

## NADPH 氧化酶 (NADPH oxidase) 试剂盒说明书

(货号: ADS-F-NA001 分光法 24 样)

### 一、产品简介:

NADPH 氧化酶 (NAO) 是一个典型的膜蛋白, 催化 NADPH 氧化生成  $\text{NADP}^+$ , 并将电子传递给氧原子从而产生超氧阴离子。广泛存在于动物、植物和真菌中。该酶异常可导致人慢性肉芽肿病 (GCD), 在植物中, 该酶与其抗病性和各种胁迫有密切关系。

NADPH 氧化酶 (NAO) 将 NADPH 氧化为  $\text{NADP}^+$  的同时生成超氧阴离子 ( $\text{O}_2^{\cdot-}$ ), 接着与显色剂反应生成水溶性的黄色物质。对照通过添加该酶的特异性抑制剂 DPI 排除背景值。最终检测生成的有色物质在 450nm 处的吸光值, 即可计算得出 NAO 酶活性大小。

### 二、试剂盒组分与配制:

试剂名称	规格	保存条件	
提取液	液体 60mL×1 瓶	4℃ 保存	
试剂一	液体 0.25mL×1 支	-20℃ 保存	若凝固可放置室温或 25℃ 水浴溶解。
试剂二	液体 1.5mL×1 支	-20℃ 保存	
试剂三	粉体 2 支	-20℃ 保存	用前甩几下或离心使粉剂落入底部, 分别加 0.8mL 蒸馏水溶解备用。用不完的试剂分装后-20℃ 保存, 禁止反复冻融, 三天内用完。
试剂四	液体 1.5mL×1 支	-20℃ 保存	

### 三、所需的仪器和用品:

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm)、低温台式离心机、水浴锅、可调式移液器、研钵、冰、蒸馏水。

### 四、NADPH 氧化酶 (NAO) 活性测定:

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定, 了解本批样品情况, 熟悉实验流程, 避免实验样本和试剂浪费!

#### 1、样本制备

##### ① 组织样本:

取约 0.1g 组织, 加入 1mL 提取液, 在 4℃ 或冰浴进行匀浆(或使用各类常见匀浆器)。4℃×12000rpm 离心 10min, 取上清作为待测液。

【注】: 若增加样本量, 可按照组织质量 (g): 提取液体积 (mL) 为 1: 5~10 的比例进行提取

##### ② 细菌/细胞样本:

先收集细菌或细胞到离心管内, 离心后弃上清; 取约 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液, 超声波破碎细菌或细胞 (冰浴, 功率 200W, 超声 3s, 间隔 10s, 重复 30 次); 12000rpm 4℃ 离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

【注】: 若增加样本量, 可按照细菌/细胞数量 ( $10^4$ ): 提取液 (mL) 为 500~1000: 1 的比例进行提取。

##### ③ 液体样本: 直接检测; 若浑浊, 离心后取上清检测。

#### 2、上机检测:

① 可见分光光度计预热 30min 以上, 设定温度 37℃, 调节波长至 450nm, 蒸馏水调零。

② 所有试剂解冻至室温 (25℃)。

③ 在 1mL 玻璃比色皿中依次加入:

试剂名称 (μL)	测定管	对照管
样本	40	40

提取液	580	570
试剂一		10
37°C 孵育 5min (可能会产生沉淀, 但不影响后续测定)		
试剂二	30	30
试剂三	30	30
试剂四	30	30
37°C 避光孵育 20min, 于 450nm 读取吸光值 A, ΔA=A 测定-A 对照。		

【注】若 ΔA 的值在零附近, 可以延长反应时间 T (如至 40min 或更长), 则改变后的反应时间 T 需代入公式重新计算。

## 五、结果计算:

### 1、按样本蛋白浓度计算:

酶活定义: 每毫克组织蛋白每分钟在反应体系中使 450nm 处吸光值变化 0.005 为一酶活单位。

$$NAO(\Delta OD_{450}/\text{min}/\text{mg prot}) = \Delta A \div (V1 \times Cpr) \div 0.005 \div T = 250 \times \Delta A \div Cpr$$

### 2、按样本鲜重计算:

酶活定义: 每克组织每分钟在反应体系中使 450nm 处吸光值变化 0.005 为一酶活单位。

$$NAO(\Delta OD_{450}/\text{min}/\text{g 鲜重}) = \Delta A \div (W \times V1 \div V) \div 0.005 \div T = 250 \times \Delta A \div W$$

### 3、按细菌或细胞密度计算:

酶活定义: 每 1 万个细菌或细胞每分钟在反应体系中使 450nm 处吸光值变化 0.005 为一酶活单位。

$$NAO(\Delta OD_{450}/\text{min} / 10^4 \text{ cell}) = \Delta A \div (500 \times V1 \div V) \div 0.005 \div T = 5 \times \Delta A$$

V---加入提取液体积, 1mL;

V1---加入样本体积, 0.04mL;

T---反应时间, 20min;

W---样本质量, g;

500---细胞或细菌总数, 万;

Cpr---样本蛋白质浓度, mg/mL; 建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒。