NADPH-细胞色素 C 还原酶 (NCR) 试剂盒说明书

分光光度法 50 管/48 样

注意:正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。

测定意义:

细胞色素 P450 酶是一组主要存在于肝脏的同工酶,在外源物质代谢中具有重要作用,尤其是药物和毒物的代谢。NCR 作为 P450 酶系的重要一员,催化氧化型 P450 还原再生。

测定原理:

NCR 催化 NADPH 还原氧化型细胞色素 c 生成还原型细胞色素 c,还原型细胞色素 c 在 550nm 处有特征吸收峰;通过测定 550nm 吸光度的增加速率,来计算 NCR 活性。

自备仪器和用品:

可见分光光度计、普通离心机,超速离心机、可调式移液枪、1mL玻璃比色皿和蒸馏水。

试剂组成和配制:

试剂一: 粉剂×1 瓶,4℃保存。临用前加 100mL 蒸馏水充分溶解。

试剂二:液体×1瓶,4℃保存。

试剂三: 粉剂×1 瓶, -20℃保存。临用前配制,加 2.6 mL 蒸馏水充分溶解,4℃保存。

试剂四: 粉剂×1 瓶,4℃保存。临用前配制,加 550 μL 蒸馏水充分溶解,4℃保存。

粗酶液提取:

- 1、除去细胞核和线粒体等: 称约 0.5g 组织,加入 4[℃]预冷的 1 mL 试剂一,冰上充分研磨, $10\,000g\,4$ [℃]离心 30min,取上清液,转移到超速离心管中。
- 2、粗制微粒体: 4℃, **100** 000g, 离心 60min, 弃上清液。
- 3、除血红蛋白等杂质:向步骤 2 的沉淀中加 1 mL 试剂一,盖紧后充分震荡溶解,100 000g 离心 30min,弃上清液。
- 4、最终微粒体: 向步骤 3 的沉淀中加试剂二 0.5 mL,盖紧后充分震荡溶解,4℃保存待测。**测定操作:**
- 1. 分光光度计预热 30 min,调节波长到 550 nm,蒸馏水调零。
- 2. 试剂二在 37℃水浴中预热 30min。
- 3. 空白管: 取 1mL 玻璃比色皿, 依次加入 **50μL 蒸馏水**、900μL 试剂二、50μL 试剂三和 10μL 试剂四,迅速混匀后于 550nm 处测定 2min 内吸光值变化,第 10 s 和第 130 s 吸光值分别记为 A1 和 A2, \triangle A 空白管=A2-A1。
- 4. 测定管: 取 1mL 玻璃比色皿, 依次加入 **50μL 粗酶液**、900μL 试剂二、50μL 试剂三和 10μL 试剂四,迅速混匀后于 550nm 处测定 2min 内吸光值变化,第 10 s 和第 130 s 吸光值分别记为 A3 和 A4, \triangle A 测定管=A4-A3。

注意:空白管只需要做一次。

计算公式:

(1).按照蛋白浓度计算

活性单位定义: 37℃中,每毫克蛋白每分钟催化产生 1nmol 还原型细胞色素 C 为 1 个酶活单位。

NCR 酶活性 (nmol/min/mg prot)= (\triangle A 测定管- \triangle A 空白管)÷ ϵ ÷d×V 反总÷(Cpr×V 样)÷T = 529×(\triangle A 测定管- \triangle A 空白管)÷Cpr

(2)按照样本质量计算

活性单位定义: 37℃中,每克样品每分钟催化产生 1nmol 还原型细胞色素 C 为 1 个酶活单位。

NCR 酶活性(nmol/min/g 鲜重)= (\triangle A 测定管- \triangle A 空白管)÷ ϵ ÷d×V 反总÷(W×V 样÷V 样总) ÷ T

= 265×(△A 测定管-△A 空白管)÷W

 ϵ : 还原型细胞色素 C 摩尔消光系数,19100L/mol/cm=0.0191L/ μ mol/cm; d: 比色皿光径,1cm; V 反总: 反应体系总体积,1010 μ L=0.00101L; Cpr: 上清液蛋白质浓度,mg/mL,需**要另外测定**; V 样: 加入反应体系中上清液体积,50 μ L=0.05mL; V 样总: 加入提取液体积,0.5mL; W: 样本质量,g; T: 反应时间,2min。

注意事项:

试剂三、试剂四临用前配制,配好未使用完的4℃可保存两天。