

谷胱甘肽过氧化物酶 (GSH-Px) 检测试剂盒 (快速)

检测意义:

谷胱甘肽过氧化物酶 (Glutathione peroxidase, GSH-Px) 是机体内广泛存在的一种重要的过氧化物分解酶。GSH-Px 的活性中心是硒半胱氨酸, 其活力大小可以反映机体硒水平。硒是 GSH-Px 酶系的组成成分, 它能催化 GSH 变为 GSSG, 使有毒的过氧化物还原成无毒的羟基化合物, 从而保护细胞膜的结构及功能不受过氧化物的干扰及损害, NADPH 的减少量则和谷胱甘肽过氧化物酶的活力线性相关。

试剂盒组分: (保存温度 4°C)

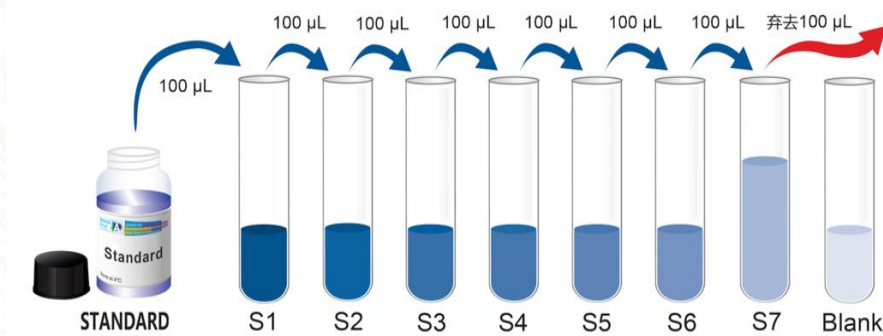
名 称	规格 (48 T)	规格 (96 T)
微孔板	1/块	1/块
标准品 (1200U/L)	1 支	1 支
标准品/样品稀释液 (10×)	10ml	10ml
提取液	6ml	12ml
显色液	25ml	50ml
NADPH (1×)	6ml	12ml
产品说明书	1 份	1 份

本试剂盒可用于检测细胞、组织、血浆、血清、红血球、植物等样品。

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 8 个 1.5ml 离心管, 分别标注 S1, S2, S3, S4, S5, S6, S7, 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 (1200U/L) 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, 从第七管 (S7) 中吸出 100ul 弃去, 第八管为空白对照。标准曲线浓度为: 600、300、150、75、37.5、18.75、9.38、0 U/L。





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 10 分钟。
2. **加显色液:**每孔加入显色液 400ul,混匀后室温静置反应 10 分钟,将反应好的样品,8000 转离心 1 分钟,取上清 100ul 对应加入微孔板中,(如检测样品澄清也可以不离心,直接取上清)。
3. **读数:**将反应好的微孔板用酶标仪在 412nm 处读 OD 值 A1。
4. **加 NADPH:**在读完数的微孔板中,每孔再加入 NADPH 100ul,混匀后室温静置反应 5 分钟。
5. **读数:**将反应好的微孔板用酶标仪在 412nm 处读 OD 值 A2。

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. OD 值 A2-OD 值 A1,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!

