

尿酸酶活性检测试剂盒(可见分光光度法)

产品货号: BA1863

产品规格: 50管/24样

产品简介:

尿酸酶,又名尿酸氧化酶,是一种参与嘌呤降解途径的氧化酶,可以将尿酸分解为尿囊酸素进而排出体外。 尿酸为嘌呤代谢的终末产物,积累过多将导致通风、肾病、心血管疾病等多种疾病的发生。尿酸酶在尿酸相关疾 病的临床检测以及治疗中有着重要意义。

尿酸酶催化尿酸分解为尿囊素、C02和H202, H202氧化亚铁氰化钾中的Fe2+生成Fe3+, Fe3+进一步与4-氨基安替比林和酚反应生成红色醌类化合物,在505nm处有特征吸收峰,通过测定505nm处的吸光值来反映尿酸酶的活性。

Uricase

$$\begin{array}{c} \text{Uric Acid} \longrightarrow \text{Allantoin} + \text{H}_2\text{O}_2 \\ & & \downarrow \text{Fe}^{2+} \\ & & \downarrow \text{Fe}^{3+} + \text{4-Aminoantipyrine} + \text{Phenol} & \xrightarrow{\text{POD}} \text{Quinone Compounds (505nm)} \end{array}$$

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	液体30mL×1瓶	2−8℃
试剂一	液体70mL×1瓶	2−8℃
试剂二	粉剂×2瓶	2−8℃
试剂三	粉剂×1瓶	2−8℃
试剂四	粉剂×1瓶	2−8℃
试剂五	粉剂×1瓶	-20℃
试剂六	液体12mL×1瓶	2−8℃
标准品	液体102 μ L×1支	2−8℃

溶液的配制:

- 1. 试剂二:临用前取1瓶加入6mL试剂一,充分混匀后备用;用不完的试剂2-8℃保存1周。
- 2. 试剂三:临用前加入12mL试剂一,充分混匀后备用;用不完的试剂2-8℃保存4周。
- 3. 试剂四:临用前加入12mL试剂一,充分混匀后备用;用不完的试剂2-8℃保存4周。
- 4. 试剂五:粉剂置于瓶内玻璃管中。临用前加入12mL试剂一,充分混匀后备用;用不完的试剂-20℃分装保存4周,避免反复冻融。
- 标准品:临用前加入898 此蒸馏水得到1mmo1/mL的过氧化氢溶液,2-8℃保存4周。
- 6. 工作液A的配制:用于样本测定管、空白管及标准管的检测,按照试剂二:试剂三:试剂四:试剂五:试剂六=1:1:1:1:2的比例配制,根据样本量现配现用,配后建议2小时内用完。



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B的配制:用于样本对照管的检测,按照试剂二:试剂三:试剂四:试剂五:试剂一=1:1:1:1:2的比例配 制,根据样本量现配现用,配后建议2小时内用完。

需自备的仪器和用品:

可见分光光度计、低温离心机、水浴锅/恒温培养箱、1mL玻璃比色皿、可调式移液枪、超声破碎仪、研钵/ 匀浆器、冰、EP管、蒸馏水。

操作步骤:

一、样本处理(可适当调整待测样本量,具体比例可参考文献)

- 组织:按照组织质量 (g):提取液体积(mL)为1: $5^{\sim}10$ 的比例(建议称取约0.1g组织,加入1mL提取液)进 行冰浴匀浆, 然后10000rpm, 4℃, 离心10min, 取上清置于冰上待测。
- 细菌或细胞: 先收集细菌或细胞到离心管内, 离心后弃上清; 按照细菌或细胞数量(10⁴个):提取液体积(mL) 为500~1000:1的比例(建议500万个细菌或细胞加入1mL提取液),冰浴超声波破碎细菌或细胞(功率200W, 超声3s, 间隔7s, 总时间5min); 然后10000rpm, 4℃, 离心10min, 取上清置于冰上待测。

