

一氧化氮合成酶（NOS）活性检测试剂盒（微量法）

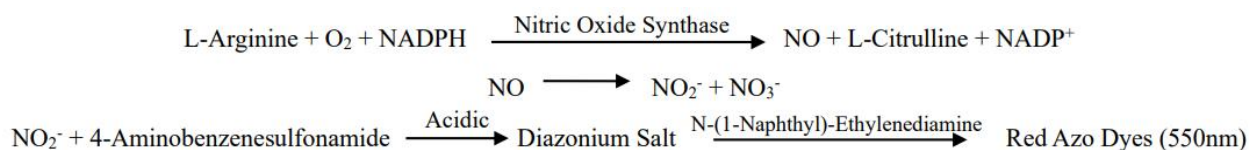
产品货号：BA2255

产品规格：100T/96S

产品说明：

一氧化氮合成酶（Nitric Oxide Synthase, NOS, EC 1.14.13.39）是生物体内催化L-精氨酸合成NO的一类酶，主要存在于血管平滑肌、巨噬细胞、内皮细胞、神经细胞、肝细胞、肾小球膜细胞等各种细胞中。NO作为细胞信息分子，在神经系统、免疫系统和心血管系统中起着重要的调节作用。

NOS催化L-精氨酸、分子氧和NADPH，生成NO和NADP⁺，NO在水溶液中极易氧化生成NO₂⁻和NO₃⁻。在酸性条件下，NO₂⁻与重氮盐磺酰胺生成重氮化合物，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，可以计算得到NOS活性大小。



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：

试剂名称	规格	保存条件
提取液一	液体110mL×1瓶	-20℃
提取液二	液体0.6mL×1瓶	-20℃
缓冲液	液体15mL×1瓶	2-8℃
试剂一	液体4mL×1瓶	2-8℃
试剂二	粉剂×1瓶	-20℃
试剂三	液体30μL×1支	2-8℃
试剂四	粉剂×1支	-20℃
试剂五	粉剂×1瓶	-20℃
试剂六	液体1.5mL×1支	2-8℃
试剂七	液体30 μ L×1支	2-8℃
显色液A液	液体6mL×1瓶	2-8℃
显色液B液	液体6mL×1瓶	2-8℃
标准品	液体1mL×1支	2-8℃

溶液的配制：

1. 提取液二：为易挥发试剂，用完后尽快密封，-20℃保存；
2. 试剂二：试剂放于瓶内玻璃瓶内，临用前加入6mL缓冲液，-20℃分装可保存4周，避免反复冻融；
3. 试剂三工作液：临用前根据样本量按照试剂三：缓冲液=2 μ L：198 μ L（0.2mL，10T）的比例配制，现用现配；
4. 试剂四：临用前加入0.6mL缓冲液，-20℃分装可保存4周，避免反复冻融；
5. 试剂五：试剂放于瓶内玻璃瓶中，临用前加入2.4mL缓冲液，-20℃分装可保存4周，避免反复冻融；



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

- 工作液：临用前根据样本数量按照试剂一：试剂二：试剂三工作液：试剂四：试剂五=0.3mL：0.5mL：0.2mL：0.05mL：0.2mL（1.25mL，10T）的比例配制工作液，现用现配；
- 试剂七工作液：临用前根据样本数量按照试剂七：缓冲液=5 μL：225 μL（0.23mL，23T）的比例配制，现用现配；
- 显色液：临用前根据样本数量按照显色液A液：显色液B液=1:1充分混匀，现配现用；
- 标准品：10 μmol/mL亚硝酸钠。临用前取10 μL 10 μmol/mL亚硝酸钠标准液，加入990 μL蒸馏水，配制成0.1 μmol/mL亚硝酸钠标准液，现配现用。

自备材料：

可见分光光度计/酶标仪、低温离心机、分析天平、微量玻璃比色皿/96孔板、可调式移液枪、研钵/匀浆器/细胞超声破碎仪、冰和蒸馏水。

测定步骤：

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）

- 组织样本：建议称取0.2g样本，加入0.98mL提取液一和0.02mL提取液二，冰浴匀浆后，于4°C，12000g，离心15min，弃沉淀，取上清液置于冰上待测。
- 细菌/细胞样本：建议1000万细菌/细胞加入0.98mL提取液一和0.02mL提取液二，冰浴超声破碎（功率200W，超声3s，间隔7s，总时间5min），然后于4°C，12000g，离心15min，弃沉淀，取上清液置于冰上待测。
- 液体样本：直接测定。若液体有浑浊则离心取上清测定。

