

**** 400-901-9800

sales@bioss.com.cn

techsupport@bioss.com.cn

苯胺-4-羟化酶活性检测试剂盒 AH Assav Kit

微量法

产品编号: AK525M 产品规格: 100T/48S 产品组成及保存条件:

ACAD ALL IN ANALL -						
编号	规格	储存条件				
AK525-A	粉剂×1 瓶	4℃保存;临用前加 100mL 蒸馏水充分溶解。				
AK525-B	液体×1 瓶	4℃保存;				
AK525-C	粉剂×1 瓶	4℃保存;临用前加入 10mL 蒸馏水,充分溶解。				
AK525-D	粉剂×1 瓶	4℃保存;临用前加入 5mL 蒸馏水,充分溶解。				
AK525-E	液体×1 瓶	4℃保存;				
AK525-F	粉剂×1 瓶	(腐蚀性试剂),4℃避光保存;临用前加入 10mL 蒸馏水,充分溶解。				
AK525-G	粉剂×1 瓶	4℃保存;临用前加入 10mL 蒸馏水充分溶解。				
AK525-S	液体×1 瓶	标准液 10μmol/L,4℃避光保存。				

※ 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。 苯胺-4-羟化酶(Aniline-4-hydroxylase, AH)在 P450 酶系中相当于 CYP2E1 亚型, CYP2E1 不仅参与了药物的代谢,而且还能催化多种前致癌物和前毒物的活化过程。

原理: AH 催化苯胺羟化后产生的 4-氨基酚, 进一步转变为酚-吲哚复合物, 在 630nm 处有特征吸收峰; 通过测定 630nm 吸光度增加速率,来计算 AH 活性。

自备用品:

可见分光光度计/酶标仪、微量玻璃比色皿/96 孔板、普通离心机、超速离心机、双蒸水和冰。

粗酶液提取:

- 1. **除去细胞核和线粒体等大分子物质:** 称约 0.5g 组织,加入 1 mL 4℃预冷的 AK525-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 AK525-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 AK525-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 630 nm,蒸馏水调零。
- 2. AK525-C 在 37℃水浴中预热 30min。
- 3. AK525-E 置于冰浴预冷 30min。
- 4. 取 0.5 mL EP 依次加入下列试剂:

	对照管 (µL)	测定管 (µL)	标准管 (ul)
粗酶液	50	50	
AK525-C	100	100	

蒸馏水	50	50					
混匀后 37℃水浴中保温 30min;							
AK525-E	100	100					
混匀后冰浴 5min,11000rpm,4℃,离心 10min;取上清液加入新的 1.5 mL EP 管							
上清液	100	100					
标准品			100				
AK525-F	100	100	100				
AK525-G	100	100	100				

混匀后室温静置 30min,吸取 200µL 于微量玻璃比色皿/96 孔板,630 nm 测定光吸收,分别标记为A 对照管、A 测定管、A 标准管。

注意:每个样品都需要做对照管。

AH 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℃中每毫克蛋白每分钟催化产生 1nmol 4-氨基酚为 1 个酶活单位。

AH 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
- = 2x(A 测定管-A 对照管)÷A 标准管÷Cpr。

2. 按样本鲜重计算

活性单位定义: 37℃中每克样本每分钟催化产生 1nmol 4-氨基酚为 1 个酶活单位。

AH 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
- = 2x(A 测定管-A 对照管)+A 标准管+W

注: C 标准品: 10μmol/L; V 标准品: 100μL=1×10⁻⁴L; 稀释倍数: V 反总÷V 上清液=300μL÷100μL=3; 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; W : 样品质量; V 样: 加入反应体系中粗酶液体积,50μL=0.05 mL; 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℃中每毫克蛋白每分钟催化产生 1nmol 4-氨基酚为 1 个酶活单位。

AH 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÷(CprxV 样)÷T
- = 2x(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℃中每克样本每分钟催化产生 1nmol 4-氨基酚为 1 个酶活单位。

AH 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
- = 2x(A 测定管-A 对照管)+A 标准管+W

注:C 标准品: 10μmol/L; V 标准品: 100μL=1×10⁴L; 稀释倍数: V 反总÷V 上清液=300μL÷100μL=3; 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; W : 样品质量; V 样: 加入反应体系中粗酶液体积,50μL=0.05 mL; T: 催化反应时间(min),30min。