

氨基比林-N-脱甲基酶 (AND) 试剂盒说明书

分光光度法 50 管/24 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:

细胞色素 P450 酶是一组在外源物质代谢中, 尤其是药物和毒物, 具有重要作用的酶系。AND 作为 P450 酶系的重要一员, 相当于 CYP3A4 亚型, 与药物的去甲基化反应密切相关。

测定原理:

AND 催化氨基比林释放甲醛。通过 Nash 比色法测定甲醛含量。即可计算出 AND 活性。

组成:

产品名称	CP003-50T/24S	Storage
试剂一: 粉剂	1 瓶	4°C
试剂二:液体	1 瓶	4°C
试剂三: 粉剂	1 瓶	4℃避光
试剂四: 粉剂	1 瓶	4°C
试剂五: 粉剂	1 瓶	室温
试剂六:液体	1 瓶	室温
试剂七:液体	1 瓶	4°C
标准液:液体	1 瓶	-20°C
说明书	一份	

试剂一: 粉剂×1 瓶, 4℃保存。临用前加 50ml 蒸馏水充分溶解。

试剂三: 粉剂×1 瓶(棕色瓶), 4° C避光保存。临用前加入 **2.6ml** 无水乙醇,充分溶解。

试剂四: 粉剂×1 瓶, 4℃保存。临用前加入 2.6ml 蒸馏水, 充分溶解。

试剂五: 粉剂×1 瓶, 室温保存。临用前加蒸馏水 10ml 充分溶解。

标准液:液体×1瓶, -20℃保存。临用前取 1.5ml EP 管,加入 10μl 标准液,加 990μl 蒸馏水,混匀即为

0.05 mmol/L 标准甲醛溶液, 4°C保存。

自备仪器和用品:

可见分光光度计、普通离心机,超速离心机、水浴锅、可调式移液枪、1ml 玻璃比色皿、蒸馏水、无水乙醇和冰。

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







粗酶液提取:

- 1、除去细胞核,线粒体等大分子物质: 称约 0.5g 组织,加入 1ml 试剂一,冰上充分研磨, 10000g 4℃ 离心 30min,取上清液转入超速离心管。
 - 2、粗制微粒体: 4℃, 10000g, 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, 10000g 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, 即粗酶液, 待测。该待测液需当天使用。

AND 活性测定操作:

- 1. 分光光度计预热 30 min, 调节波长到 412 nm, 蒸馏水调零。
- 2. 试剂二置于 37°C水浴中预热 30min。
- 3. 对照管: 取 1 支 EP 管, 加入 50μl 粗酶液, 850μl 试剂二, 50μl 试剂三, 50μl 蒸馏水, 混匀后置于 37℃水浴保温 30min; 立即加入 175μl 试剂五, 混匀后置于冰浴中 5min; 取出后加入 175μl 试剂六, 混匀后室温静置 5min; 室温 8000rpm 离心 5min; 取新的 EP 管, 加入 500μl 上清液, 500μl 试剂七, 混匀后 60℃ 水浴 10min, 然后取出, 用冷水冷却 5min, 于 412nm 测定光吸收, 记为 A 对照管。
- 4. 测定管: 取 1 支 EP 管, 加入 50μl 粗酶液, 850μl 试剂二, 50μl 试剂三, 50μl 试剂四, 混匀后置于 37°C水浴保温 30min; 立即加入 175μl 试剂五, 混匀后置于冰浴中 5min; 取出后加入 175μl 试剂六, 混匀后室温静置 5min; 室温 8000rpm 离心 5min; 取 1 支新 EP 管, 加入 500μl 上清液, 500μl 试剂七, 混匀后 60°C水浴 10min, 然后取出, 用冷水冷却 5min, 于 412nm 测定光吸收, 记为 A 测定管。
- 5. 标准管: 取 1 支 EP 管, 加入 500μl 标准品, 500μl 试剂七, 混匀后 60℃水浴 10min, 然后取出, 用冷水冷却 5min, 于 412nm 测定光吸收, 记为 A 标准管。

注意: 每个样品都需要做对照管。

AND 活性计算:

(1).按照蛋白浓度计算:

活性单位定义: 37℃中每分钟每毫克蛋白催化产生 1nmol 甲醛为 1 个酶活单位。

AND 活性(nmol/min/mg prot)= C 标准品×V 标准品× (A 测定管 – A 对照管) ÷A 标准管×稀释倍数÷ (Cpr×V 样) ÷T

= 45× (A 测定管 - A 空白管) ÷A 标准管÷Cpr

(2).按照样本质量计算:

活性单位定义: 37℃中每分钟每克样品催化产生 1nmol 甲醛为 1 个酶活单位。

AND 活性(nmol/min/g 鲜重)= C 标准品×V 标准品× (A 测定管 – A 对照管) ÷A 标准管×稀释倍数÷(W×V 样)÷T

= 45× (A 测定管 - A 对照管) ÷ A 标准管÷W

C 标准品: 0.05 mmol/L=50μmol/L; V 标准品: 500μl=0.0005 L; 稀释倍数: V 反总÷V 上清液= (50+850+50+50+50+175+175) ÷500=2.7; Cpr: 粗酶液蛋白质浓度 mg/ml, 需要另外测定,建议使用本公司 BCA 蛋白质含量测定试剂盒; V 样: 加入粗酶液体积,50μl=0.05ml; W: 样本质量,g; T: 反应时间,30min。

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







注意事项:

- 1、粗酶液需在当日完成测定,如需保存,则向粗酶液提取步骤 3 的沉淀中加 0.5ml 20%的甘油,分装后,-80℃保存;
- 2、试剂三和试剂四需临用前配制,如当天没有用完,4℃避光保存,可用1周;
- 3、粗酶液可直接用于蛋白浓度测定,建议用 BCA 法测蛋白含量。



