

羧酸酯酶(CarE)活性测定说明书

(货号: BP10192F 分光法 48 样 有效期: 3 个月)

一、指标介绍:

羧酸酯酶 (CarE, EC 3.1.1.1) 是一种广泛分布于细胞胞液、线粒体和内质网的多聚蛋白,主要催化酯、硫酸酯和酰胺的水解,参与生物的解毒过程,被称为生物体内的清除剂。

羧酸酯酶催化乙酸-1-萘酯生成萘酚,进一步与固蓝显色剂反应生成有色物质,通过检测该有色物质在 450 nm 处的光吸收增加速率,进而得出羧酸酯酶(CarE)活性大小。

二、试剂盒的组分和配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
提取液	提取液 60mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	粉体 5 瓶	-20℃避光 保存	每瓶: 1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动甩一甩); 2. 再加 3.5mL 乙醇完全溶解备用,溶好的试剂可-20 度分装保存,禁止反复冻溶且避光保存,变色(即由浅黄色变为褐色)即废弃。
试剂二	试剂 A: 粉体 3 支 试剂 B: 空瓶 3 瓶	-20℃避光 保存	每支: 1. 临用前 8000g 4°C 离心 2mim 使试剂 A 落入管底(可手动甩一甩); 2. 加入 0.135mL 乙醇使试剂 A 完全溶解; 3. 再分别转移溶好的试剂 A 至一个试剂 B 空瓶中; 4. 接着再向试剂 B 瓶中加 13.2mL 试剂三混匀作为试剂二备用; 5. 可-20 度分装保存,禁止反复冻溶。
试剂三	液体 45mL×1 瓶	4℃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:

称取约 0.1g 组织,加入 1mL 提取液,进行冰浴匀浆。 4℃×12000rpm 离心 10min,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: $5\sim10$ 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

网址: www.bpelisa.com



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(104):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、检测步骤:
- ① 分光光度计预热 30min 以上、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 (光径 1cm) 中依次加入:

试剂组分 (μL)	测定管	对照管
样本	40	40
试剂一	120	120
蒸馏水		640
试剂二	640	

加入试剂二后立即开始计时,37°C准确反应 3min 后在 450nm 处读取吸光值 A, $\Delta A=A$ 测定-A 对照(每个样本做一个自身对照)。

- 【注】: 1. 加完试剂二即启动反应,所以试剂二加完需**立即**检测,若 A 测定值大于 1.5 或 Δ A 大于 1,可对样本进行稀释,稀释倍数 D 需代入公式重新计算。
 - 试剂一和二可预先按照比例 120:640 混合(用多少混合多少试剂量),然后加完样本后直接加 760μL 混合液即可,若加样本后再加试剂一出现浑浊沉淀,则可先使试剂一和二按照比例 120:640混合(用多少混合多少试剂量),加完样本后直接加 760μL 混合液即可;
 - 3. 若 ΔA 小于 0.005,可增加样本量 V1(如增至 $80\mu L$,试剂二相应减少),或延长反应时间 T(如由 3min 延长至 10min),则改变后的 V1 和 T 需代入公式重新计算。

五、结果计算:

1、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 处吸光值增加 1 为一个酶活单位。 $CarE(\Delta \mathbf{OD}_{450} / min/g 鲜重) = \Delta A \div 1 \div (W \times V1 \div V) \div T \times D = 8.33 \times \Delta A \div W \times D$

2、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 处吸光值增加 1 为一个酶活单位。

 $CarE(\Delta OD_{450}/min/mg prot) = \Delta A \div 1 \div (V1 \times Cpr) \div T \times D = 8.33 \times \Delta A \div Cpr \times D$

3、按细胞数量计算:

酶活定义:每 10^4 个细胞每分钟在反应体系中使 450nm 处吸光值 1 为一个酶活单位。 $CarE(\Delta \textbf{OD}_{450}$ /min/ 10^4 cell)= $\Delta A \div 1 \div (500 \times V1 \div V) \div T \times D = 0.017 \times \Delta A \times D$

4、按液体体积计算:

酶活定义: 每毫升液体每分钟在反应体系中使 450nm 处吸光值增加 1 为一个酶活单位。

 $CarE(\Delta OD_{450}/min/mL) = \Delta A \div 1 \div V1 \div T \times D = 8.33 \times \Delta A \times D$

V---加入提取液体积, 1 mL; V1---加入样本体积, 0.04mL;

T---反应时间, 3 min; W---样本质量, g;

D---稀释倍数, 若未稀释则值为 1;

Cpr---样本蛋白质浓度,mg/mL;建议使用本公司的蛋白含量测定试剂盒。

网址: www.bpelisa.com