



一氧化氮（Nitric oxide，NO）含量测定试剂盒说明书

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：

NO (Nitric Oxide, NO) 广泛分布于生物体内神经、循环、呼吸、消化、泌尿生殖等系统中，特别是神经组织中较丰富。它作为细胞间及细胞内的信息物质，发挥信号传递的作用，是一种新型的生物信使分子，在机体的生理、病理过程中起着重要的作用。

测定原理：

NO 在体内或水溶液中极易氧化生成 NO₂⁻，在酸性条件下，NO₂⁻与重氮盐磺酸胺生成重氮化合物，进一步与萘基乙烯基二胺偶合，产物在 550nm 处有特征吸收峰，测定其吸光值，可以计算 NO 含量。

自备实验用品及仪器

天平、研钵或匀浆器、可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿、蒸馏水。

试剂组成和配制：

提取液：液体 50mL×1 瓶，4℃保存。

试剂一：液体 15mL×1 瓶，4℃避光保存。

试剂二：液体 15mL×1 瓶，4℃避光保存。（用之前 60℃加热震荡 15min）

样品处理：

- 组织：按照组织质量 (g)：提取液体积(mL)为 1: 5~10 的比例（建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 提取液）进行冰浴匀浆。10000g, 4℃离心 15min, 取上清，置冰上待测。
- 细菌、真菌：按照细胞数量 (10⁴ 个)：提取液体积 (mL) 为 500~1000: 1 的比例（建议 500 万细胞加入 1mL 提取液），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 10000g, 4℃，离心 15min，取上清置于冰上待测。
- 体液和培养液等其它液态样品：直接测定。

测定步骤和操作表：

	空白管	测定管
样品 (μL)		400
提取液 (μL)	400	
试剂一 (μL)	250	250
试剂二 (μL)	250	250
混匀，室温静置 15min，1mL 玻璃比色皿，测定 A ₅₅₀ , ΔA=A 测定-A 空白		

NO 含量计算：

标准曲线回归方程为：y= 0.016x -0.0103, R²= 0.9986

1、组织样品：

- (1) 按样本质量计算



纪宁实业
Jining Shiye

$$\text{NO 含量 } (\mu\text{moL/g 鲜重}) = (\Delta A + 0.0103) \div 0.016 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}} \times W) \times 10^{-3}$$

$$= 0.14 \times (\Delta A + 0.0103) \div W$$

(2) 按样本蛋白浓度计算

$$\begin{aligned}\text{NO 含量 } (\mu\text{moL/mg prot}) &= (\Delta A + 0.0103) \div 0.016 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \times 10^{-3} \\ &= 0.14 \times (\Delta A + 0.0103) \div C_{\text{pr}}\end{aligned}$$

2、细胞：

$$\begin{aligned}\text{NO 含量 } (\mu\text{mol}/10^4 \text{ cell}) &= (\Delta A + 0.0103) \div 0.016 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}} \times \text{细胞数量}) \times 10^{-3} \\ &= 0.14 \times (\Delta A + 0.0103) \div \text{细胞数量 (万个)}\end{aligned}$$

3、其他样品：

$$\begin{aligned}\text{NO 含量 } (\mu\text{moL/L}) &= (\Delta A + 0.0103) \div 0.016 \times V_{\text{反总}} \div V_{\text{样}} \\ &= 140 \times (\Delta A + 0.0103)\end{aligned}$$

V_{反总}: 反应总体积, 0.9mL; V_样: 反应中样品体积, 0.4mL; V_{样总}: 加入提取液体积, 1mL; W: 样品质量, g; C_{pr}: 蛋白浓度, mg/mL