Tel: 400-968-6088 Fax: 010-56371281

Http://www.solarbio.com

硝酸还原酶 (NR) 活性检测试剂盒 (Griess 显色法) 说明书

微量法

货号: BC4965 **规格:** 100T/48S

产品组成:使用前请认真核对试剂体积与瓶内体积是否一致,有疑问请及时联系索莱宝工作人员。

试剂名称	规格	保存条件	
诱导剂储备液	液体 100 mL×1 瓶	2-8℃保存	
提取液	液体 60 mL×1 瓶	2-8℃保存	
试剂一	液体 5 mL×1 瓶	-20℃保存	
试剂二	粉剂×2 支	-20℃保存	
试剂三	液体 6 mL×1 瓶	2-8℃保存	
试剂四	液体 6 mL×1 瓶	2-8℃保存	
标准品	液体 1 mL×1 支	2-8℃保存	

溶液的配制:

- 1、诱导液: 将诱导剂储备液用蒸馏水 10 倍稀释后使用,即取 10 mL 诱导剂储备液加 90 mL 蒸馏水,充分混匀。现配现用。
- 2、 试剂二: 加入 1mL 蒸馏水, -20℃分装保存,可以-20℃保存 2 周。临用前用蒸馏水将试剂二稀释 50 倍, 备用,即取 10 μL 试剂二加入 490 μL 蒸馏水混匀。
- 3、标准品: 10 μmol/mL 亚硝酸钠标准溶液。临用前将用蒸馏水标准溶液稀释 100 倍得到 0.1 μmol/mL 的亚硝酸钠标准液,备用。

产品说明:

NR(EC 1.7.1.3)广泛存在于植物中,是植物硝态氮转化为氨态氮的关键酶,也是诱导酶,对作物的产量和品质有影响。NR 催化硝酸盐还原为亚硝酸盐, $NO_3^-+NADH+H^+\to NO_2+NAD^++H_2O$ 。在酸性条件下,产生的 NO_2^- 能够参与重氮化反应生成紫红色化合物,这种紫红色化合物在 540 nm 处有吸收峰,540 nm 下吸光值的变化即可表示酶活。

注意:实验之前建议选择 2-3 个预期差异大的样本做预实验。如果样本吸光值不在测量范围内建议稀释或者增加样本量进行检测。

需自备的仪器和用品:

可见分光光度计/酶标仪、水浴锅、台式离心机、微量玻璃比色皿/96 孔板、研钵/匀浆器、冰和蒸馏水。

操作步骤:

一、样本处理(可适当调整待测样本量,具体比例可以参考文献)

1、组织前处理:

(1) 取适量诱导液于烧杯中,将新鲜标本洗净,滤纸吸干,放入诱导液中(淹没即可),避光浸泡 2 h,取出样本,滤纸吸干后,-20℃冷冻 30 min,取出样本,滤纸吸干。(根据需要进行诱导处理,一般不需要诱导处理,预实验结果没有活性则需要进行诱导处理)

- (2) 按照组织质量(g): 提取液体积(mL)为 $1:5\sim10$ 的比例(称取约 0.1 g 样本,加入 1 mL 提取液),冰浴研磨,8000 g,4 °C 离心 10 min,取上清置冰上待测。
- 2、细胞或细菌的前处理:

先收集细胞或细菌样本到离心管内,弃上清,按照每 500 万细胞或细菌加入 1mL 提取液,超声波破碎细菌或细胞(功率 200W,超声 3s,间隔 10s,重复 30 次)。8000g,4℃离心 10min,取上清,置冰上待测。

二、测定步骤

1、可见分光光度计/酶标仪预热30 min以上,调节波长至540 nm,蒸馏水调零。

2、样本测定:

试剂名称(μL)	测定管	对照管	标准管	空白管	
样本	20	20	-	-	
0.1 μmol/mL标准溶液	-	-	20	-	
蒸馏水	-	75	1	95	
试剂一	75	-	75	-	
试剂二	25	25	25	25	
混匀, 37℃(哺乳动物)/25℃(其他物种)反应30 min					
试剂三	50	50	50	50	
试剂四	50	50	50	50	

混匀,室温显色20 min,吸取200 μL至比色皿或96孔板中,测定540nm下的吸光度,分别记为A测定、A对照、A标准、A空白。

三、NR活性计算

NR 活力计算:

(1) 按样本蛋白浓度计算:

酶活定义:每小时每 mg 组织蛋白催化产生 1 μmol NO₂-的量为 1 个 NR 活力单位。

NR 活力(U/mg prot) = C 标准×(A 测定-A 对照)÷(A 标准-A 空白)×V 样本÷(V 样本×Cpr)÷T×F = 0.2×(A 测定-A 对照)÷(A 标准-A 空白)÷Cpr×F

(2) 按样本质量计算:

酶活定义:每小时每 g 组织催化产生 1 μ mol NO₂-的量为 1 个 NR 活力单位。

NR 活力 (U/g 质量) = C 标准× (A 测定-A 对照) ÷ (A 标准-A 空白) × V 样本÷ (W× V 样本÷ V 提取) ÷ T× F = 0.2× (A 测定-A 对照) ÷ (A 标准-A 空白) ÷ W× F

(3) 按细胞数量计算:

酶活定义:每小时每1万个细胞或细菌催化产生1μmol NO₂的量为1个NR活力单位。

NR 活力(U/10⁴ cell)

=C 标准×(A 测定-A 对照)÷(A 标准-A 空白)×V 样本÷(细胞或细菌数量×V 样本÷V 提取)÷T×F = 0.2×(A 测定-A 对照)÷(A 标准-A 空白)÷细胞或细菌数量×F

C 标准:亚硝酸钠标准溶液浓度,0.1 μmol/mL; V 提取:加入提取液体积,1 mL; W:样本质量,g; T:反应时间,0.5 h; Cpr:样本蛋白浓度,mg/mL; V 样本:加入的样本体积,0.02 mL;细胞或细菌数量:以万计; F:样本稀释倍数。

注意事项:

- 1. 吸光度大于1时,建议用提取液稀释样本,注意计算公式中参与计算的稀释倍数要相应改变。
- 2. 严格按照样本测定表格列出顺序加入试剂进行实验。

实验实例:

1. 取 0.1 g 绿萝叶片加入 1 mL 提取液进行匀浆研磨,离心取上清按照测定步骤操作,用 96 孔板测得 A 测定 =0.078、A 对照=0.070、A 标准=0.268、A 空白=0.046,按样本质量计算酶活得:

NR 活力(U/g 质量)= $0.2 \times$ (A 测定-A 对照)÷(A 标准-A 空白)÷W= 0.0721 U/g 质量。

2. 取 0.1 g 洋桔梗叶片加入 1 mL 提取液进行匀浆研磨,离心取上清按照测定步骤操作,用 96 孔板测得 A 测定 =0.088、A 对照=0.064、A 标准=0.268、A 空白=0.046,按样本质量计算酶活得:

NR 活力 $(U/g 质量) = 0.2 \times (A 测定-A 对照) ÷ (A 标准-A 空白) ÷W=0.216 U/g 质量。$

相关系列产品:

BC0070/BC0075 谷氨酸合成酶(GOGAT)活性检测试剂盒

BC0910/BC0915 谷氨酰胺合成酶(GS)活性检测试剂盒

BC1500/BC1505 植物硝态氮含量检测试剂盒

BC1520/BC1525 植物氨态氮含量检测试剂盒