

Asparaginase Activity Assay Kit

天冬酰胺酶(ASNase) 活性测定试剂盒说明书

货号: BN72483 | 方法: 微板法 | 规格: 96 样

一、产品简介:

天冬酰胺酶 (EC 3.5.1.1, ASNase) 是一种酰胺水解酶, 能够将 L-天冬酰胺脱去氨基生成 L-天冬氨酸和氨。该酶具有抗肿瘤活性, 在食品和医药等领域应用十分广泛。

天冬酰胺酶 (ASNase) 催化天冬酰胺水解成天冬氨酸和氨, 利用氨在强碱的环境下与次氯酸盐和苯酚作用, 生成水溶性染料靛酚蓝, 溶液颜色稳定。其在 630nm 处有特征吸收峰, 通过检测氨增加的速率, 即可计算该酶活性大小。

二、试剂盒的组成和配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 100mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	液体 20mL×1 瓶	4℃保存	
试剂二	粉剂 mg×2 瓶	4℃保存	临用前甩几下使粉体落入底部, 每瓶再加 11mL 蒸馏水溶解备用。
试剂三	液体 20mL×1 瓶	4℃保存	
试剂四	液体 12mL×1 瓶	4℃保存	
试剂五	液体 6mL×1 瓶	4℃保存	
试剂六	A: 液体 3.5mL×4 瓶 B: 液体 μL×1 支	4℃保存	临用前取 30μL 的 B 液进一瓶 A 液中, 混匀后作为试剂六使用。混匀后的试剂六一周内用完。
标准管	液体 mL×1 支	4℃保存	若重新做标曲, 则用到该标曲。

三、所需的仪器和用品:

酶标仪、96 孔板、台式离心机、可调式移液枪、研钵、冰和蒸馏水。

四、天冬酰胺酶 (ASNase) 活性测定:

1、样本制备:

- ① 组织样本: 称取约 0.1g 组织 (水分足的样本可取 0.2-0.5g), 加入 1mL 提取液; 进行冰浴匀浆。12000rpm, 4℃离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

【注】: 也可以按照组织质量 (g): 提取液体积 (mL) 为 1: 5~10 的比例提取。

- ② 细菌/细胞样本: 先收集细菌或细胞到离心管内, 离心后弃上清; 取约 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液, 超声波破碎细菌或细胞 (冰浴, 功率 200W, 超声 3s, 间隔 10s, 重复 30 次); 12000rpm 4℃离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

【注】: 若增加样本量, 可按照细菌/细胞数量 (10^4): 提取液 (mL) 为 500~1000: 1 的比例进行提取。

- ③ 液体样本: 直接检测; 若浑浊, 离心后取上清检测。

2、上机检测:

- ① 酶标仪预热 30min 以上, 调节波长至 630nm。
- ② 所有试剂解冻至室温 (25℃), 在 EP 管依次加入:

试剂名称 (μL)	测定管	对照管
样本	40	40
试剂一	100	100
试剂二	100	

试剂三		100
混匀，放入 37°C 水浴锅或恒温培养箱中孵育 1h		
试剂二		100
试剂三	100	
混匀，室温 12000rpm 离心 10min，上清液待测。		

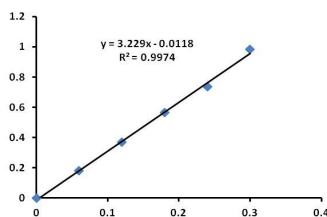
③ 显色反应：在 96 孔板中依次加入：

试剂名称 (μL)	测定管	对照管
上清液（上步反应）	30	30
蒸馏水	30	30
试剂四	60	60
试剂五	30	30
试剂六	60	60
充分混匀，37°C 放置 20min 后，于 630nm 处读取吸光值 A， $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}$ （每个样本做一个自身对照）。		

【注意：本操作流程适用于绝大多数常规样本检测，实验条件可根据实际样本状态适度微调；
针对特殊类型样本，我司技术支持可提供专属优化建议。

五、结果计算：

1、标准曲线方程为 $y = 3.229x - 0.0118$ ；x 为标准品质量 (μg)，y 为吸光值 ΔA 。



标准曲线示意图

说明：标准曲线由标准品测定获得，具体制作方法详见随货说明书或咨询技术支持。

2、按样本蛋白浓度计算：

单位定义：每毫克蛋白质每小时催化天冬酰胺生成 1μg 氨定义为一个酶活力单位。

$$\text{ASNase } (\mu\text{g/h/mg prot}) = (\Delta A + 0.0118) \div 3.229 \times (V2 \div V3) \div (V1 \times \text{Cpr}) \div T = 87.75 \times (\Delta A + 0.0118) \div \text{Cpr}$$

3、按样本鲜重计算：

单位定义：每克组织每小时催化天冬酰胺生成 1μg 氨定义为一个酶活力单位。

$$\text{ASNase } (\mu\text{g/h/g 鲜重}) = (\Delta A + 0.0118) \div 3.229 \times (V2 \div V3) \div (W \times V1 \div V) \div T = 87.75 \times (\Delta A + 0.0118) \div W$$

4、按细胞数量计算：

单位定义：每 10⁴ 个细胞每小时催化天冬酰胺生成 1μg 氨定义为一个酶活力单位。

$$\text{ASNase } (\mu\text{g/h}/10^4 \text{ cell}) = (\Delta A + 0.0118) \div 3.229 \times (V2 \div V3) \div (500 \times V1 \div V) \div T = 0.18 \times (\Delta A + 0.0118)$$

5、按照液体体积计算：

单位定义：每毫升液体每小时催化天冬酰胺生成 1μg 氨定义为一个酶活力单位。

$$\text{ASNase } (\mu\text{g/h/mL}) = (\Delta A + 0.0118) \div 3.229 \times (V2 \div V3) \div V1 \div T = 87.75 \times (\Delta A + 0.0118)$$

V---提取液体积，1mL；

V1---加入②步反应体系中样本体积，0.04mL；

V2---②步反应体系总体积：0.34mL； V3---③步显色步骤中上清液体积，0.03mL；

T---反应时间，1h；

W---样本质量；

Cpr---样本蛋白质浓度，mg/mL，建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒。