

羧酸酯酶(CarE)活性检测试剂盒(可见分光光度法)

注意: 正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定。

产品货号: BA1282

产品规格: 50管/48样

产品简介:

哺乳动物CarE,也称脂族酯酶(aliesterase),广泛分布于组织和器官,属于丝氨酸水解酶家族。CarE催化含酯键、酰胺键和硫酯键的内源性与外源性物质水解,但不能催化水解乙酰胆碱及其类似物。CarE参与脂质运输和代谢,并且与多种药物、环境毒物以及致癌物的解毒和代谢有关,有机磷农药可结合并且抑制CarE活性。

CarE能催化乙酸-1-萘酯生成萘酯,固蓝显色;在450nm光吸收增加速率,计算CarE活性。

产品内容:

提取液:液体50mL×1瓶,4℃保存。

试剂一: 粉剂×1瓶,4℃保存。用前用20mL无水乙醇充分溶解.

试剂二: 粉剂×1瓶, -20℃保存。用前将全部试剂三倒入试剂二瓶中充分溶解。

试剂三:液体30mL×1瓶,4℃保存。

需自备的仪器和用品:

可见分光光度计、1mL玻璃比色皿、低温离心机、水浴锅、可调式移液枪和蒸馏水。

操作步骤:

一、粗酶液提取:

细菌或培养细胞: 先收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清;按照每200万细菌或细胞加入400 μ L提取液,超声波破碎细胞(功率20%,超声3s,间隔10s,重复30次);然后15000rpm,4℃,离心30min,取上清置于冰上待检。

组织:按照组织质量(g):提取液体积(ml)为1: $5\sim10$ 的比例(建议称取约0.1g组织,加入1ml提取液),进行冰浴匀浆。15000rpm,4 \mathbb{C} ,离心30min,取上清置于冰上待检。

血清:直接测量。

二、测定步骤:

- 1、分光光度计预热30min以上,调节波长至450nm,蒸馏水调零。
- 2、试剂二和试剂一置于37℃水浴中预热30min以上。
- 3、在1mL玻璃比色皿中进行如下操作:

试剂名称(μL)	空白管	测定管
蒸馏水	15	
上清液		15
试剂二	600	600
试剂一	360	360

迅速混匀后,测定第10s的吸光值记为A1空和A1测,反应3min,吹打混匀后立即测定190s的吸光值,记为A2空,A2测。注意:空白管只需做1~2次。计算 \triangle A空白管=A2空-A1空, \triangle A测定管=A2测-A1测。

CarE 活性计算:

(1) 按样本蛋白浓度计算:



Zheng zhou Leye-Bio Biotechnology Co.,Ltd 地址:郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心一期1号楼5楼25号 免费电话: 400-611-0007 13671551480 13643719799 Q Q: 807961520 731791866

邮箱: zzlybio@126.com



单位的定义: 37℃下,每mL反应体系每mg组织蛋白每分钟催化吸光值增加 1 定义为一个酶活力单位。

CarE 酶活(U/mg prot)=(△A测定管-△A空白管)×V反总÷(Cpr×V样)÷T

= 21.67×(△A测定管-△A空白管)÷Cpr

(2) 按样本鲜重计算:

单位的定义: 37℃下,每mL反应体系每g组织鲜重每分钟催化吸光值增加1定义为一个酶活力单位。

CarE 酶活(U/g 鲜重)=(\triangle A测定管- \triangle A空白管) \times V反总÷(W÷V样总 \times V 样)÷T

=21.67×(△A测定管-△A空白管)÷W

(3) 按细菌或细胞密度计算:

单位的定义: 37℃下,每mL反应体系每1万个细菌或细胞每分钟催化吸光值增加1定义为一个酶活力单位。

CarE 酶活(U/10 4 cell)=(\triangle A测定管- \triangle A空白管) \times V反总÷(200÷V细胞样总 \times V样)÷T

=0.044×(△A测定管-△A空白管)

(4) 按血清计算:

单位的定义:37℃下,每mL反应体系每mL血清每分钟催化吸光值增加1定义为一个酶活力单位。

CarE 酶活(U/mL)= (\triangle A测定管- \triangle A空白管) \times V反总 ÷V血清÷T

=21.67×(△A测定管-△A空白管)。

V样总:上清液总体积,1mL; V样:加入样本体积,0.015 ml; T:反应时间,3min; Cpr:样本蛋白质浓度,mg/ml; W:样本质量,g;200:细菌或细胞总数,200万; V 细胞样总:细胞中加入的试剂一体积,0.4mL; V血清:加入血清体积,0.4mL; V反总:反应体系总体积,0.975mL。

注意事项:

- 1、动物组织样品一般稀释10倍进行操作测定。
- 2、当吸光值大于1时,建议将样品稀释后测量。计算公式注意乘以稀释倍数。
- 3、建议反应时保持37℃的环境,逐一比色,不建议用96孔板同时测很多样品。