

## NADH 氧化酶 (NADH oxidase, NOX) 试剂盒说明书

分光光度法 50 管/48 样

正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

### 测定意义:

NOX (EC 1.6.99.3) 广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中, 可在氧气存在下, 直接将 NADH 氧化为 NAD。该酶不仅参与 NAD 的再生, 而且与免疫反应密切相关。

### 测定原理:

NOX 能够将 NADH 氧化为 NAD, NADH 的氧化与 2,6 二氯酚靛蓝 (DCPIP) 的还原相偶联, 蓝色的 DCPIP 被还原为无色的 DCPIP, 在 600nm 下测定蓝色 DCPIP 的还原速率计算出 NADH 氧化酶活性的大小。

### 组成:

| 产品名称    | CE011-50T/48S | Storage |
|---------|---------------|---------|
| 试剂一: 液体 | 50ml          | -20°C   |
| 试剂二: 液体 | 10ml          | -20°C   |
| 试剂三: 液体 | 1ml           | -20°C   |
| 试剂四: 液体 | 50ml          | 4°C     |
| 试剂五: 液体 | 6 ml          | 4°C     |
| 试剂六: 粉剂 | 2 瓶           | -20°C   |
| 说明书     | 一份            |         |

试剂六: 粉剂×2 瓶, -20°C 保存; 临用前每瓶加入 5ml 蒸馏水; 用不完的试剂分装后-20°C 保存, 禁止反复冻融。

### 自备仪器和用品:

可见分光光度计、台式离心机、水浴锅、可调式移液器、1ml 玻璃比色皿、研钵、冰、蒸馏水

### 样本的前处理:

组织、细菌或细胞中胞浆蛋白与线粒体蛋白的分离:

- ① 准确称取 0.1g 组织或收集 500 万细胞, 加入 1ml 试剂一和 10 $\mu$ l 试剂三, 用冰浴匀浆器或研钵匀浆。
- ② 将匀浆 600g, 4°C 离心 5min。
- ③ 弃沉淀, 将上清液移至另一离心管中, 11000g, 4°C 离心 10min。
- ④ 上清液即为除去线粒体的胞浆蛋白, 可用于测定从线粒体泄漏的 NOX (此步可选做)。

最终解释权所有 © 伊势久 (江苏连云港) 生物科技有限责任公司, 保留一切权利



⑤ 步骤④中的沉淀即为线粒体，加入 200 $\mu$ l 试剂二和 2 $\mu$ l 试剂三，超声波破碎（冰浴，功率 20%或 200W，超声 3s，间隔 10 秒，重复 30 次），用于 NOX 活性测定。

血清（浆）样品：直接检测。

### 测定步骤：

1、分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 600nm，蒸馏水调零。

2、样本测定

(1) 试剂四、试剂五和试剂六于 37 $^{\circ}$ C（哺乳动物）或 25 $^{\circ}$ C（其它物种）孵育 5min。

(2) 在 1ml 石英比色皿中加入 40 $\mu$ l 样本、700 $\mu$ l 试剂四、100 $\mu$ l 试剂五和 160 $\mu$ l 试剂六，混匀，记录 600nm 处 20s 时吸光值 A1 和 1min20s 后的吸光值 A2，计算 $\Delta A=A1-A2$ 。

### NOX 活力单位的计算：

1、血清（浆）NOX 活力的计算：

单位的定义：每 ml 血清（浆）在每 ml 反应体系中每分钟 A600 变化 0.01 定义为一个酶活力单位。

$$\text{NOX (U/ml)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div V_{\text{样}} \div 0.01 \div T = 2500 \times \Delta A$$

2、组织、细菌或细胞中 NOX 活力的计算：

(1) 按样本蛋白浓度计算：

单位的定义：每 mg 组织蛋白在每 ml 反应体系中每分钟 A600 变化 0.01 定义为一个酶活力单位。

$$\text{NOX (U/mg prot)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times \text{Cpr}) \div 0.01 \div T = 2500 \times \Delta A \div \text{Cpr}$$

此法需要自行测定样本蛋白质浓度。

(2) 按样本鲜重计算：

单位的定义：每 g 组织在每 ml 反应体系中每分钟 A600 变化 0.01 定义为一个酶活力单位。

$$\text{NOX (U/g 鲜重)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div 0.01 \div T = 505 \times \Delta A \div W$$

(3) 按细菌或细胞密度计算：

单位的定义：每 1 万个细菌或细胞在每 ml 反应体系中每分钟 A600 变化 0.01 定义为一个酶活力单位。

$$\text{NOX (U/10}^4 \text{ cell)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (500 \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div 0.01 \div T = 1.01 \times \Delta A$$

V 反总：反应体系总体积，1ml； V 样：加入样本体积，0.04ml； V 样总：加入提取液体积，0.202 ml； T：反应时间，1 min； Cpr：样本蛋白质浓度，mg/ml； W：样本质量； 500：细胞或细菌总数，500 万。

