

# NADH 氧化酶 (NADH oxidase, NOX) 试剂盒说明书

微量法 100 管/96 样

# 注 意:正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

### 测定意义:

NOX(EC 1.6.99.3)广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中,可在氧气存在下,直接将 NADH 氧化为 NAD。该酶不仅参与 NAD 的再生,而且与免疫反应密切相关。

### 测定原理:

NOX 能够将 NADH 氧化为 NADH 的氧化与 2,6 二氯酚靛蓝 (DCPIP) 的还原相偶联,蓝色的 DCPIP 被还原为无色的 DCPIP,在 600nm 下测定蓝色 DCPIP 的还原速率计算出 NADH 氧化酶活性的大小。

### 需自备的仪器和用品:

可见分光光度计/酶标仪、台式离心机、水浴锅、可调式移液器、微量石英比色皿/96 孔板、研钵、冰、蒸馏水

# 试剂的组成和配制:

试剂一:液体 100mL×1 瓶, -20℃保存;

试剂二:液体 20mL×1 瓶, -20℃保存;

试剂三:液体 1.5mL×1 瓶, -20℃保存;

试剂四:液体 25mL×1 瓶,4℃保存。

试剂五: 粉剂×1 瓶, -20℃保存: 临用前加入 5mL 蒸馏水, 用不完的试剂分装后-20℃保存, 禁止反复冻融。

# 样本的前处理:

组织、细菌或细胞中胞浆蛋白与线粒体蛋白的分离:

- ① 准确称取 0.1g 组织或收集 500 万细胞,加入 1mL 试剂一和 10uL 试剂三,用冰浴匀浆器或研钵匀浆。
- ② 将匀浆 600g, 4℃离心 5min。
- ③ 弃沉淀,将上清液移至另一离心管中,11100g,4℃离心10min。
- ④ 上清液即为除去线粒体的胞浆蛋白,可用于测定从线粒体泄漏的 NOX (此步可选做)。
- ⑤ 步骤④中的沉淀即为线粒体,加入 200uL 试剂二和 2uL 试剂三,超声波破碎(冰浴,功率 20%或 200W,超声 3s,间隔 10 秒,重复 30 次),用于 NOX 活性测定。

血清(浆)样品:直接检测。

### 测定步骤:

- 1、 分光光度计或酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 600nm,蒸馏水调零。
- 2、 样本测定
- (1) 试剂四于 37℃ (哺乳动物) 或 25℃ (其它物种) 孵育 5min。
- (2) 在微量石英比色皿或 96 孔板中加入  $10\,\mu$ L 样本、 $200\,\mu$ L 试剂四和  $40\,\mu$ L 试剂五,混匀,记录 600nm处 20s 时吸光值 A1 和 1min20s 后的吸光值 A2,计算  $\Delta A=A1-A2$ 。



# NOX 活力单位的计算:

# a. 用微量石英比色皿测定的计算公式如下

1、血清(浆) NOX 活力的计算:

单位的定义:每 mL 血清(浆)在每 mL 反应体系中每分钟 A600 变化 0.01 定义为一个酶活力单位。

NOX (U/mL) = ΔA×V 反总÷V 样÷0.01÷T=2500×ΔA

- 2、组织、细菌或细胞中 NOX 活力的计算:
- (1) 按样本蛋白浓度计算:

单位的定义: 每 mg 组织蛋白在每 mL 反应体系中每分钟 A600 变化 0.01 定义为一个酶活力单位。

NOX(U/mg prot)=ΔA×V 反总÷(V 样×Cpr)÷0.01÷T=2500×ΔA÷Cpr

此法需要自行测定样本蛋白质浓度。

(2) 按样本鲜重计算:

单位的定义:每g组织在每 mL 反应体系中每分钟 A600 变化 0.01 定义为一个酶活力单位。

NOX (U/g 鲜重) =ΔA×V 反总÷(W× V 样÷V 样总)÷0.01÷T=505×ΔA÷W

(3) 按细菌或细胞密度计算:

单位的定义:每1万个细菌或细胞在每 mL 反应体系中每分钟 A600 变化 0.01 定义为一个酶活力单位。

NOX (U/10<sup>4</sup> cell) =ΔA×V 反总÷(500×V 样÷V 样总)÷0.01÷T=1.01×ΔA

V 反总: 反应体系总体积, 0.25mL; V 样: 加入样本体积, 0.01mL; V 样总: 加入提取液体积, 0.202 mL; T: 反应时间, 1 min; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量; 500: 细胞或细菌总数, 500 万。

# b. 使用 96 孔板测定的计算公式如下:

1、血清(浆) NOX 活力的计算:

单位的定义:每 mL 血清(浆)在每 mL 反应体系中每分钟 A600 变化 0.005 定义为一个酶活力单位。NOX(U/mL)= $\Delta$ A×V 反总÷V 样÷0.01÷T=5000× $\Delta$ A

- 2、组织、细菌或细胞中 NOX 活力的计算:
- (1) 按样本蛋白浓度计算:

单位的定义:每 mg 组织蛋白在每 mL 反应体系中每分钟 A600 变化 0.005 定义为一个酶活力单位。

NOX(U/mg prot)= $\Delta A \times V$  反总÷(V 样×Cpr)÷0.005÷T=5000× $\Delta A$ ÷Cpr

此法需要自行测定样本蛋白质浓度。

(2) 按样本鲜重计算:

单位的定义: 每 g 组织在每 mL 反应体系中每分钟 A600 变化 0.005 定义为一个酶活力单位。

NOX (U/g 鲜重) =ΔA×V 反总÷(W× V 样÷V 样总)÷0.005÷T=1010×ΔA÷W

(3) 按细菌或细胞密度计算:

单位的定义:每1万个细菌或细胞在每 mL 反应体系中每分钟 A600 变化 0.005 定义为一个酶活力单位。

NOX (U/10<sup>4</sup> cell) =ΔA×V 反总÷(500×V 样÷V 样总)÷0.005÷T=2.02×ΔA

V 反总: 反应体系总体积, 0.25mL; V 样: 加入样本体积, 0.01mL; V 样总: 加入提取液体积, 0.202 mL; T: 反应时间, 1 min; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量; 500: 细胞或细菌总数, 500 万。