

一氧化氮合成酶（NOS）活性检测试剂盒（可见分光光度法）

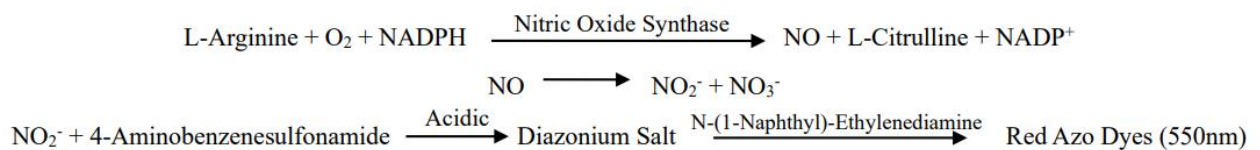
产品货号：BA2254

产品规格：50T/48S

产品说明：

一氧化氮合成酶（Nitric Oxide Synthase, NOS, EC 1.14.13.39）是生物体内催化L-精氨酸合成NO的一类酶，主要存在于血管平滑肌、巨噬细胞、内皮细胞、神经细胞、肝细胞、肾小球膜细胞等各种细胞中。NO作为细胞信息分子，在神经系统、免疫系统和心血管系统中起着重要的调节作用。

NOS催化L-精氨酸、分子氧和NADPH，生成NO和NADP⁺，NO在水溶液中极易氧化生成NO₂⁻和NO₃⁻。在酸性条件下，NO₂⁻与重氮盐磺胺胺生成重氮化合物，进一步与萘基乙烯基二胺偶合，产物在550nm处有特征吸收峰，测定其吸光值，可以计算得到NOS活性大小。



注意：实验之前建议选择2-3个预期差异大的样本做预实验。如果样本吸光值不在测量范围内建议稀释或者增加样本量进行检测。

产品组成：

试剂名称	规格	保存条件
提取液一	液体60mL×1瓶	-20℃
提取液二	液体0.6mL×2支	-20℃
缓冲液	液体30mL×1瓶	2-8℃
试剂一	液体8mL×1瓶	2-8℃
试剂二	粉剂×2瓶	-20℃
试剂三	液体50μL×1支	2-8℃
试剂四	粉剂×2支	-20℃
试剂五	粉剂×2瓶	-20℃
试剂六	液体2.5mL×1支	2-8℃
试剂七	液体55 μ L×1支	2-8℃
显色液A液	液体15mL×1瓶	2-8℃
显色液B液	液体15mL×1瓶	2-8℃
标准品	液体1mL×1支	2-8℃

溶液的配制：

1. 提取液二：为易挥发试剂，用完后尽快密封，-20℃保存；
2. 试剂二：试剂放于瓶内玻璃瓶内，临用前取1瓶加入6mL缓冲液，-20℃分装可保存4周，避免反复冻融；
3. 试剂三工作液：临用前根据样本量按照试剂三：缓冲液=4 μ L：396 μ L（0.4mL，5T）的比例配制，现用现配；
4. 试剂四：临用前取1支试剂四加入0.6mL缓冲液，-20℃分装可保存4周，避免反复冻融；
5. 试剂五：试剂放于瓶内玻璃瓶中，临用前取1支试剂五加入2.4mL缓冲液，-20℃分装可保存4周，避免反复冻融；



扫一扫 加微信

郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou 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

- 工作液：临用前根据样本数量按照试剂一：试剂二：试剂三工作液：试剂四：试剂五=0.6mL：1.0mL：0.4mL：0.1mL：0.4mL（2.5mL，5T）的比例配制工作液，现用现配；
- 试剂七工作液：临用前根据样本数量按照试剂七：缓冲液=10 μL：450 μL（0.46mL，11T）的比例配制，现用现配；
- 显色液：临用前根据样本数量按照显色液A液：显色液B液=1:1充分混匀，现配现用；
- 标准品：10 μmol/mL亚硝酸钠。临用前取5 μL 10 μmol/mL亚硝酸钠标准液，加入995 μL蒸馏水，配制成0.05 μmol/mL亚硝酸钠标准液，现配现用。

