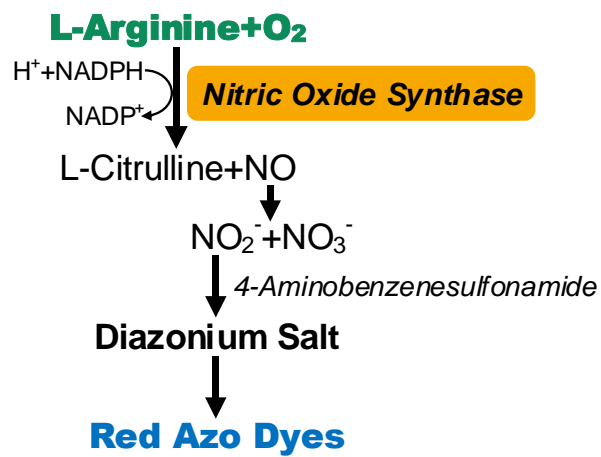




一氧化氮合成酶 (NOS) 活性检测试剂盒
Nitric Oxide Synthase (NOS) Activity Assay Kit



北京盒子生工科技有限公司
Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.



一氧化氮合成酶 (NOS) 活性检测试剂盒

Nitric Oxide Synthase (NOS) Activity Assay Kit

一、产品描述

一氧化氮合成酶是生物体内催化 L-精氨酸合成一氧化氮的一种酶，广泛存在于血管平滑肌、巨噬细胞等细胞中，作为细胞信息分子，在神经系统、免疫系统和心血管系统中起着重要的调节作用。

一氧化氮合成酶能够催化 L-精氨酸、分子氧和 NADPH，生成 NO 和 NADP⁺，NO 在水溶液中极易氧化生成 NO²⁻和 NO³⁻；在酸性条件下，NO²⁻与重氮盐磺胺生成重氮化合物，进一步与萘基乙烯基二胺偶合，产物在 550 nm 处具有特征吸收峰，通过吸光值变化即可表征一氧化氮合成酶的活性。

二、产品内容

名称	试剂规格	储存条件	使用说明及注意事项
提取液 A	液体 60 mL×1 瓶	-20°C 保存	-
提取液 B	液体 0.6 mL×2 支	-20°C 保存	-
试剂一	液体 8 mL×1 瓶	4°C 保存	-
试剂二	粉剂×2 瓶	-20°C 保存	使用前每瓶加入 6 mL 试剂八充分溶解 (分装-20°C可保存 1 个月，避免反复冻融)
试剂三	液体 50 μL×1 支	4°C 保存	-
试剂四	粉剂×2 支	-20°C 保存	使用前每支加入 600 μL 试剂八充分溶解 (分装-20°C可保存 1 个月，避免反复冻融)
试剂五	粉剂×2 瓶	-20°C 保存	使用前每瓶加入 2.4 mL 试剂八充分溶解 (分装-20°C可保存 1 个月，避免反复冻融)
试剂六	液体 2.5 mL×1 瓶	4°C 保存	-
试剂七	液体 55 μL×1 支	4°C 保存	-
试剂八	液体 30 mL×1 瓶	4°C 保存	-
显色液	组分 A	液体 15 mL×1 瓶	按照组分 A:组分 B=1:1 的体积比配制 (充分混匀即为显色液，根据用量现用现配)
	组分 B	液体 15 mL×1 瓶	
标准液	液体 1 mL×1 支	4°C 保存	10 μmol/mL 亚硝酸钠

三、产品使用说明

测定过程中所需要的仪器和试剂：可见分光光度计、1 mL 玻璃比色皿（光径 10 mm）、研钵/匀浆器、可调式移液器、台式离心机、恒温水浴/培养箱和蒸馏水。

1.粗酶液的制备（可根据预实验结果适当调整样本量及比例）

①组织：称取 0.2 g 组织，加入 980 μL 提取液 A 和 20 μL 提取液 B，冰浴匀浆，4 $^{\circ}\text{C}$ 12000 g 离心 10 min，取上清液即为**粗酶液**，置于冰上待测。

②细菌或细胞：离心收集 1000 万细菌或细胞至离心管内，加入 980 μL 提取液 A 和 20 μL 提取液 B，冰浴超声破碎（功率 200 W，超声 3 s，间隔 7 s，总时间 5 min），4 $^{\circ}\text{C}$ 12000 g 离心 10 min，取上清液即为**粗酶液**，置于冰上待测。

③培养液等液体样本：直接检测或适当稀释后再进行检测，若浑浊应适当离心取上清测定。

2.测定步骤

①分光光度计预热 30 min 以上，调节波长至 550 nm，蒸馏水调零。

②试剂三工作液的配制（现用现配）：根据使用量按试剂三：试剂八=1:99 的体积比配制；

③试剂七工作液的配制（现用现配）：根据使用量按试剂七：试剂八=1:45 的体积比配制；

④检测工作液的配制（现用现配）：根据使用量按试剂一：试剂二：试剂三工作液：试剂四：试剂五=6:10:4:1:4 的体积比配制；

⑤标准应用液的制备（现用现配）：使用前将 10 $\mu\text{mol}/\text{mL}$ 亚硝酸钠使用蒸馏水稀释至 0.05 $\mu\text{mol}/\text{mL}$ ，充分混匀即为标准应用液。

