

硫氧还蛋白过氧化物酶(Thioredoxin peroxidase)试剂盒说明书

(货号: BP10229F 分光法 48 样 有效期: 3 个月)

一、指标介绍:

硫氧还蛋白过氧化物酶(TPx)属于过氧化物酶家族,普遍存在于各种生物体内,主要还原过氧化氢和一些氢过氧化物来实现抗氧化作用,功能与 GPX 类似,也是谷胱甘肽氧化还原循环关键酶之一。具有抗氧化和调节由过氧化氢介导的信号转导和免疫反应等功能。

本试剂盒利用 TPX 催化 H_2O_2 氧化二硫苏糖醇(DTT),通过用硫氰酸铁法检测剩余 H_2O_2 ,由于形成的化合物于 475nm 处的吸光值,进而计算出 TPX 活性大小。

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	液体 20mL×1 瓶	4℃保存	
试剂二	粉体 3 支	4°C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 2mL 蒸馏水溶解, 三天内用完。
试剂三	液体1支	4℃避光 保存	 临用前 8000g 4°C 离心 2mim 使试剂落入管底; 取11μL至新EP管中,再加1.1mL 蒸馏水混匀,接着再用蒸馏水稀释 100倍备用; 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂四	3mL×1 瓶	4℃保存	
试剂五	粉体 4 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 1.5mL 蒸馏水溶解, 现配现用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂六	2.5mL×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:

1、样本提取:

① 组织样本: 称取约 0.1g 组织(水分充足样本可取 0.5g),加入 1mL 提取液,在 $4^{\circ}C$ 或冰浴进行匀 浆。 $4^{\circ}C$ 约 12,000rpm 离心 10min,取上清作为待测样品。

【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 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液,在 4 $^{\circ}$ C 或冰浴进行匀浆。4 $^{\circ}$ C 约 12,000rpm 离心 10min,取上清作为待测样品。

【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。

网址: www.bpelisa.com



③ 液体样本:直接测定。

2、检测步骤:

① 分光光度计预热 30 min, 调节波长到 475nm, 蒸馏水调零。

② 所有试剂解冻至室温(25°C), 在 EP 管中依次加入:

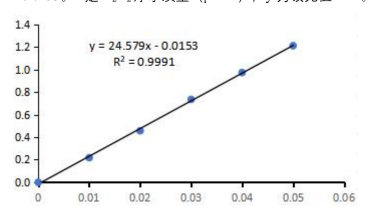
	H 1 17:3 47:10 4				
试剂组分 (μL)	测定管	空白管 (仅做一次)			
样本	20				
蒸馏水		20			
试剂一	330	330			
试剂二	100	100			
混匀,室温(25℃)孵育 5min					
试剂三	50	50			
混匀,室温(25℃)反应 2min					
试剂四	50	50			
试剂五	100	100			
试剂六	50	50			

混匀,测定管需室温(25℃)12000rpm 离心 2min,再同空白管一起取全部澄清液体至 1mL 玻璃比色皿(光径1cm)中,立即于 475nm 处读值, △A=A 空白-A 测定。

【注】若测定管没有颜色即 TPx 活性高,需减少样本加样体积 V1(如减至 5μL,则试剂一相应增加),或缩短反应时间 T(如室温反应 2min 缩至 1min 或更短);若ΔA 在零附近即测定管颜色接近空白管,需增加加样体积 V1(如增至 40μL,则试剂一相应减少),或延长反应时间 T(如延至 5min 或更长);则改变后的 V1 和 T 需代入计算公式重新计算。

五、结果计算:

1.标准曲线: y=24.579x - 0.0153。x 是 H₂O₂ 摩尔质量(µmoL),<math>y 为吸光值 $\triangle A$ 。



2. 按蛋白浓度计算:

酶活定义: 每毫克蛋白每分钟降解 1μmoLH₂O₂ 为 1 个酶活单位。 TPx 酶活 (μmoL/min/mg prot)=[(ΔA+0.0153)÷24.579]÷(Cpr×V1)÷T×D =1.017×(ΔA+0.0153)÷Cpr×D

3. 按样本质量计算:

酶活定义: 每克样本每分钟氧化降解 1μmoLH₂O₂ 为 1 个酶活单位。 TPx 酶活 (μmoL/min/g 鲜重)=[(ΔA+0.0153)÷24.579] ÷(W×V1÷V)÷T×D =1.017×(ΔA+0.0153)÷W×D

4. 按细胞数量计算:

酶活定义:每 10^4 个细胞每分钟降解 1μ moLH₂O₂为1个酶活单位。

网址: www.bpelisa.com



TPx 酶活(μmoL/min/10⁴ cell)=[(ΔA+0.0153)÷24.579]÷(细胞数量×V1÷V)÷T×D =1.017×(ΔA+0.0153)÷细胞数量×D

5. 按液体体积计算:

酶活定义: 每毫升液体每分钟降解 1μmoLH₂O₂ 为 1 个酶活单位。

TPx 酶活(μmoL/min/mL)=[(△A+0.0153)÷24.579]÷V1÷T×D=1.017×(△A+0.0153)×D

V---提取液体积, 1 mL; V1---上清液体积, 20μL =0.02 mL;

D----稀释倍数; W---样本质量, g; T---反应时间, 2min;

Cpr---上清液蛋白浓度(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 将试剂三稀释 100 倍即为标准品母液、标准品母液浓度为 1μmoL/mL。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如: 0, 0.2, 0.4, 0.6, 0.8, 1μmoL/mL。也可根据实际样本调整标准品浓度。

2 标品稀释参照表如下:

标品浓度	0	0.2	0.4	0.6	0.8	1
μmoL/mL	0	0.2	0.4	0.0	0.8	1
标品稀释液	0	40	80	120	160	200
uL	V	40	00	120	100	200
水 uL	200	160	120	80	40	0
各标准管混匀待用。						

3 依据加样表操作,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。

试剂名称 (μL)	标准管	0 浓度管(仅做一次)	
蒸馏水	20	70	
试剂一	430	430	
标品	50		
试剂四	50	50	
试剂五	100	100	
试剂六	50	50	

混匀取澄清液体至 1mL 玻璃比色皿(光径 1cm)中,立即于 475nm 处读值, $\triangle A=A$ 测定-0 浓度管。

网址: www.bpelisa.com