二、测定步骤

- 1. 分光光度计预热30min以上,调节波长至505nm,蒸馏水调零。
- 将1mmo1/mL标准液用蒸馏水稀释为0.25μmo1/mL的标准溶液备用。标准溶液的稀释: 取20 μ L1mmo1/mL过氧化 氢标准液,加入1980μL蒸馏水,充分混匀,配制成10μmol/mL标准液,再取50μL1mmol/mL过氧化氢标准液, 加入1950μL蒸馏水,充分混匀,配制成0.25μmol/mL标准液使用,现用现配。(实验中每管需要150μL, 为减小实验误差,故配制大体积)。
- 3. 操作表: (在1.5mL离心管中):

1011 PV (C C C C C C C C C					
试剂名称(μL)	对照管	测定管	标准管	空白管	
样本	150	150	_	_	
标准溶液	_	_	150	_	
蒸馏水	_	_	_	150	
工作液 A	_	850	850	850	
工作液 B	850	_	_	_	

混匀,37℃(哺乳动物)或25℃(其他物种)恒温培养箱中准确反应30min。于1mL玻璃比色皿, 测定 505nm 处吸光值 A, 分别记为 A 对照管、A 测定管、A 标准管、A 空白管。计算 Δ A 测定=A 测 定管-A 对照管, Δ A 标准=A 标准管-A 空白管。每个测定管需设一个对照管,标准管和空白管只需 测 1-2 次。

三、尿酸酶活性计算

(1) 按样本质量计算

酶活定义:在 pH8.8 的条件下,每克样本每小时分解尿酸产生 1 μ mo1 的 H202 定义为一个酶活力单位。 尿酸酶酶活(U/g质量)=AA测定÷(AA标准÷C标准)×V样本÷(W×V样本÷V提取)÷T

= 0.5× Δ A 测定÷ Δ A 标准÷W

(2) 按蛋白浓度计算

酶活定义:在 pH8.8 的条件下,每毫克蛋白每小时分解尿酸产生 1 μ mol 的 H20 定义为一个酶活力单位。 尿酸酶酶活(U/mg prot) = ΔA测定÷(ΔA标准÷C标准)×V样本÷(Cpr×V样本)÷T

= 0.5×ΔA测定÷ΔA标准÷Cpr

(3) 按照细菌或细胞数量计算

酶活定义:在 pH8.8 的条件下,每 10⁴个细菌或细胞每小时分解尿酸产生 1 μ mo1 的 H202 定义为一个酶活力 单位。



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 http://www.saint-bio.com



尿酸酶酶活(U/10⁴cel1) = △A测定÷(△A标准÷C标准)×V样本÷(细菌数量(万个)×V样本÷V提取) ÷T=0.5×ΔA测定÷ΔA标准÷细菌数量(万个)

C 标准:标准溶液浓度, 0.25 μmo1/mL; V 样本:加入的样本体积, 0.15 mL; V 提取:提取液体积, 1 mL; T: 酶促反应时间: 0.5h; Cpr: 样本蛋白浓度, mg/mL; W: 样本质量, g。

注意事项:

- A 大于 1 时,建议将样本用提取液稀释后再进行测定,并在计算时乘以相应的稀释倍数。
- 工作液 A 与工作液 B, 需根据样本量现配现用, 配后建议 2 小时内用完。工作液本身为淡黄色, 随着时间的 延长,会由淡黄色变为粉色、红色甚至酒红色,如有变色,则视为失效,需重新配置。

实验实例:

1. 取 0.1g 小鼠肝脏进行样本处理,取上清稀释 8 倍后按测定步骤操作,测定计算 Δ A 测定=A 测定管-A 对照管 =0.652-0.218=0.434, A 标准=A 标准管-A 空白管=0.614-0.017=0.597, 按样本质量计算酶活得: 尿酸酶酶活(U/g 质量)=0.5× △A÷ △A 标准÷W×8(稀释倍数)=29.08U/g 质量。



Q Q: 807961520 邮箱: saintbio@126.com http://www.saint-bio.com