

一氧化氮(Nitric oxide, NO)含量测定试剂盒说明书

分光光度法 50 管/48 样

注 意:正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。

测定意义:

NO(Nitric Oxide, NO)广泛分布于生物体内神经、循环、呼吸、消化、泌尿生殖等系统中,特别是神经组织中较丰富。它作为细胞间及细胞内的信息物质,发挥信号传递的作用,是一种新型的生物信使分子,在机体的生理、病理过程中起着重要的作用。

测定原理:

NO 在体内或水溶液中极易氧化生成 NO $_2$ 一,在酸性条件下,NO $_2$ 一与重氮盐磺酸胺生成重氮化合物,进一步与萘基乙烯基二胺偶合,产物在 550nm 处有特征吸收峰,测定其吸光值,可以计算 NO 含量。

自备实验用品及仪器

天平、研钵或匀浆器、可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿、蒸馏水。

试剂组成和配制:

提取液: 液体 50mL×1 瓶, 4℃保存。

试剂一:液体 15mL×1 瓶,4℃避光保存。

试剂二:液体 15mL×1 瓶,4℃避光保存。(用之前 60℃加热震荡 15min)

样品处理:

- 1. 组织:按照组织质量(g):提取液体积(mL)为 1: 5~10 的比例(建议称取约 0.1g 组织,加入 1mL 提取液)进行冰浴匀浆。10000g,4℃离心 15min,取上清,置冰上待测。
- 细菌、真菌:按照细胞数量(10⁴个):提取液体积(mL)为500~1000:1的比例(建议500万细胞加入1mL提取液),冰浴超声波破碎细胞(功率300w,超声3秒,间隔7秒,总时间3min);然后10000g,4℃,离心15min,取上清置于冰上待测。
- 3. 体液和培养液等其它液态样品:直接测定。

测定步骤和操作表:

	空白管	测定管
样品(μL)		400
提取液(μL)	400	
试剂一 (μL)	250	250
试剂二(μL)	250	250
混匀,室温静置 15min, 1mL 玻璃比色皿,测定 A ₅₅₀ , Δ A=A 测定-A 空白		

NO 含量计算:

标准曲线回归方程为: y= 0.016x -0.0103, R2= 0.9986

- 1、组织样品:
- (1) 按样本质量计算

NO 含量 (μmoL/g 鲜重) = (ΔA+0.0103) ÷0.016×V 反总÷ (V 样÷V 样总×W) ×10-3



 $= 0.14 \times (\Delta A + 0.0103) \div W$

(2) 按样本蛋白浓度计算

NO 含量($\mu moL/mg~prot$)=($\Delta~A~+0.0103$)÷ $0.016\times V$ 反总÷(V~样×Cpr)× 10^{-3} = $0.14\times$ ($\Delta~A~+0.0103$)÷Cpr

2、细胞:

NO 含量(μ mol/ 10^4 cell)=(Δ A+0.0103)÷0.016×V 反总÷(V 样÷V 样总×细胞数量)× 10^{-3} = 0.14×(Δ A+0.0103)÷细胞数量(万个)

3、其他样品:

NO 含量(μ moL/L)=(Δ A+0.0103)÷0.016×V 反总÷V 样

 $= 140 \times (\Delta A + 0.0103)$

V 反总: 反应总体积, 0.9mL; V 样: 反应中样品体积, 0.4mL; V 样总: 加入提取液体积, 1mL; W: 样品质量, g; Cpr: 蛋白浓度, mg/mL