注：可根据样本量将提取液一和提取液二按照0.98mL：0.02mL的比例混匀后进行样本前处理。

二、测定步骤

- 可见分光光度计/酶标仪预热30min以上，调节波长至550nm，分光光度计蒸馏水调零。
- 在1.5mL EP管按下表顺序加样：

试剂名称（μL）	测定管	标准管	空白管
样本	60	-	-
工作液	125	-	-
混匀，37°C反应60min，沸水浴5min（扣紧盖子），冷却后4°C，11000g离心10min，取全部上清于一个新EP管中			
上清液	全部上清液	-	-
试剂六	10	-	-
试剂七工作液	10	-	-
混匀，37°C反应30min			
标准液	-	60	-
蒸馏水	-	145	205
显色液	100	100	100
混匀，常温静置10min，取200 μL反应液于96孔板中测定550nm处各管吸光值，分别记为A测定、A标准和A空白，计算 $\Delta A_{测定}=A_{测定}-A_{空白}$ ， $\Delta A_{标准}=A_{标准}-A_{空白}$ 。空白管和标准管只需测1-2次。			

三、NOS活性计算

1. 按样本蛋白浓度计算

单位的定义：每mg组织蛋白每分钟催化产生1nmol NO定义为一个酶活单位。



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

$$\text{NOS活性 (U/mg prot)} = (\Delta\text{A测定} \div \Delta\text{A标准} \times \text{C标准}) \times \text{V样} \div (\text{Cpr} \times \text{V样}) \times 10^3 \div \text{T} \times \text{F} \\ = 1.67 \times \Delta\text{A测定} \div \Delta\text{A标准} \div \text{Cpr} \times \text{F}$$

2. 按样本质量计算

单位的定义：每g组织每分钟催化产生1nmol NO定义为一个酶活单位。

$$\text{NOS活性 (U/g 质量)} = (\Delta\text{A测定} \div \Delta\text{A标准} \times \text{C标准}) \times \text{V样} \div (\text{W} \times \text{V样} \div \text{V样总}) \times 10^3 \div \text{T} \times \text{F} \\ = 1.67 \times \Delta\text{A测定} \div \Delta\text{A标准} \div \text{W} \times \text{F}$$

3. 按细胞/细菌数目计算

单位的定义：每 10^6 个细菌/细胞每分钟催化产生1nmol NO定义为一个酶活单位。

$$\text{NOS活性 (U/10}^6 \text{ cell)} = (\Delta\text{A测定} \div \Delta\text{A标准} \times \text{C标准}) \times \text{V样} \div (\text{N} \times \text{V样} \div \text{V样总}) \times 10^3 \div \text{T} \times \text{F} \\ = 1.67 \times \Delta\text{A测定} \div \Delta\text{A标准} \div \text{N} \times \text{F}$$

4. 按液体体积计算

单位的定义：每mL液体每分钟催化产生1nmol NO定义为一个酶活单位。

$$\text{NOS活性 (U/mL)} = (\Delta\text{A测定} \div \Delta\text{A标准} \times \text{C标准}) \times \text{V样} \div \text{V样} \times 10^3 \div \text{T} \times \text{F} \\ = 1.67 \times \Delta\text{A测定} \div \Delta\text{A标准} \times \text{F}$$

C标准：0.1 $\mu\text{mol/mL}$ ；V样：反应体系中加入的样本体积，0.06mL；V样总：加入的提取液一和提取液二的总体积，1mL；Cpr：蛋白质浓度，mg/mL；W：样本质量，g；N：细胞或细菌数目，以 10^6 计； 10^3 ：单位换算系数， $1 \mu\text{mol} = 10^3 \text{nmol}$ ；T：反应时间，60min；F：样本稀释倍数。

注意事项：

1. NOS稳定性差，易变性失活，建议使用新鲜样本实验，如果不立即实验，样本需-20 $^{\circ}\text{C}$ 保存。
2. 试剂二配制好后，建议根据样本量取出所需试剂二，剩余试剂二需尽快置于-20 $^{\circ}\text{C}$ 保存。
3. 如果 ΔA 测定小于0.005或测定管吸光值接近空白管，可以增加样本量或者延长第一步37 $^{\circ}\text{C}$ 反应时间后再进行测定；如果 ΔA 测定大于0.5，建议将样本匀浆后的上清液用缓冲液适当稀释后再进行测定。注意同步修改计算公式。



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>