注：试剂二、试剂四、试剂五为冻干试剂，可能存在肉眼观察试剂量相差较大甚至量很少的现象，此现象不影响使用，实际质量相同。

自备材料：

可见分光光度计、低温离心机、分析天平、1mL玻璃比色皿、可调式移液枪、研钵/匀浆器/细胞超声破碎仪、冰和蒸馏水。

测定步骤：

一、样本处理（可适当调整待测样本量，具体比例可以参考文献）

- 组织样本：建议称取0.2g样本，加入0.98mL提取液一和0.02mL提取液二，冰浴匀浆后，于4℃，12000g，离心15min，弃沉淀，取上清液置于冰上待测。
- 细菌/细胞样本：建议1000万细菌/细胞加入0.98mL提取液一和0.02mL提取液二，冰浴超声破碎（功率200W，超声3s，间隔7s，总时间5min），然后于4℃，12000g，离心15min，弃沉淀，取上清液置于冰上待测。
- 液体样本：直接测定。若液体有浑浊则离心取上清测定。

注：可根据样本量将提取液一和提取液二按照0.98mL：0.02mL的比例混匀后进行样本前处理。

二、测定步骤

- 可见分光光度计预热30min以上，调节波长至550nm，蒸馏水调零。
- 在2mL EP管按下表顺序加样：

试剂名称（μL）	测定管	标准管	空白管
样本	240	-	-
工作液	500	-	-
混匀，37℃反应60min，沸水浴5min（扣紧盖子），冷却后4℃，11000g离心10min，取全部上清于一个新EP管中			
上清液	全部上清液	-	-
试剂六	40	-	-
试剂七工作液	40	-	-
混匀，37℃反应30min			
标准液	-	240	-
蒸馏水	-	580	820
显色液	400	400	400
混匀，常温静置10min，取1mL反应液于1mL玻璃比色皿中测定550nm处各管吸光值，分别记为A测定、A标准和A空白，计算ΔA测定=A测定-A空白，ΔA标准=A标准-A空白。空白管和标准管只需测1-2次。			

三、NOS活性计算

1. 按样本蛋白浓度计算



扫一扫 加微信

郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou 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：每mg组织蛋白每分钟催化产生1nmol NO定义为一个酶活单位。

$$\text{NOS活性 (U/mg prot)} = (\Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \times C_{\text{标准}}) \times V_{\text{样}} \div (C_{\text{pr}} \times V_{\text{样}}) \times 10^3 \div T \times F \\ = 0.83 \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \div C_{\text{pr}} \times F$$

2. 按样本质量计算

单位的定义：每g组织每分钟催化产生1nmol NO定义为一个酶活单位。

$$\text{NOS活性 (U/g 质量)} = (\Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \times C_{\text{标准}}) \times V_{\text{样}} \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \times 10^3 \div T \times F \\ = 0.83 \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \div W \times F$$

3. 按细胞/细菌数目计算

单位的定义：每 10^6 个细菌/细胞每分钟催化产生1nmol NO定义为一个酶活单位。

$$\text{NOS活性 (U/}10^6 \text{ cell)} = (\Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \times C_{\text{标准}}) \times V_{\text{样}} \div (N \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \times 10^3 \div T \times F \\ = 0.83 \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \div N \times F$$

4. 按液体体积计算

单位的定义：每mL液体每分钟催化产生1nmol NO定义为一个酶活单位。

$$\text{NOS活性 (U/mL)} = (\Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \times C_{\text{标准}}) \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样}} \times 10^3 \div T \times F \\ = 0.83 \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \times F$$

C标准：0.05 $\mu\text{mol/mL}$ ；V样：反应体系中加入的样本体积，0.24mL；V样总：加入的提取液一和提取液二的总体积，1mL；Cpr：蛋白质浓度，mg/mL；W：样本质量，g；N：细胞或细菌数目，以 10^6 计； 10^3 ：单位换算系数， $1 \mu\text{mol}=10^3\text{nmol}$ ；T：反应时间，60min；F：样本稀释倍数。

注意事项：

1. NOS稳定性差，易变性失活，建议使用新鲜样本实验，如果不立即实验，样本需-20 $^{\circ}\text{C}$ 保存。
2. 试剂二配制好后，建议根据样本量取出所需试剂二，剩余试剂二需尽快置于-20 $^{\circ}\text{C}$ 保存。
3. 如果 ΔA 测定小于0.005或测定管吸光值接近空白管，可以增加样本量或者延长第一步37 $^{\circ}\text{C}$ 反应时间后再进行测定；如果 ΔA 测定大于0.4，建议将样本匀浆后的上清液用缓冲液适当稀释后再进行测定。注意同步修改计算公式。



扫一扫 加微信

郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou 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