

天冬酰胺酶(Asparaginase, ASNase) 活性测定试剂盒说明书

(货号: ADS-F-AJS021 分光法 48 样)

一、产品简介:

天冬酰胺酶 (EC 3.5.1.1, ASNase) 是一种酰胺水解酶, 能够将 L-天冬酰胺脱去氨基生成 L-天冬氨酸和氨。该酶具有抗肿瘤活性, 在食品和医药等领域应用十分广泛。

天冬酰胺酶 (ASNase) 催化天冬酰胺水解成天冬氨酸和氨, 利用氨在强碱的环境下与次氯酸盐和苯酚作用, 生成水溶性染料靛酚蓝, 溶液颜色稳定。其在 630nm 处有特征吸收峰, 通过检测氨增加的速率, 即可计算该酶活性大小。

二、试剂盒的组成和配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 60mL×1 瓶	4°C保存	
试剂一	液体 20mL×1 瓶	4°C保存	
试剂二	粉剂 2 瓶	4°C保存	临用前甩几下使粉体落入底部, 每瓶再加 11mL 蒸馏水溶解备用。
试剂三	液体 20mL×1 瓶	4°C保存	
试剂四	液体 24mL×1 瓶	4°C保存	
试剂五	液体 12mL×1 瓶	4°C保存	
试剂六	A: 液体 7mL×4 瓶 B: 液体 1 支	4°C保存	临用前取 60μL 的 B 液进一瓶 A 液中, 混匀后作为试剂六使用。混匀后的试剂六一周内用完。
标准管	液体 1 支	4°C保存	若重新做标曲, 则用到该标曲。

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)、台式离心机、可调式移液枪、研钵。

四、天冬酰胺酶 (ASNase) 活性测定:

1、样本制备:

- ① 组织样本: 称取约 0.1g 组织 (水分足的样本可取 0.2-0.5g), 加入 1mL 提取液; 进行冰浴匀浆。12000rpm, 4°C离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

【注】: 也可以按照组织质量 (g): 提取液体积 (mL) 为 1: 5~10 的比例提取。

- 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°C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 分光光度计预热 30min 以上, 调节波长至 630nm, 蒸馏水调零。
② 所有试剂解冻至室温 (25°C), 在 EP 管依次加入:

试剂名称 (μL)	测定管	对照管
样本	80	80
试剂一	200	200
试剂二	200	
试剂三		200
混匀, 放入 37°C 水浴锅或恒温培养箱中孵育 1h		

试剂二		200
试剂三	200	
混匀，室温 12000rpm 离心 10min，上清液待测。		

③ 显色反应：在 EP 管中依次加入：

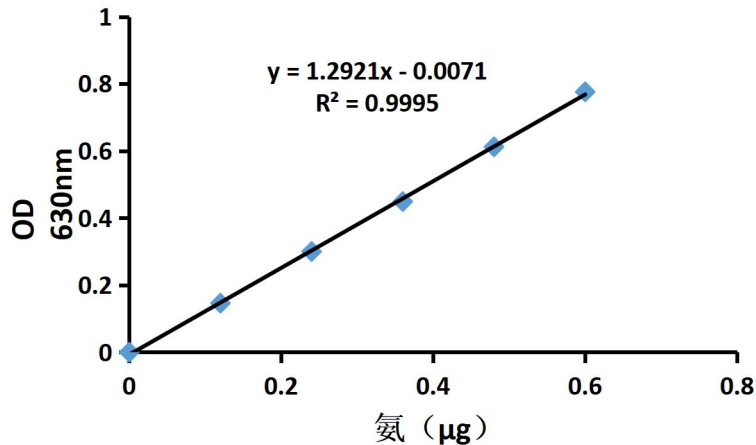
试剂名称 (μL)	测定管	对照管
上清液 (上步反应)	60	60
蒸馏水	180	180
试剂四	240	240
试剂五	120	120
试剂六	240	240
充分混匀，37°C 放置 20min 后，全部液体转移至 1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm) 中，于 630nm 处读取吸光值 A， $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}$ (每个样本做一个自身对照)。		

【注】1. 试剂四和五和六需分开加，不能事先混匀。

- 若 ΔA 的值较小，可增加 37°C 孵育时间 (如增至 2 小时或更长)，或在显色阶段增加上清液量 V_1 (如增至 120μL，则蒸馏水体积相应减少)；则改变后的 T 和 V_1 需代入计算公式重新计算。
- 若 A 测定大于 1.8，可减少 37°C 孵育时间 (如减至 0.5 小时或更短)，或在显色阶段减少上清液量 V_1 (如减至 30μL，则蒸馏水体积相应增加)；则改变后的 T 和 V_1 需代入公式重新计算。

五、结果计算：

1、标准曲线方程为 $y = 1.2921x - 0.0071$ ；x 为标准品质量 (μg)，y 为吸光值 ΔA 。



2、按样本蛋白浓度计算：

单位定义：每毫克蛋白质每小时催化天冬酰胺生成 1μg 氨定义为一个酶活力单位。

$$ASNase(\mu\text{g/h/mg prot}) = (\Delta A + 0.0071) \div 1.2921 \times (V_2 \div V_3) \div (V_1 \times C_{pr}) \div T = 110 \times (\Delta A + 0.0071) \div C_{pr}$$

3、按样本鲜重计算：

单位定义：每克组织每小时催化天冬酰胺生成 1μg 氨定义为一个酶活力单位。

$$ASNase(\mu\text{g/h/g 鲜重}) = (\Delta A + 0.0071) \div 1.2921 \times (V_2 \div V_3) \div (W \times V_1 \div V) \div T = 110 \times (\Delta A + 0.0071) \div W$$

4、按细胞数量计算：

单位定义：每 10^4 个细胞每小时催化天冬酰胺生成 1μg 氨定义为一个酶活力单位。

$$ASNase(\mu\text{g/h}/10^4 \text{ cell}) = (\Delta A + 0.0071) \div 1.2921 \times (V_2 \div V_3) \div (500 \times V_1 \div V) \div T = 0.22 \times (\Delta A + 0.0071)$$

5、按照液体体积计算：

单位定义：每毫升液体每小时催化天冬酰胺生成 1μg 氨定义为一个酶活力单位。

$$ASNase(\mu\text{g/h/mL}) = (\Delta A + 0.0071) \div 1.2921 \times (V_2 \div V_3) \div V_1 \div T = 110 \times (\Delta A + 0.0071)$$

V---提取液体积, 1mL; V1---加入②步反应体系中样本体积, 0.08mL;
V2---②步反应体系总体积: 0.68mL; V3---③步显色步骤中上清液体积, 0.06mL;
T---反应时间, 1h; W---样本质量;
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。

附: 标准曲线制作过程:

- 1 标准品母液(10 μ g/mL 的氨), 把母液用蒸馏水稀释成以下浓度梯度的标准品: 0, 2, 4, 6, 8, 10 μ g/mL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 2 按照显色反应阶段的测定管加样体系操作, 根据结果即可制作标准曲线。