

丁酰胆碱酯酶(BchE)活性检测试剂盒(微量法)

中文名称: 丁酰胆碱酯酶(BchE)活性检测试剂盒(微量法)

英文名称: Butyrylcholinesterase Activity Assay

产品包装 : 盒装

产品规格: 100T/96S

储存条件: -20℃

检测方法: 微量法

有效期: 6个月

产品组成:

试剂名称	规格	保存条件
试剂一	液体 125 mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂二	粉剂×1 瓶	-20℃保存
试剂三	液体 12mL×1 瓶	2-8℃保存

溶液的配制:

1. 试剂二: 临用前加入 12mL 试剂一, 充分溶解, -20℃分装保存 4 周, 避免反复冻融。

产品说明:

丁酰胆碱酯酶(Butyrylcholinesterase, BchE, EC3.1.1.8),又称血浆胆碱酯酶,假性胆碱酯酶,是一种丝氨酸水解酶,由肝脏合成后进入血液,几乎存在于所有动物组织中。BchE结构与乙酰胆碱酯酶(AchE)相似,但底物特异性和抑制剂敏感性不同。与 AchE 相比,BchE能够有效水解较大的胆碱酯,如丁酰胆碱和苯甲酰胆碱,而且可以清除有机磷类农药、氨基甲酸酯类农药等神经毒剂的毒害作用。有研究表明,BchE 可作为阿尔茨海默病治疗的重要



靶点。BchE 催化丁酰胆碱水解生成胆碱,胆碱与二硫对硝基苯甲酸(DTNB) 作用生成 5-巯基-硝基苯甲酸(TNB); TNB 在 412nm 处有吸收峰,通过测定 412nm 吸光度增加速率,计算 BchE 活性。

Butyrylcholine BchE Choline DTNB TNB (412nm)

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。

需自备的仪器和用品 :

可见分光光度计/酶标仪、低温离心机、分析天平、水浴锅/恒温培养箱、微量玻璃比色皿/96 孔板、可调式移液枪、研钵/匀浆器/细胞超声破碎仪、冰和蒸馏水。

操作步骤:

一、样本处理(可适当调整待测样本量)

- 组织样本:按照组织质量(g):试剂一体积(mL) =1:5~10比例加入试剂一(建议称取0.1g 样本,加入1.0mL试剂一),冰浴匀浆后,于4°C,12000rpm 离心10min,弃沉淀,取上清液置于冰上待测。
- 2. 血清/血浆等液体样本: 直接测定。若有浑浊请离心后取上清置于冰上待测。
- 3. 细菌、细胞:按照细胞数量 104 个: 试剂一体积(mL) 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 3s,间隔 7s,总时间 3min),于4℃,12000rpm 离心 10min,弃沉淀,取上清液置于冰上待测。

二、测定步骤:

- 1、可见分光光度计/酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 412nm,分光光度计蒸馏水调零。
- 2、操作表: (在微量玻璃比色皿/96 孔板中加入下列试剂)



试剂名称(mL)	测定管	空白管
样本	10	-
蒸馏水	-	10
试剂二	100	100
试剂三	100	100

立即充分混匀后于 412nm 处测定 10s 时的吸光值 A1, 迅速置于 37℃水浴或恒温培养箱 5min(酶标仪有控温功能可将温度调至 37℃),拿出迅速擦干测定 5min10s 时的吸光值 A2。计算 Δ A 测定=A 测定 2-A 测定 1, Δ A 空白=A 空白 2-A 空白 1, Δ A= Δ A 测定- Δ A 空白。空白管只需测定 1-2 次。

三、BchE 活性计算

A、用微量玻璃比色皿测定:

1. 按照蛋白浓度计算

活性单位定义:每 mg 蛋白每分钟催化产生 1nmolTNB 为 1 个酶活单位。BchE 活性 $(U/mgprot) = [\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V 反总 \times 10^{9}] \div (Cpr \times V 样) \div T \times F = 308.8 \times \Delta A \div Cpr \times F$ 。**2. 按**

照样本质量计算

活性单位定义:每 g 组织每分钟催化产生 1nmolTNB 为 1 个酶活单位。BchE 活性(U/g 质量) =[ΔA÷(ε×d) ×V 反总×10°]÷(W×V 样÷V 样总) ÷T×F=308.8×ΔA÷W×F。

3. 按照血清/血浆等液体体积计算

4. 按细菌/细胞数量计算

活性单位定义:每万个细胞每分钟催化产生 1nmolTNB 为 1 个酶活单位。BchE 活性(U/10 dcell) = [ΔA÷(ε×d) ×V 反总×10^s]÷(N×V 样÷V 样总) ÷T×F=308.8×ΔA÷N×Fε: TNB 摩尔消光系数,13.6×10^sL/mol/cm; d:比色皿光径,1cm; V 反总:反应体系总体积,



0.21mL=2.1×10-4L; 10°: 单位换算系数, 1mol=1×10°nmol; V样: 反应体系加入样本体积, 0.01mL; V样总: 加入试剂一体积, 1mL; Cpr: 蛋白浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; T: 反应时间, 5min; F: 样本稀释倍数; N: 细菌/细胞数量, 以万计。

B、用 96 孔板测定:

将上述公式中的 d-1cm 改为 d-0.6cm 进行计算即可。

注意事项:

- 1. 为保证结果准确,请严格控制反应时间,建议两人进行实验,一人加样,一人计时
- 2. 如果ΔA 测定接近ΔA 空白,可以增加样本量后再进行测定;如果 A2 测定大于 1 或ΔA 测定大于 0.7,建议将样本上清用试剂一适当稀释后再进行测定。注意同步修改计算公式。

实验实例:

- 1. 取 0.1018g 大鼠肝脏样本,加入 1mL 试剂一进行冰浴匀浆,离心后上清液用试剂一稀释 2 倍,按照测定步骤操作,用 96 孔板测得计算:ΔA 测定 =A 测定 2-A 测定 1=0.636-0.417=0.219,ΔA 空白=A 空白 2-A 空白 1=0.188-0.180=0.008,ΔA=ΔA 测定-ΔA 空白=0.211,按样本质量计算得(光径为 0.6cm 带入计算):BchE 活性(U/g 质量) =[ΔA÷(ε×d) ×V 反总×10°]÷(W×V 样÷V 样总) ÷T×F=2133.49U/g 质量。
- 2. 取人血清样本,用试剂一稀释 16 倍,按照测定步骤操作,用 96 孔板测得计算: ΔA 测定 =A 测定 2-A 测定 1=0.960-0.299=0.661 , Δ A 空白 =A 空白 2-A 空白 1=0.188-0.180=0.008,ΔA=ΔA 测定-ΔA 空白=0.653,按液体体积计算得(光径为 0.6cm 带入计算): BchE 活性(U/mL) =[ΔA÷(ε×d) ×V 反总×10°]÷V 样÷T×F=5377.237U/mL。