

高铁还原酶（Ferric reductase,FCR）活性测定试剂盒说明书

（货号：BP10046F 分光法 48 样 有效期：3 个月）

一、指标介绍：

高铁还原酶（Ferric reductase, FCR）催化高铁螯合物中的 Fe^{3+} 还原为 Fe^{2+} ，在部分物种铁元素的吸收中有重要作用。

高铁还原酶（FCR）可以催化 Fe^{3+} 还原为 Fe^{2+} ， Fe^{2+} 再与亚铁嗪（ferrozine）生成紫红色化合物，该有色物质在 562nm 处有特征吸收峰，通过测定在 562nm 下的增加速率即可得出该酶活大小。

二、试剂盒组分与配制：

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
提取液	液体 60mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	粉体 2 支	4℃保存	每支： 1. 开盖前注意使粉体落入底部（可手动甩一甩）； 2. 加入 1.1mL 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。
试剂二	液体 2 支	-20℃避光保存	
试剂三	粉体 1 瓶	4℃避光保存	1. 开盖前注意使粉体落入底部（可手动甩一甩）； 2. 加入 2.4mL 蒸馏水溶解备用。 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂四	液体 25mL×1 瓶	4℃保存	
试剂五	液体 1 支	4℃保存	
标准品	液体 1mL×1 支	4℃避光保存	

三、实验器材：

研钵（匀浆机）、冰盒（制冰机）、台式离心机、可调式移液枪、水浴锅（烘箱、培养箱、金属浴）、1ml 比色皿、离心管、分光光度计、蒸馏水（去离子水、超纯水均可）。

四、指标测定：

建议先选取 1-3 个差异大的样本（例如不同类型或分组）进行预实验，熟悉操作流程，根据预实验结果确定或调整样本浓度，以防造成样本或试剂不必要的浪费！

1、样本提取：

① 组织样本：

取约 0.1g 组织，加入 1mL 提取液，进行冰浴匀浆。4℃×12000rpm 离心 5min，取上清，置冰上待测。

【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：澄清的液体可直接检测；若浑浊则离心后取上清液检测。

2、检测步骤：

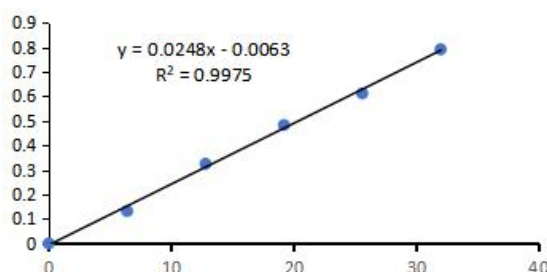
- ① 分光光度计预热 30min（等仪器过自检程序亦可），设定波长到 562nm，蒸馏水调零。
- ② 所有试剂解冻至室温（25℃），在 1mL 玻璃比色皿（光径 1cm）中依次加入：

试剂组分（μL）	测定管
样本	160
试剂一	40
试剂二	40
试剂三	40
试剂四	480
试剂五	40
充分混匀，于波长 562nm 处读取吸光值 A1， 室温（25℃）孵育 30min 后读取 A2， $\Delta A = A2 - A1$ 。	

【注】若 ΔA 的值在零附近，可增加样本加样体积 V1（如增至 240μL，则试剂四相应减少）；或延长反应时间 T（如增至 60min）；或增加样本取样质量 W；则改变后的 V1、T 和 W 需代入计算公式重新计算。

五、结果计算：

1、标准曲线：y = 0.0248x - 0.0063：x 为标准品摩尔质量(nmolL)，y 为 ΔA 。



2、按样本鲜重计算：

单位定义：每克组织每分钟催化生成 1nmol Fe²⁺ 定义为一个酶活单位（U）。

$$FCR (\text{nmol/min/g 鲜重}) = [(\Delta A + 0.0063) \div 0.0248] \div (W \times V1 \div V) \div T = 8.4 \times (\Delta A + 0.0063) \div W$$

3、按样本蛋白浓度计算：

单位定义：每毫克组织蛋白每分钟催化生成 1nmol Fe²⁺ 定义为一个酶活单位（U）。

$$FCR (\text{nmol/min/mg prot}) = [(\Delta A + 0.0063) \div 0.0248] \div (V1 \times Cpr) \div T = 8.4 \times (\Delta A + 0.0063) \div Cpr$$

4、按照液体体积计算：

单位定义：每毫升液体每分钟催化生成 1nmol Fe²⁺ 定义为一个酶活单位（U）。

$$FCR (\text{nmol/min/mL}) = [(\Delta A + 0.0063) \div 0.0248] \div V1 \div T = 8.4 \times (\Delta A + 0.0063)$$

5、按细菌/细胞数量计算：

单位定义：每 10⁴ 个细胞每分钟催化生成 1nmol Fe²⁺ 定义为一个酶活单位（U）。

$$FCR (\text{nmol/min/10}^4 \text{cell}) = [(\Delta A + 0.0063) \div 0.0248] \div (500 \times V1 \div V) \div T = 8.4 \times (\Delta A + 0.0063) \div 500$$

V---加入提取液体积，1 mL；

V1---加入样本体积，0.16mL；

T---反应时间, 30min;

W---样本质量, g;

500---细菌/细胞数量, 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。

附: 标准曲线制作过程:

- 1 标曲为非必做实验, 用户可根据实验需求制作标曲, 亦可直接采用说明书计算公式进行结果计算。
- 2 标准品母液浓度为 30 μ mol/mL。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品, 例如: 0, 1.875, 3.75, 7.5, 15, 30 μ mol/mL。也可根据实际样本调整标准品浓度。
- 3 标品稀释参照表如下:

标品浓度 μ mol/mL	0	1.875	3.75	7.5	15	30
标品母液 uL	0	25	50	100	200	400
蒸馏水 uL	400	375	350	300	200	0
各标准管混匀待用。						

- 4 依据如下的加样表操作, 根据结果, 以各浓度吸光值减去 0 浓度吸光值, 过 0 点制作标准曲线。

试剂组分 (μ L)	标准管	0 浓度管 (仅做一次)
标品	160	
蒸馏水		160
试剂三	40	40
试剂四	600	600
充分混匀, 取全部液体于 1ml 比色皿中, 于波长 562nm 处读取吸光值 A, $\Delta A = A_{\text{标准}} - A_0$ 浓度。		