

红霉素-N-脱甲基酶（ERND）活性测定试剂盒说明书

微量法 100T/48S

注 意：正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。

测定意义：

细胞色素 P450 酶是一组主要存在于肝脏的酶系，在外源物质代谢中，尤其是药物和毒物的代谢，具有重要作用。ERND 在 P450 酶系中相当于 CYP2B 亚型，与药物代谢的去甲基化密切相关。CYP2B 具有催化底物形成非活性易于排泄的代谢产物而具有解毒作用，也可使某些药物经 CYP2B 代谢活化。

测定原理：

ERND 催化红霉素释放甲醛，通过 Nash 比色测定甲醛含量，即可计算出 ERND 活性。

自备仪器和用品：

普通离心机，超速离心机、可调式移液枪、可见分光光度计/酶标仪、微量石英比色皿/96 孔板、蒸馏水和冰。

试剂组成和配置：

试剂一：粉剂×1 瓶，4℃ 保存。临用前加 100mL 蒸馏水溶解。

试剂二：液体×1 瓶，4℃ 保存。

试剂三：粉剂×1 管，4℃ 保存。临用前加 1mL 蒸馏水，充分溶解。

试剂四：粉剂×1 瓶，4℃ 保存。临用前加 0.5mL 蒸馏水，充分溶解。

试剂五：粉剂×1 瓶，4℃ 保存。临用前，加蒸馏水 4.5mL 充分溶解。

试剂六：液体×1 瓶，4℃ 保存。

试剂七：液体×1 瓶，4℃ 保存。

标准液：液体×1 瓶，-20℃ 保存。临用前取 1.5mL EP 管，加入 10 μ l 标准液，加 990 μ l 蒸馏水，混匀即为 0.05 mmol/L 标准甲醛溶液，4℃ 保存。

粗酶液提取：

1、除去细胞核，线粒体等大分子物质：称约 0.5g 组织，加入 1mL 试剂一，冰上充分研磨，10 000g 4℃ 离心 30min，取上清液，转入超速离心管中。

2、粗制微粒体：100 000g，4℃，离心 60min，弃上清液。

3、除血红蛋白等杂质：向步骤 2 的沉淀中加 1mL 试剂一，盖紧后充分震荡溶解，100 000g 离心 30min，弃上清液。

4、最终微粒体：向步骤 3 的沉淀中加试剂二 0.5mL，充分震荡溶解，即粗酶液，待测。该待测液需当天使用。

测定操作：

1. 分光光度计/酶标仪预热 30 min，调节波长到 412 nm，蒸馏水调零。

2. 试剂二置于 37℃ 水浴中预热 30 min。

3. 对照管：取 0.5mL EP 管，加入 10 μ L 粗酶液，170 μ L 试剂二，10 μ L 试剂三，10 μ L 蒸馏水，混匀后置于 37℃ 水浴保温 30min；立即加入 35 μ L 试剂五，混匀后置于冰浴中 5min；取出后加入 35 μ L 试剂六，混匀后

室温静置 5min; 室温 8000rpm 离心 5min; 取新的 EP 管, 加入 100 μ L 上清液, 100 μ L 试剂七, 混匀后 60 $^{\circ}$ C 水浴 10min, 然后取出, 用冷水冷却 5min, 于 412nm 测定光吸收, 记为 A 对照管。

4. 测定管: 取 0.5mL EP 管, 加入 10 μ L 粗酶液, 170 μ L 试剂二, 10 μ L 试剂三, 10 μ L 试剂四, 混匀后置于 37 $^{\circ}$ C 水浴保温 30min; 立即加入 35 μ L 试剂五, 混匀后置于冰浴中 5min; 取出后加入 35 μ L 试剂六, 混匀后室温静置 5min; 室温 8000rpm 离心 5min; 取新 EP 管, 加入 100 μ L 上清液, 100 μ L 试剂七, 混匀后 60 $^{\circ}$ C 水浴 10min, 然后取出, 用冷水冷却 5min, 于 412nm 测定光吸收, 记为 A 测定管。

