

📞 400-901-9800

sales@bioss.com.cn

techsupport@bioss.com.cn

红霉素-N-脱甲基酶活性检测试剂盒 ERND Assay Kit

分光光度法

产品编号: AK526V 产品规格: 50T/24S 产品组成及保存条件:

	MACCALLI ACTI						
编号	规格	储存条件					
AK526-A	粉剂×1 瓶	4℃保存;临用前加 50mL 蒸馏水充分溶解。					
AK526-B	液体×1 瓶	4℃保存;					
AK526-C	粉剂×1 瓶	4℃保存;临用前加入 2.6mL 蒸馏水,充分溶解。					
AK526-D	粉剂×1 瓶	4℃保存;临用前加入 2.6mL 蒸馏水,充分溶解。					
AK526-E	粉剂×1 瓶	4℃保存;临用前,加蒸馏水 9 mL 充分溶解。					
AK526-F	液体×1 瓶	4℃保存;					
AK526-G	液体×1 瓶	4℃保存;					
AK526-S	液体×1 瓶	-20℃保存。临用前取 AK526-S 10µl+ 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 酶是一组主要存在于肝脏的酶系,在外源物质代谢中,尤其是药物和毒物的代谢,具有重要作用。红霉素-N-脱甲基酶(Erythromycin N-demethylase, ERND)在 P450 酶系中相当于 CYP2B 亚型,与药物代谢的去甲基化密切相关。CYP2B 具有催化底物形成非活性易于排泄的代谢产物而具有解毒作用,也可使某些药物经 CYP2B 代谢活化。

原理: ERND 催化红霉素释放甲醛,通过 Nash 比色测定甲醛含量,即可计算出 ERND 活性。

自备用品:

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

粗酶液提取:

- 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 AK526-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 AK526-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 AK526-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. 分光光度计预热 30 min 以上,调节波长到 412 nm,蒸馏水调零。
- 2. AK526-B 在 37℃水浴中预热 30min。
- 3. 取 1.5 mL EP 管依次加入下列试剂:

	对照管 (µL)	测定管 (µL)	标准管 (ul)
粗酶液	50	250	
AK526-B	850	850	
AK526-C	50	50	

AK526-D		50					
蒸馏水	50						
混匀后 37℃水浴中保温 30min; 立即加入							
AK526-E	175	175					
混匀后置于冰浴中 5min;取出后加入							
AK526-F	175	175					
混匀后室温静置 5min;室温 8000rpm 离心 5min;取上清液加入新的 1.5 mL EP 管							
上清液	500	500					
标准品			500				
AK526-G	500	500	500				
72 F. C. 400 J. W. 40 J. A. D. C. T. J. A. D. A. T. A. A. C. T. J. A. C. T. J. A. C. T. A. C.							

混匀后 **60℃水浴 10min**,然后取出,用冷水冷却 5min,于 412nm 测定光吸收,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。

ERND 活性计算公式:

1. 按蛋白浓度计算

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

ERND 活性 (nmol/min/mg prot)

- = 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÷(CprxV 样)÷T
- = 45x(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℃下,每分钟每克样品催化产生 1nmol 甲醛为 1 个酶活单位。

ERND 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; W: 样本质量, g; T: 催化反应时间, 30min。

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