

# 磷酸二酯酶(PDEs)活性测定试剂盒(可见分光光度法)

产品货号: BA2706

产品规格: 24样

产品简介:

磷酸二酯酶(phosphodiesterases,PDEs)(EC 3.1.4.1)是一类磷酸水解酶,可以水解环状腺苷酸单磷酸和环状鸟苷酸单磷酸等。

本试剂盒提供一种简单、灵敏、快速的的检测方法。催化底物双(4-硝基苯)磷酯(BNPP)分解生成黄色的产物 PNP,该产物在405nm处有最大吸收峰。通过检测PNP在405nm下的增加速率,即可得到磷酸二酯酶(PDES)活性的大小。

## 产品内容:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体60mL×1瓶	2-8°C	
试剂一	液体33mL×1瓶	2-8°C	
			每支临用前甩几下使粉剂全部落入底
试剂二	粉剂mg×2支	2-8°C	部,加入0.7mL蒸馏水混匀溶解,现配
			现用,一周内用完。
试剂三	液体6mL×1瓶	2-8°C	
标准品	粉剂mg×1支	2-8°C	若重新做标曲,则用到该试剂。

### 所需的仪器和用品:

可见分光光度计、1mL玻璃比色皿(光径1cm)、低温离心机、水浴锅、可调式移液器、研钵、蒸馏水。 **磷酸二酯酶(PDEs)活性测定:** 

建议正式实验前选取2个样本做预测定,了解本批样品情况,熟悉实验流程,避免实验样本和试剂浪费! 1、样本制备:

① 组织样本:

称取约0.1g组织(水分充足的样本可取0.5g),加入1mL提取液,进行冰浴匀浆。 $4^{\circ}$ C×12000rpm离心15min,取上清作为待测样本。

【注】: 若增加样本量,可按照组织质量(g):提取液体积(mL)为1:5~10的比例进行提取。

② 细菌/细胞样本:

先收集细胞到离心管内,离心后弃上清;取500万细胞加入1mL提取液;超声波破碎细胞(冰浴,功率20%或200W,超声3s,间隔10s,重复30次);12000rpm、4℃离心10min,取上清液,置冰上待测。

【注】: 若增加样本量,可按照细菌/细胞数量(104):提取液(mL)为500~1000:1的比例进行提取。

- ③ 液体样本:可直接测定,或者适当稀释后测定。若浑浊,离心后取上清检测。
- 2、上机检测:
- ① 可见分光光度计预热30min以上,设置温度37℃,调节波长至405nm,蒸馏水调零。
- ② 所有试剂于37℃条件下水浴30min。
- ③ 在EP管或1mL玻璃比色皿中依次加入下列试剂:

试剂名称(μL)	测定管	对照管	空白管 (只做一次)
样本	40	40	40
蒸馏水		40	
试剂一	540	540	540



地址:上海市徐汇区龙华路2518弄14号

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



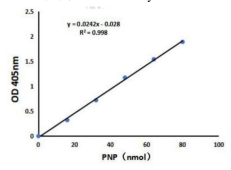
试剂二	40		40		
混匀,避光反应,37℃水浴或恒温培养箱孵育20min					
试剂三	100	100	100		
混匀,在37℃下静置5min,立即于405nm下读取吸光值A,					
$\Delta A=A$ 测定- $A$ 对照- $A$ 空白。					

【注】:① 若 $\triangle$ A的值小于0.01,可增加样本量V1(如增至20 $\mu$ L,则试剂一相应减少);或延长反应时间T(如增至40 $\mu$ min或更长);或增加取样质量W;则重新调整的V1和T和W须代入公式重新计算。

② 若△A的值超过1,则需要用蒸馏水稀释样本再检测,稀释倍数D代入计算公式。

#### 结果计算:

1. 标准曲线: y=0.0242x+0.028, x是PNP摩尔质量: nmol; y是ΔA。



2. 按照样本质量计算:

定义: 在37℃下,每克组织每分钟水解1nmol的BNPP产生PNP定义为1个酶活单位。 PDEs(nmol/min/g 鲜重)=[(ΔA+0.028)÷0.0242]÷(W×V1÷V)÷T×D=51.65×(ΔA+0.028)÷W×D

3. 按照样本蛋白浓度计算:

定义:在37℃下,每毫克蛋白每分钟水解1nmol的BNPP产生PNP定义为1个酶活单位。 PDEs(nmol/min/mg prot)=[(ΔA+0.028)÷0.0242]÷(Cpr×V1)÷T×D=51.65×(ΔA+0.028)÷Cpr×D

4. 按细菌/细胞数量计算:

定义: 在37℃下,每10<sup>4</sup>个细胞每分钟水解1nmol的BNPP产生PNP定义为1个酶活单位。 PDEs (nmol/min/10<sup>4</sup>cell)=[(ΔA+0.028)÷0.0242]÷(500×V1÷V)÷T×D=51.65×(ΔA+0.028)÷500×D

5. 按液体体积计算:

定义:在37C下,每毫升液体每分钟水解1nmol的BNPP产生PNP定义为1个酶活单位。

PDEs 活力(nmol/min/mL)=[(ΔA+0.028)÷0.0424]÷V1÷T =51.65×(ΔA+0.028)

W---样品质量, g; V1---上清液体积(mL), 0.04mL; V---提取液体积, 1mL; T---反应时间, 20min;

D---稀释倍数,未稀释即为1;500---细胞数量,万;Cpr---上清液蛋白质浓度,mg/mL;

建议使用本公司的BCA蛋白质含量测定试剂盒。

## 附:标准曲线制作过程:

- 1. 制备标准品母液(20μmol/ml): 向标准品EP管里面加入0.7mL纯乙醇超声溶解,若有结晶析出,需37℃水浴至完全溶解。
- 2. 把母液稀释成以下浓度梯度的标准品: 0、0.4、0.8、12、1.6、2μmol/ml。也可根据实际样本来调整标准品 浓度。
- 3. 依据40μL标准品+540μL试剂一+40μL蒸馏水+100μL试剂三,混匀,在37℃下静置5min后于405nm下读取吸光值A,根据结果即可制作标准曲线。



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