5. 标准管: 取 0.5mL EP 管, 加入 100 μ L 标准品, 100 μ L 试剂七, 混匀后 60 $^{\circ}$ C 水浴 10min, 然后取出, 用冷水冷却 5min, 于 412nm 测定光吸收, 记为 A 标准管。

注意: 每个样品都需要做对照管。

ERND 活性计算公式:

a. 使用微量石英比色皿测定的计算公式如下

(1). 按照蛋白浓度计算:

活性单位定义: 37 $^{\circ}$ C 下, 每分钟每毫克蛋白催化产生 1nmol 甲醛为 1 个酶活单位。

$$\begin{aligned} \text{ERND 活性(nmol/min/mg prot)} &= C \text{ 标准品} \times V \text{ 标准品} \times (A \text{ 测定管} - A \text{ 对照管}) \div A \text{ 标准管} \times \text{稀释倍数} \div \\ &\quad (Cpr \times V \text{ 样}) \div T \\ &= 45 \times (A \text{ 测定管} - A \text{ 对照管}) \div A \text{ 标准管} \div Cpr. \end{aligned}$$

(2). 按照样本质量计算:

活性单位定义: 37 $^{\circ}$ C 下, 每分钟每克样品催化产生 1nmol 甲醛为 1 个酶活单位。

$$\begin{aligned} \text{ERND 活性(nmol/min/g 鲜重)} &= C \text{ 标准品} \times V \text{ 标准品} \times (A \text{ 测定管} - A \text{ 对照管}) \div A \text{ 标准管} \times \text{稀释倍数} \div \\ &\quad (W \times V \text{ 样}) \div T \\ &= 45 \times (A \text{ 测定管} - A \text{ 对照管}) \div A \text{ 标准管} \div W \end{aligned}$$

C 标准品: 0.05 mmol/L=50 μ mol/L; V 标准品: 100 μ L=1 \times 10 $^{-4}$ L; 稀释倍数: V 反总 \div V 上清液=(50+850+50+50+175+175) \div 500=2.7; Cpr: 粗酶液蛋白质浓度 (mg/mL), 需要另外测定, 建议使用本公司 BCA 蛋白质含量测定试剂盒; W: 样品质量, g; V 样: 加入粗酶液体积, 10 μ L=0.01mL; T: 催化反应时间 (min), 30min。

b. 使用 96 孔板测定的计算公式如下

(1). 按照蛋白浓度计算:

活性单位定义: 37 $^{\circ}$ C 下, 每分钟每毫克蛋白催化产生 1nmol 甲醛为 1 个酶活单位。

$$\begin{aligned} \text{ERND 活性(nmol/min/mg prot)} &= C \text{ 标准品} \times V \text{ 标准品} \times (A \text{ 测定管} - A \text{ 对照管}) \div A \text{ 标准管} \times \text{稀释倍数} \div \\ &\quad (Cpr \times V \text{ 样}) \div T \\ &= 45 \times (A \text{ 测定管} - A \text{ 对照管}) \div A \text{ 标准管} \div Cpr. \end{aligned}$$

(2). 按照样本质量计算:

活性单位定义: 37 $^{\circ}$ C 下, 每分钟每克样品催化产生 1nmol 甲醛为 1 个酶活单位。

$$\begin{aligned} \text{ERND 活性(nmol/min/g 鲜重)} &= C \text{ 标准品} \times V \text{ 标准品} \times (A \text{ 测定管} - A \text{ 对照管}) \div A \text{ 标准管} \times \text{稀释倍数} \div \\ &\quad (W \times V \text{ 样}) \div T \\ &= 45 \times (A \text{ 测定管} - A \text{ 对照管}) \div A \text{ 标准管} \div W \end{aligned}$$

C 标准品: 0.05 mmol/L=50 μ mol/L; V 标准品: 100 μ L=1 \times 10 $^{-4}$ L; 稀释倍数: V 反总 \div V 上清液=(50+850+50+50+175+175) \div 500=2.7; Cpr: 粗酶液蛋白质浓度 (mg/mL), 需要另外测定, 建议使用本公司 BCA 蛋白质含量测定试剂盒; W: 样品质量, g; V 样: 加入粗酶液体积, 10 μ L=0.01mL; T: 催化反应时间 (min), 30min。