

丙二醛 (MDA) 检测试剂盒 (快速)

检测意义：

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。机体通过酶系统与非酶系统产生氧自由基，后者能攻击生物膜中的多不饱和脂肪酸，引发脂质过氧化作用，并因此形成脂质过氧化物。脂质过氧化作用不仅把活性氧转化成活性化学剂，即非自由基性的脂类分解产物，而且通过链式或链式支链反应，放大活性氧的作用。因此，初始的一个活性氧能导致很多脂类分解产物的形成，这些分解产物中，一些是无害的，另一些则能引起细胞代谢及功能障碍，甚至死亡，氧自由基不但通过生物膜中多不饱和脂肪酸的过氧化引起细胞损伤，而且还能通过脂氢过氧化物的分解产物引起细胞损伤。

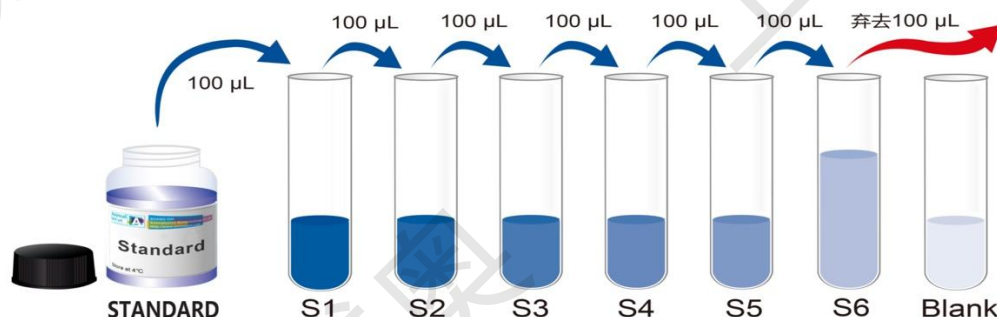
试剂盒组分：(保存温度 4°C)

名 称	规 格 (48 T)	规 格 (96 T)
微孔板	8×6 条	8×12 条
标准品 (200nmol/ml)	1 支	1 支
标准品/样品稀释液 (10×)	10ml	10ml
提取液	6ml	12ml
显色液	25ml	50ml
产品说明书	1 份	1 份

本试剂盒适用于血清、血浆、组织匀浆、细菌、细胞培养上清及其它生物体液。

标本收集与试剂准备：

- 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°C 保存 48 小时；更长时间须冷冻 (-20°C 或 -80°C) 保存，避免反复冻融。
- 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。
- 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。标准曲线浓度为：100、50、25、12.5、6.25、0.312、0 nmol/ml。



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. 如果您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 100ul，震荡混匀后，室温静置 20 分钟。
2. 加显色液：每孔加入显色液 400ul，混匀后 90°C 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 100ul 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、水浴锅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！