

Caspase-3活性测定试剂盒

产品货号: BA1978

产品规格: 20T/50T/100T

产品简介:

Caspase是参与细胞凋亡过程的蛋白酶家族,包含10多个成员。Caspase-3是凋亡过程中最主要的终末蛋白酶,也是研究最多caspase;它激活pro-caspase-2,6,7,9特异水解多种关键凋亡蛋白如PARP,介导染色质固缩、凋亡小体生成、核DNA断裂。

测定原理基于Caspase-3特异水解多肽底物DEVD-pNA (Asp-Glu-Val-Asp-p-nitroanilide),释放的游离硝基苯胺 pNA在405nm有最大吸收峰。采用可见光光度比色法测定pNA而得到Caspase活性。适用于检测哺乳动物组织、细胞Caspase-3活性。

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。

产品组成:

产品名称	20T	50T	100T	保存条件
试剂一	液体20mL×1瓶	液体20mL×1瓶	液体25mL×1瓶	-20℃
试剂二	液体30mL×1瓶	液体60mL×1瓶	液体120mL×1瓶	-20℃
试剂三	液体0.25mL×1支	液体0.55mL×1支	液体0.55mL×2支	-20℃
标准品	液体1mL×1支	液体1mL×1支	液体1mL×1支	-20°C

溶液的配制:

- 1. 试剂一:分装-20℃保存。
- 2. 试剂二:分装-20℃保存。
- 3. 标准液: pNA标准溶液,5mmol/L。标准溶液在4℃条件下为浑浊状态,溶解即可变为澄清状态,不影响使用。
- 4. 标准品稀释液配制:取9mL试剂一加入1mL试剂二,充分混匀待用。(也可按照试剂一:试剂二=9:1的比例,自行配制)。

需自备的仪器和用品:

可见分光光度计/酶标仪、100 µ L玻璃比色皿/96孔板、台式离心机、水浴锅/恒温培养箱、可调式移液器、研钵/匀浆器、冰和蒸馏水。

操作步骤(仅供参考):

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)

- 培养细胞: 先收集细胞到离心管内,离心后弃上清;按照细胞数量(约10⁶个)加100 μ L 试剂二(若裂解不充分可提高至150-200 μ L),震荡重悬沉淀,置冰上静置15min,4℃,15000g离心10-15min,取上清置冰上待测。
- 2. 组织:按照组织质量(g):试剂二体积(mL)为1: $5\sim10$ 的比例(建议称取约0.1g组织,加入1mL试剂二), 冰浴研磨或充分剪碎,置冰上静置15min,4°C,15000g离心10-15min,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30min以上,调节波长至405nm,蒸馏水调零。



上海尚宝生物科技有限公司 Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址:上海市徐汇区龙华路2518弄14号 电话:400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520 邮箱: sainthio@126.com



- 2. 临用前用标准品稀释液将5mmol/L pNA标准品稀释至200、100、50、25、12.5、0 μ mol/L的标准溶液待用。
- 3. 样本测定(在96孔板/EP管中按顺序加入以下试剂)

试剂名称 (µL)	测定管	空白管	标准管
试剂一	40	40	
样本	50		
试剂二		50	
试剂三	10	10	
标准溶液			100
混匀,盖紧96孔板盖			
现颜色变化比较明显的	立即测定405nm下吸		
明显,可以适当延长9	光度		
1-2次。计算△A测定 =			

三、Caspase-3 活性计算

1. 标准曲线的建立:

根据标准管的浓度(x, μ mol/L)和 Δ A 标准(y,减去浓度为0的空白管)做标准方程。将 Δ A测定代入标准方程得到 x(μ mol/L)。

2. 按酶活性增加百分比计算

Caspase-3活性增加百分比=(实验处理组A测定-A空白管)/(实验对照组A测定-A空白管)×100% 该方法简单可靠,可粗略反应酶活性情况。

3. 按酶活计算

参考Chemicon公司的caspase酶活力单位的定义: One unit is the amount of enzyme that will cleave 1.0 nmol of the colorimetric pNA-substrate per hour at 37℃ under saturated substrate concentrations。即一个酶活力单位定义为当底物饱和时,在37℃一个小时内可以剪切1nmol pNA底物产生1nmol游离pNA的酶量。这样就可以计算出样品中含有多少个酶活力单位的caspase酶活性。

Caspase-3活性 (U/mg prot) =x×V反总÷ (V样×Cpr) ÷T×10³=2x÷Cpr÷T

V反总: 反应体系总体积,0.1mL= 10^{-4} L; V样: 加入的样本体积,0.05mL; T: 反应时间,h; Cpr: 样本蛋白质浓度,mg/mL; 10^{3} : 单位换算系数, $1 \, \mu \, mol = 10^{3} nmol$ 。

注意事项:

- 1. 由于试剂二中含有还原剂(DTT),建议将样品用水稀释2倍后,用Bradford法测定蛋白浓度,以降低DTT对蛋白浓度测定的干扰。不建议使用BCA法测定蛋白浓度。
- 2. Caspase活性测定值低最常见的原因是细胞未发生凋亡或细胞量太少,其次是观测时间不恰当。诱导凋亡时, 并非剂量越大时间越长Caspase活性就越高。建议设置不同剂量和时间点如0、2、4、8、16、24小时,以检测 最佳的观察点。
- 3. 所测样本的值高于标准曲线上限时,可用试剂二稀释样本后重新测定。
- 4. 盖紧96孔板盖子并用封口膜密封。37°C孵育,肉眼可见颜色变黄时的OD405值约为0.2,此时即可测定。颜色变化不明显可延长反应或过夜,但酶活性较强时,孵育时间过长将导致反应失去线性关系。



上海尚宝生物科技有限公司 Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址:上海市徐汇区龙华路2518弄14号 电话:400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520 邮箱: saintbio@126.com

扫一扫 加微信