

**\** 400-901-9800

sales@bioss.com.cn

techsupport@bioss.com.cn

# 氨基比林-N-去甲基酶活性检测试剂盒 AND Assay Kit

微量法

产品编号: AK524M 产品规格: 100T/48S 产品组成及保存条件:

AMOUNT OF THE PROPERTY OF THE					
编号	规格	储存条件			
AK524-A	粉剂×1 瓶	4℃保存;临用前加 100mL 蒸馏水充分溶解。			
AK524-B	液体×1 瓶	4℃保存;			
AK524-C	粉剂×1 瓶(棕色瓶)	4℃避光保存;临用前加入 1 mL 无水乙醇,充分溶解。			
AK524-D	粉剂×1 瓶	4℃保存;临用前加入 0.5 mL 蒸馏水,充分溶解。			
AK524-E	粉剂×1 瓶	室温保存;临用前加蒸馏水 4mL 充分溶解。			
AK524-F	液体×1 瓶	室温保存;			
AK524-G	液体×1 瓶	4℃保存;			
AK524-S	液体×1 瓶	-20℃保存。临用前取 1.5 mL EP 管,加入 10µl 标准液,加 990µl			
		蒸馏水,混匀即为 0.05 mmol/L 标准甲醛溶液,4℃保存。			

#### ※ 正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定。

#### 简介:

**意义:** 细胞色素 P450 酶是一组在外源物质代谢中,尤其是药物和毒物,具有重要作用的酶系。氨基比林-N-脱甲基酶(Aminopyrine-n-demethylase, AND)作为 P450 酶系的重要一员,相当于 CYP3A4 亚型,与药物的去甲基化反应密切相关。

原理: AND 催化氨基比林释放甲醛,通过 Nash 比色法测定甲醛含量,即可计算出 AND 活性。

#### 自备用品:

可见分光光度计/酶标仪、微量石英比色皿/96 孔板、普通离心机,超速离心机、水浴锅、可调式移液枪、蒸馏水、无水 乙醇和冰。

# 粗酶液提取:

- 1. **除去细胞核和线粒体等:** 称约 0.5g 组织, 加入 1 mL4 ℃预冷的 AK524-A, 冰上充分研磨, **10** 000g 4 ℃离心 30min, 取上清液转入超速离心管。
- 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 AK524-A,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 AK524-B 0.5 mL, 盖紧后充分震荡溶解, 4℃保存待测。
- 5. 该待测液需当天使用。

#### 测定步骤:

- 1. 分光光度计/酶标仪预热 30 min,调节波长到 412 nm,蒸馏水调零。
- 2. AK524-B 在 37℃水浴中预热 30min。
- 3. 取 EP 管依次加入下列试剂:

	对照管 (µL)	测定管 (µL)	标准管 (ul)
提取液	10	10	
AK524-B	170	170	

AK524-C	10	10					
蒸馏水	10						
AK524-D		10					
混匀后置于 37℃水浴保温 30min;立即加入							
AK524-E	35	35					
,混匀后置于冰浴中 5min;取出后加入							
AK524-F	35	35					
混匀后室温静置 5min;室温 8000rpm 离心 5min;取新的 EP 管,加入							
上清液	100	100					
标准品			100				
AK524-G	100	100	100				

混匀后 60℃水浴 10min, 然后取出,用冷水冷却 5min,于 412nm 测定光吸收,分别记为 A 对照管、记为 A 测定管、A 标准管。

注意:每个样品都需要做对照管。

#### AND 活性计算公式:

# a. 使用微量石英比色皿测定的计算公式如下

1. 按蛋白浓度计算

活性单位定义: 37℃中每分钟每毫克蛋白催化产生 1nmol 甲醛为 1 个酶活单位。

AND 活性 (nmol/min/mg prot)

- = C 标准品×V 标准品×(A 测定管-A 对照管)÷A 标准管×稀释倍数÷(Cpr×V 样)÷T
- = 45x(A 测定管-A 空白管)÷A 标准管÷Cpr

### 2. 按样本鲜重计算

活性单位定义: 37℃中每分钟每克样品催化产生 1nmol 甲醛为 1 个酶活单位。

AND 活性 (nmol/min/g 鲜重)

- = C 标准品×V 标准品×(A 测定管-A 对照管)÷A 标准管×稀释倍数÷(W×V 样)÷T
- = 45×(A 测定管-A 对照管)÷A 标准管÷W

**注:** C 标准品: 0.05 mmol/L=50μmol/L; V 标准品: 500μL=0.0005 L; 稀释倍数: V 反总÷V 上清液= (50+850 +50+50+175+175)÷500=2.7; Cpr: 粗酶液蛋白质浓度(mg/mL),需要另外测定,建议使用本公司 BCA 蛋白质含量测定试剂盒; V 样: 加入粗酶液体积,50μL=0.05mL; V 样总:提取液体积,0.5mL; T:催化反应时间(min),30min。

※ 蛋白定量检测建议使用本公司: BCA Protein Assay Kit (C05-02001)

# b. 使用 96 孔板测定的计算公式如下

1. 按蛋白浓度计算

活性单位定义: 37℃中每分钟每毫克蛋白催化产生 1nmol 甲醛为 1 个酶活单位。

AND 活性 (nmol/min/mg prot)

- = C 标准品×V 标准品×(A 测定管-A 对照管)÷A 标准管×稀释倍数÷(Cpr×V 样)÷T
- = 45×(A 测定管-A 对照管)÷A 标准管÷Cpr
- 2. 按样本质量计算

活性单位定义: 37℃中每分钟每克组织催化产生 1nmol 甲醛为 1 个酶活单位。

AND 活性 (nmol/min/g 鲜重)

- = C 标准品xV 标准品x(A 测定管-A 对照管)÷A 标准管x稀释倍数÷(V 样÷V 样总xW)÷T
- = 45x(A 测定管-A 对照管)+A 标准管+W。

**注:** C 标准品: 0.05 mmol/L=50μmol/L; V 标准品: 500μL=0.0005 L; 稀释倍数: V 反总÷V 上清液= (50+850 +50+50+175+175)÷500=2.7; Cpr: 粗酶液蛋白质浓度(mg/mL),需要另外测定,建议使用本公司 BCA 蛋白质含量测定试剂盒; V 样:加入粗酶液体积,50μL=0.05mL; V 样总:提取液体积,0.5 mL; T:催化反应时间(min),30min。

# 注意事项:

- 1. 粗酶液需在当日完成测定,如需保存,则向粗酶液提取步骤 3 的沉淀中加 0.5ml 20%的甘油,分装后-80°C保存;
- 2. AK524-C 和 AK524-D 需临用前配制,如当天没有用完,4℃避光保存,可用1周;
- 3. 粗酶液可直接用于蛋白浓度测定,建议用 BCA 法测蛋白含量。