12 条
标准品 (S1) (Standard S1)	1 支	1 支
标准品/样品稀释液(Standard/Sample Diluent)	10ml	10ml
提取液	6ml	12ml
显色液	25ml	50ml
产品说明书	1 份	1 份

标本收集与试剂准备：

1. **血清、血浆样本收集：**应使用一次性的无热原，无内毒素试管（EDTA、柠檬酸盐、肝素抗凝均可），血清、血浆 避免使用溶血，高血脂标本，标本悬浮物应离心去除，使标本清澈透明。细胞培养液、上清样品收集：取细胞培养上清液 500ul，4 度，6000rpm 离心 5-10min；取上清。组织样品收集：将组织块用 PBS 漂洗干净，制成匀 浆液，4 度离心（3500r/min, 30min）取上清液。待测样本应尽早检测，2-8℃ 保存 48 小时；更长时间须冷冻（-20℃ 或 -80℃）保存，避免反复冻融。

2. **标准品/样品稀释液（1×）的配置：**1ml 标准品/样品稀释液（10×）+9ml 去离子水。

3. **标准品配制：**取 7 个 1.5ml 离心管，分别标注 S1, S2, S3, S4, S5, S6, blank, 每管中各加入标准品/样品稀释液（1×）100ul，第一管 S1 中再加入标准品（200nmol/ml）100ul，置于漩涡混合器上混匀后用加样器吸 100ul，移至第二管，如此反复作对倍稀释，从第六管（S6）中吸出 100ul 弃去，第七管为空白对照。



4. **样品的准备：**取和检测样品相同数量的 1.5ml 离心管并编号，每管中分别加入对应检测样品 100ul。

5. 如果检测的样本中靶蛋白浓度高于标准品最高值，建议重新检测，请根据实际情况，适当倍数稀释（建议做预实验，以确定稀释倍数）。

检测程序:

1. **加提取液:** 将配置/分装好的标准品及待测样品放入 1.5ml 离心管架 (1.5ml 双面板) 上, 每管中分别各加入提取液 100u1, 震荡混匀后, 室温静置 20 分钟。
2. **加显色液:** 每孔加入显色液 400u1, 混匀后 90℃水浴 10 分钟。
3. **读数:** 将反应好的样品及标准品, 8000 转离心 1 分钟, 取上清 100u1 对应加入微孔板中, 30 分钟内用酶标仪在 532nm 处读 OD 值。

结果判断与计算:

1. 所有 OD 值建议减除空白孔值后再进行计算, 如空白孔 OD 低于 0.1, 也可以直接计算。
2. 以标准品浓度作横坐标, OD 值作纵坐标, 手工绘制或用软件绘制标准曲线, 根据样品 OD 值计算出相应含量, 再乘以稀释倍数即可。

注意事项:

1. 请自备 1.5ml 离心管及离心管架等常规检测设备及仪器。
2. 检测时所有试剂都要恢复到室温, 试剂盒开封后剩余试剂放回袋中 1 个月内用完。
3. 实验前请认真仔细阅读此说明书, 说明书以试剂盒内纸质版为准。
4. 本试剂盒仅用于科研, 不能用于临床诊断!

金恒诺
JINHENGNUO