

亚硝酸还原酶(Nitrite reductase, NiR)试剂盒说明书

(货号: BP10356W-96 微板法 96 样 有效期: 3 个月)

一、指标介绍:

亚硝酸还原酶 (NiR, EC1.7.2.1) 是一类能催化亚硝酸盐还原的氧化还原酶,广泛存在于微生物及植物体内,是自然 界氮循环过程中的关键酶,可以将亚硝酸盐降解为 NO 或 NH_3 ,从而减少环境中亚硝态氮的积累,降低因亚硝酸盐累积而造成的对生物体的毒害作用。

亚硝酸还原酶可将 NO_2 ·还原为 NO_7 使样品中参与对-氨基苯磺酸及 α -萘胺定量生成(粉)红色偶氮化合物的 NO_2 ·减少,根据颜色深浅即 540m 处吸光值的变化可反应亚硝酸还原酶的活性。

二、试剂盒的组成和配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
	液体 120mL×1 瓶	4℃保存	1. 用前摇匀,且用蒸馏水稀释一倍后做
延 以/仪	液体 IZUML×I 机	4 5 本1子	为提取液使用; 2. 保存周期与试剂盒有效期相同。
			每瓶:
		4℃保存	^丙 元: 1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动
试剂一	 粉体 4 瓶		用一甩);
111,713	1/J FT 1 /ILL		2. 每瓶加 3mL 提取液溶解;
			3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
			1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动
试剂二		4℃保存	甩一甩);
	粉剂1瓶		2. 再加 6mL 提取液溶解;
			3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
			1. 临用前一支试剂 A 和 B 分别用 1mL
> b > -1 —	试剂三 Amg×3 支 试剂三 Bmg×3 支	4℃保存	蒸馏水完全溶解;
试剂三			2. 再把 1mL 试剂 B 倒入 1mL 试剂 A 中
			混成试剂三 mix(一周内用完)。
			1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动
试剂四	业//★ 1 光5	4℃保存	甩一甩);
风加四	粉体1瓶	4 01木1子	2. 加入 12mL 蒸馏水溶解;
			3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂五	液体 12mL×1 瓶	4℃避光保存	1. 临用前,可依据待检测样本数量,把
M/NJTT	/汉 本 1211112 711	・し姓儿休行	试剂五和六等比例混合成无色的反应 mix
试剂六	 液体 12mL×1 瓶	4℃避光保存	(注意观察,若变粉色,则不能使用);
W()137 (/X T T M	· O (20,70 (A))	2. 两天之内用完。
			1. 若重新做标曲,则用到该试剂;
标准品	粉体1支	4℃避光保存	2. 按照说明书中标曲制作步骤进行配
			制;
			3. 溶解后的标品一周内用完。

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)、 96 孔板、离心管、酶标仪、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

四、指标测定:

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

网址: www.bpelisa.com



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。10000g 4℃离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

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; 超声波破碎细菌或细胞(冰浴, 300W, 超声 3s, 间隔 7s, 总时间 3min); 10000g 4℃离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

【注】: 若增加样本量,按照细菌/细胞数量(10⁴个): 提取液体积(mL)为500~1000:1 的比例进行提取。

2、检测步骤:

- ① 酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 540nm。
- ② 在 EP 管中加入下列试剂:

测定管	对照管			
50	50			
50				
330	430			
20	20			
50				
混匀,于 37℃下反应 30min 后, 务必 于漩涡震荡仪上剧烈震荡 5min。				
50	50			
混匀,12000rpm,室温离心 5min,上清液待测。				
	50 50 330 20 50 min 后, 务必 于漩涡震荡			

③ 显色反应, 在96孔板中依次加入:

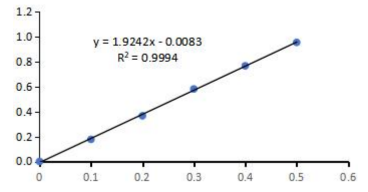
上清液	20	20	
蒸馏水	100	100	
反应 mix	100	100	
混匀 安涅反应 10min	→ 町 〒 540nm		

混匀,室温反应 10min,**立即**于 540nm 处分别读取吸光值 A, $\triangle A = A$ 对照- A 测定(每个测定管需设一个对照管)。

- 【注】: 1. 若 $\triangle A$ 值在零附近徘徊,可增加样本体积 V1(如增至 $50\mu L$ 或更多,则提取液相应减少),或延长反应时间 T (如增至 1h),则改变后的 V1 或 T 代入计算公式重新计算。
 - 2. $\triangle A$ 值需小于 1,若大于则需减少样本体积 V1(如减至 $10\mu L$ 或更少,则提取液相应增加),或缩短反应时间 T(如减至 10min),则改变后的 V1 或 T 代入计算公式重新计算。

五、结果计算:

1、标准曲线方程: y=1.9242x - 0.0083; x 为标准品摩尔浓度 (μmol/mL), y 为ΔA。



2、按照蛋白含量计算:

酶活定义:每毫克组织蛋白每小时还原 $1\mu mol\ NO_2$ 的量为一个酶活力单位。



 $NiR(\mu mol/h/mg prot) = [(\Delta A + 0.0083) \div 1.9242 \times V2] \div (V1 \times Cpr) \div T = 28.6 \times (\Delta A + 0.0083) \div Cpr$

3、按照样本质量计算:

酶活定义:每克组织每小时还原 $1\mu mol\ NO_2$ 的量为一个酶活力单位。

NiR(μmol/h/g 鲜重)=[(ΔA+0.0083)÷1.9242×V2]÷(W×V1÷V)÷T=28.6×(ΔA+0.0083)÷W

4、按照细菌/细胞数量计算:

酶活定义:每 10^4 个细胞每小时还原 1μ mol NO_2 的量为一个酶活力单位。

NiR (μmol/h/10⁴ cell)=[(ΔA+0.0083)÷1.9242×V2]÷(细胞数量×V1÷V)÷T

=28.6×(△A+0.0083)÷细胞数量

V---加入提取液体积, 1mL; V1---体系中加入样本体积, 0.02mL;

V2--反应阶段总体积, 0.55mL; T---反应时间, 30min=1/2h; 细胞数量---500万;

W---样本质量, g; Cpr---样本蛋白含量, 建议使用本公司 BCA 蛋白含量检测试剂盒。

附:标准曲线制作过程:

- 1 标准品用 1mL 蒸馏水溶解。(母液在两天内用完),标准品母液浓度为 100μmol/mL。将母液用 蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如: 0, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4, 0.5. μmol/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:
- 1. 吸取标准品母液 100uL, 加入 900uL 蒸馏水, 混匀得到 10μmol/mL 的标品稀释液; 2. 吸取 10μmol/mL 的标品稀释液 50uL,加入 950uL 蒸馏水,混匀得到 0.5μmol/mL 的标品稀释液待用。

标品浓度	0	0.1	0.2	0.3	0.4	0.5
μmol/mL	· ·	0.1	0.2	0.5	0.1	0.5
标品稀释液	0	40	80	120	160	200
uL	0	40	80	120	100	200
水 uL	200	160	120	80	40	0
夕 标准答识与往田						

合标准官准习付用。

3 依据显色反应阶段测定管的加样表操作,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。

试剂名称(μL)	标准管	0 浓度管(仅做一次)
标品	20	
蒸馏水	100	120
反应 mix	100	100

混匀, 室温反应 10min, **立即**于 540nm 处读取吸光值 A, △A=A 测定-0 浓度管。

网址: www.bpelisa.com