⑥标准应用液的测定：在离心管中依次加入下列试剂

试剂	标准管 (μL)	空白管 (μL)
标准应用液	240	-
蒸馏水	580	820
显色液	400	400
充分混匀，室温静置 10 min		

吸光值测定：将反应液置于 1 mL 玻璃比色皿中，测定 550 nm 处吸光值，记为 A 标准和 A 空白，计算 ΔA 标准=A 标准-空白。注：标准管和空白管只需测定 1-2 次。

⑦在离心管中依次加入下列试剂：

试剂	测定管 (μL)
粗酶液	240
检测工作液	500
①充分混匀，37°C反应 60 min	
②立即沸水浴处理 5 min，冷却至室温	
③4°C 12000 g 离心 10 min，取全部上清液	
上清液	全部上清液
试剂六	40
试剂七工作液	40
充分混匀，37°C反应 30 min	
显色液	400
充分混匀，室温静置 10 min	

注：沸水浴处理过程中注意密封以防止水分散失

吸光值测定：将反应液置于 1 mL 玻璃比色皿中，测定 550 nm 处吸光值，记为 A 测定，计算 ΔA 测定 = A 测定 - A 空白。

3.一氧化氮合成酶 (NOS) 活性计算

①按组织蛋白浓度计算

单位定义：每 mg 组织蛋白每分钟生成 1 nmol NO 定义为一个酶活力单位。

$$\text{NOS (U/mg prot)} = \frac{C_{\text{标}} \times \Delta A_{\text{测定}} \times 10^3}{C_{\text{pr}} \times \Delta A_{\text{标准}} \times T} = \frac{0.83 \times \Delta A_{\text{测定}}}{C_{\text{pr}} \times \Delta A_{\text{标准}}}$$

②按组织样本质量计算

单位定义：每 g 组织每分钟生成 1 nmol NO 定义为一个酶活力单位。

$$\text{NOS (U/g)} = \frac{C_{\text{标}} \times \Delta A_{\text{测定}} \times V_{\text{样总}} \times 10^3}{W \times \Delta A_{\text{标准}} \times T} = \frac{0.83 \times \Delta A_{\text{测定}}}{W \times \Delta A_{\text{标准}}}$$

③按细菌或细胞数量计算

单位定义：每 10^4 个细菌或细胞每分钟生成 1 nmol NO 定义为一个酶活力单位。

$$\text{NOS (U/10}^4 \text{ cell)} = \frac{C_{\text{标}} \times \Delta A_{\text{测定}} \times V_{\text{样总}} \times 10^3}{\text{细菌或细胞数量} \times \Delta A_{\text{标准}} \times T} = \frac{0.83 \times \Delta A_{\text{测定}}}{\text{细菌或细胞数量} \times \Delta A_{\text{标准}}}$$

④按液体样本体积计算

单位定义：每 mL 液体每分钟生成 1 nmol NO 定义为一个酶活单位。

$$\text{NOS (U/mL)} = \frac{C \text{ 标} \times \Delta A \text{ 测定} \times 10^3}{\Delta A \text{ 标准} \times T} = \frac{0.83 \times \Delta A \text{ 测定}}{\Delta A \text{ 标准}}$$

注释：C 标：标准应用液浓度，0.05 $\mu\text{mol/mL}$ ；V 样总：粗酶液总体积，1 mL；W：样本质量，g；Cpr：粗酶液蛋白浓度，mg/mL；细菌或细胞数量：以万计；T：反应时间，60 min； 10^3 ：单位换算系数，1 $\mu\text{mol}=10^3 \text{ nmol}$ 。

四、注意事项

- ①一氧化氮合成酶易变性失活，建议使用新鲜样本进行检测，粗酶液制备后应当天完成检测；
- ②试剂二配制好后，建议根据使用量取用所需试剂二，剩余试剂应尽快置于 -20°C 保存；
- ③若 ΔA 测定大于0.4，建议将粗酶液适当稀释后再进行测定；若 ΔA 测定小于0.02，建议适当延长酶促反应时间（第一步 37°C 反应时间）或增加样本量后再进行测定，计算时相应修改；
- ④为保证结果准确且避免试剂损失，测定前请仔细阅读说明书（以实际收到说明书内容为准），确认试剂储存和准备是否充分，操作步骤是否清楚，且务必取2-3个预期差异较大的样本进行预测定，过程中问题请您及时与工作人员联系。

For Research Use Only. Not for Use in Diagnostic Procedures.

Notes:

boxbio

Manufactured and Distributed by

Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.
Liandong U Valley, Tongzhou District, Beijing, China

TEL: 400-805-8228

E-MAIL: techsupport@boxbio.cn

Copyright © 2020 Boxbio, All Rights Reserved.

