

**** 400-901-9800

sales@bioss.com.cn

techsupport@bioss.com.cn

细胞色素 b5 检测试剂盒

CYB5 Assay Kit

可见分光光度法

产品编号: AK527V 产品规格: 50T/48S 产品组成及保存条件:

编号	规格	储存条件		
AK527-A	粉剂×1 瓶	4℃保存。临用前各加 100mL 蒸馏水,充分溶解。		
AK527-B	液体×1 瓶	4℃保存;		
AK527-C	粉剂×1 瓶	4℃保存;		
工作液配制:	临用前配制,戴一次性手套,小心打开 AK527-C 瓶盖,加 AK527-B 20mL 充分溶解,4℃			
	避光可保存 1 周。			

※ 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。 细胞色素 P450 和细胞色素 b5(Cytochrome b5, CYB5)是 P450 酶系的两个血红素蛋白,其比值的变化与 P450 代谢活性密切相关。

原理: 氧化型细胞色素 b5 经连二亚硫酸钠还原后,在 424nm 处有最大吸收峰,通过测定 424nm 和 490nm 处吸光值的差异,即可计算出细胞色素 b5 的含量。

自备用品:

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

样品中细胞色素 b5 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 AK527-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 AK527-A, 盖紧后充分震荡溶解, 100000g 离心 30min, 弃上清液。
- 4. **最终微粒体:** 向步骤 3 的沉淀中加 AK527-B 0.5 mL, 盖紧后充分震荡溶解, 即待测液, 该待测液需当天测定。

测定步骤:

- 1. 分光光度计/酶标仪预热 30 min。
- 2. 工作液置于 25℃水浴中预热 30 min。
- 3. 取微量玻璃比色皿/96 孔板依次加入下列试剂:

	空白管 (μL)	测定管 (μL)
蒸馏水	50	
待测液		50
工作液	1000	1000

室温静置 2 min, 424nm 和 490nm 处吸光值, 424nm 处吸光值记为 A 空白管 1、A 测定管 1; 490nm 处吸光值记为 A 空白管 2、A 测定管 2。

△A 空白管= A 空白管 1- A 空白管 2。

△A 测定管= A 测定管 1- A 测定管 2。

注意: 只需要做一个空白管。

CYB5 活性计算公式:

1. 按蛋白浓度计算

CYB5 含量 (nmol/mg prot) = (△A 测定管-△A 空白管)÷(ε×d)×V 反总÷(CprxV 样)

- = 123×(△A 测定管-△A 空白管)÷Cpr
- 2. 按样本鲜重计算

CYB5 含量 (nmol/g 鲜重) = (△A 测定管-△A 空白管)÷(ε×d)×V 反总×(V 样总÷V 样)÷W

= 61.4x(△A 测定管-△A 空白管)÷W

注:ε:还原型细胞色素 b5 纳摩尔消光系数,171×**10**-6 L/nmol/cm;d:比色皿光径(cm),1cm;V 反总:反应体系总体积,1.05 mL=0.00105 L;Cpr:待测液蛋白质浓度(mg/mL),需要另外测定;V 样:加入反应体系中待测液体积,50 μ L=0.05 mL;V 样总:待测液总体积,0.5 mL;W:样品质量,g。

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