

硫氧还蛋白氧化还原酶（thioredoxin reductase, TrxR）试剂盒说明书

分光光度法 50 管/48 样

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：

TrxR 是一种 NADPH 依赖的包含 FAD 结构域的二聚体硒酶，属于吡啶核苷酸-二硫化物氧化还原酶家族成员，与硫氧还蛋白以及 NADPH 共同构成了硫氧还蛋白系统。TrxR 与 GR 活性类似，催化 GSSG 还原生成 GSH，是谷胱甘肽氧化还原循环关键酶之一。

测定原理：

TrxR 催化 NADPH 还原 DTNB 生成 TNB 和 NADP⁺，TNB 在 412 nm 有特征吸收峰，通过测定 412nm 波长处 TNB 的增加速率，即可计算 TrxR 活性。

自备仪器和用品：

可见分光光度计、低温离心机、可调节移液器、1mL 玻璃比色皿和蒸馏水。

试剂组成和配制：

试剂一：液体 90mL×1 瓶，4℃保存。

试剂二：液体 5mL×1 瓶，4℃避光保存。

试剂三：粉剂×1 瓶，4℃保存。临用前加入 5 mL 蒸馏水溶解。

粗酶液提取：

1. 组织：按照组织质量（g）：试剂一体积（mL）为 1：5~10 的比例（建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 试剂一）进行冰浴匀浆。8000g，4℃离心 10min，取上清置冰上待测。
2. 细菌、真菌：按照细胞数量（10⁴ 个）：试剂一体积（mL）为 500~1000：1 的比例（建议 500 万细胞加入 1mL 试剂一），冰浴超声波破碎细胞（功率 300w，超声 3 秒，间隔 7 秒，总时间 3min）；然后 8000g，4℃，离心 10min，取上清置于冰上待测。
3. 血清等液体：直接测定。

TrxR 测定操作：

1. 分光光度计预热 30 min，调节波长到 412nm，用蒸馏水调零。
2. 试剂一在 25℃（一般物种）或者 37℃（哺乳动物）预热 30min。
3. 测定管：取 1mL 玻璃比色皿，加入 100μL 试剂二，100μL 试剂三，700μL 试剂一，100μL 上清液，迅速混匀后于 412 nm 测定 10 s 和 310 s 吸光度，记为 A3 和 A4。△A 测定管=A2-A1。

TrxR 活性计算公式：

(1). 按蛋白浓度计算

活性单位定义：在 25℃或者 37℃中，每毫克蛋白每分钟催化 1nmol DTNB 还原为 1 个酶活单位。

$$\begin{aligned}\text{TrxR (nmol/min /mg prot)} &= \Delta A_{\text{测定管}} \div \epsilon \div d \times V_{\text{反应}} \div (\text{Cpr} \times V_{\text{样}}) \div T \\ &= 147 \times \Delta A_{\text{测定管}} \div \text{Cpr}\end{aligned}$$

(2). 按样本质量计算

活性单位定义：在 25℃ 或者 37℃ 中，每克样本每分钟催化 1nmol DTNB 还原为 1 个酶活单位。

$$\begin{aligned}\text{TrxR (nmol/min /g 鲜重)} &= \Delta A_{\text{测定管}} \div \epsilon \div d \times V_{\text{反应}} \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T \\ &= 147 \times \Delta A_{\text{测定管}} \div W\end{aligned}$$

(3) 按细胞数量计算

活性单位定义：在 25℃ 或者 37℃ 中，每 10⁴ 个细胞每分钟催化 1nmol DTNB 还原为 1 个酶活单位。

$$\begin{aligned}\text{TrxR (nmol/min/10}^4\text{ cell)} &= \Delta A_{\text{测定管}} \div \epsilon \div d \times V_{\text{反应}} \div (\text{细胞数量} \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T \\ &= 147 \times \Delta A_{\text{测定管}} \div \text{细胞数量}\end{aligned}$$

(4) 按液体体积计算

活性单位定义：在 25℃ 或者 37℃ 中，每毫升液体每分钟催化 1nmol DTNB 还原为 1 个酶活单位。

$$\begin{aligned}\text{TrxR (nmol/min /mL)} &= \Delta A_{\text{测定管}} \div \epsilon \div d \times V_{\text{反应}} \div V_{\text{样}} \div T \\ &= 147 \times \Delta A_{\text{测定管}}\end{aligned}$$

ϵ : TNB 在 412nm 处的微摩尔消光系数, 0.0136 L/ μ mol/cm; d : 比色皿光径, 1cm; $V_{\text{反应}}$: 反应体系总体积 (L), 1000 μ L=0.001 L; Cpr : 上清液蛋白质浓度 (mg/mL), 需要另外测定; $V_{\text{样}}$: 加入反应体系中上清液体积 (mL), 100 μ L=0.1 mL; $V_{\text{样总}}$: 加入提取液体积, 1mL; W , 样本质量, g; T : 反应时间 (min), 5 min。

注意事项:

1. 测定前须先取 1~2 个样做预实验, 哺乳动物组织及血液制品 TrxR 活力测定时, 一般须用蒸馏水稀释 5 倍左右; 测定过程操作须迅速。
 2. 试剂二和试剂三配制好后 3 天内使用完。
-