

# NADPH-细胞色素C还原酶(NCR)活性检测试剂盒 (可见分光光度法)

产品货号: BA1234

产品规格: 50管/48样

## 产品简介:

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。NCR作为P450酶系的重要一员,催化氧化型P450还原再生。

NCR催化NADPH还原氧化型细胞色c生成还原型细胞色素c,还原型细胞色素c在550nm处有特征吸收峰;通过测定550nm吸光度的增加速率,来计算NCR活性。

注意:正式测定之前选择2-3个预期差异大的样本做预测定。

## 产品组成:

试剂名称	规格	保存条件
试剂一	粉剂×1瓶	4℃
试剂二	液体×1瓶	4°C
试剂三	粉剂×1瓶	-20℃
试剂四	粉剂×1瓶	4°C

#### 溶液的配制:

- 1. 试剂一: 临用前加入100mL蒸馏水充分溶解。
- 2. 试剂三:临用前加2.60mL蒸馏水充分溶解,4℃保存。
- 3. 试剂四: 临用前加入550µL蒸馏水充分溶解,4℃保存。

#### 需自备的仪器和用品:

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

## 操作步骤:

## 一、粗酶液提取:

- 1. 除去细胞核和线粒体等: 称约0.5g组织,加入4℃预冷的1mL试剂一,冰上充分研磨,10000g 4℃离心30min,取上清液,转移到超速离心管中。
- 2. 粗制微粒体: 4℃, 100000g, 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1mL试剂一,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的沉淀中加试剂二0.5mL, 盖紧后充分震荡溶解,4℃保存待测。

## 二、测定操作:

- 1. 分光光度计预热30min,调节波长到550nm,蒸馏水调零。
- 2. 试剂二在37℃水浴中预热30min。
- 3. 空白管:取1mL玻璃比色皿,依次加入50μL蒸馏水、900μL试剂二、50μL试剂三和10μL试剂四,迅速混匀后于550nm处测定2min内吸光值变化,第10s和第130s吸光值分别记为A1和A2,△A空白管=A2-A1。
- 4. 测定管: 取1mL玻璃比色皿,依次加入50μL粗酶液、900μL试剂二、50μL试剂三和10μL试剂四,迅速混匀后于550nm处测定2min内吸光值变化,第10s和第130s吸光值分别记为A3和A4, △A测定管=A4-A3。 注意:空白管只需做一次。

### 三、NCR活性计算公式:

(1) 按照蛋白浓度计算:



Zheng zhou Leye-Bio Biotechnolog y 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

扫一扫 加微信



活性单位定义: 37℃中,每毫克蛋白每分钟催化产生1nmol还原型细胞色素c为1个酶活单。 NCR酶活性(nmol/min/mg prot)=(ΔA测定管-ΔA空白管)÷ε÷d×V反总÷(Cpr×V样)÷T =529×(ΔA测定管-ΔA空白管)÷ Cpr

(2) 按照样本质量计算:

活性单位定义: 37℃中,每克样品每分钟催化产生1nmol还原型细胞色素c为1个酶活单位。NCR酶活性(nmol/min/g)=( $\Delta$ A测定管- $\Delta$ A空白管)÷ $\epsilon$ ÷d×V反总÷(W×V样÷V样总)÷T=265×( $\Delta$ A测定管- $\Delta$ A空白管)÷W

ε: 还原型细胞色素C摩尔消光系数, 19100L/mol/cm=0.0191L/μmol/cm; d: 比色皿光径, 1cm; V反总: 反应体系总体积, 1010μL=0.00101L; Cpr: 上清液蛋白质浓度, mg/mL, 需要另外测定; V样: 加入反应体系中上清液体积, 50μL=0.05mL; V样总: 加入提取液体积, 0.5mL; W: 样本质量, g; T: 反应时间, 2min。

### 注意事项:

试剂三、试剂四临用前配制,配好未使用完的4℃可保存两天。