

Caspase-6活性测定试剂盒

产品货号: BA1981

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-6也称Mch-2，其前体蛋白被granzyme B剪切后形成活化的caspase-6二聚体，可诱导细胞凋亡。Caspase-6可剪切凋亡的关键调节蛋白PARP，剪切核膜上关键蛋白Lamin A，其对于Lamin A的识别位点是VEID。

本试剂盒测定原理基于Caspase-6特异水解其多肽底物Ac-VEID-pNA (N-acetyl-Val-Glu-Ile-Asp-p-nitroanilide)，释放出游离的硝基苯胺pNA，后者呈黄色在405nm具有最大吸收峰，采用可见光光度比色法测定。其吸光度值对应于Caspase-6的水解活性。

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℃

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 μL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）

1. 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 μL试剂二（若裂解不充分可提高至150-200 μL），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: 5~10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℃，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。



扫一扫 加微信

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
http://www.saint-bio.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 (μ L)	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孔板盖子并用封口膜密封。37°C孵育60-120分钟。发现颜色变化比较明显时即可测定405nm处吸光值。如果颜色变化不明显，可以适当延长孵育时间，甚至可以孵育过夜。空白管只需做1-2次。计算ΔA测定=A测定管-A空白管。			立即测定405nm下吸光度

三、Caspase-6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-6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°C under saturated substrate concentrations。即一个酶活力单位定义为当底物饱和时，在37°C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。

$$\text{Caspase-6活性 (U/mg prot)} = x \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T \times 10^3 = 2x \div C_{\text{pr}} \div T$$

V_{反总}: 反应体系总体积, 0.1mL=10⁻⁴L; V_样: 加入的样本体积, 0.05mL; T: 反应时间, h; C_{pr}: 样本蛋白质浓度, mg/mL; 10³: 单位换算系数, 1 μ mol =10³nmol。

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。



扫一扫 加微信

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
<http://www.saint-bio.com>