

Caspase-1 活性检测试剂盒

中文名称 : Caspase-1 活性检测试剂盒

英文名称 : Caspase-1 Activity Assay Kit

产品别名 : Caspase1 活性测定试剂盒

储存条件 : 6 个月

产品包装 : 盒装

检测方法 : 比色法

有 效 期 : -20°C

产品规格 : 20T 、 50T 、 100T

产品组成:

试剂名称/规格	20T	50T	100T	保存条件
试剂一	液体 20mL×1 瓶	液体 20 mL×1 瓶	液体 25 mL×1 瓶	-20°C保存
试剂二	液体 30 mL×1 瓶	液体 60 mL×1 瓶	液体 120mL×1 瓶	-20°C保存
试剂三	液体 0.25L×1 支	液体 0.55mL×1 支	液体 0.55mL×2 支	-20°C保存
标准品	液体 1mL×1 支	液体 1 mL×1 支	液体 1 mL×1 支	-20°C保存

溶液的配制:

- 1 、 试剂一：分装-20°C保存。
- 2 、 试剂二：分装-20°C保存。
- 3 、 标准液: pNA 标准溶液, 5mmol/L。标准溶液在 4°C条件下为浑浊状态, 溶解即可变为澄清状态, 不影响使用。
- 4 、 标准品稀释液配制: 取 9 mL 试剂一加入 1mL 试剂二, 充分混匀待用。(也可按照

试剂一：试剂二=9:1 的比例，自行配制）。

产品说明：

Caspase 是参与细胞凋亡过程的蛋白酶家族，包含 10 多个成员。Caspase- 1 是唯一可剪切 IL- 1b 和 IL- 18 前体产生活性细胞因子的 caspase 。Caspase- 1 通过剪切 Bcl-XL 调节细胞凋亡，并通过对细胞因子前体的剪切来调控相关细胞因子介导的免疫炎性反应。基于 Caspase- 1 特异水解多肽底物 Tyr-Val-Ala-Asp-p-nitroanilide (YVAD-pNA)，释放的游离硝基苯胺 pNA 在 405 nm 有大吸收峰。采用可见光光度比色法测定 pNA 而得到 Caspase 活性。适用于检测哺乳动物组织、细胞 Caspase- 1 活性。

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、 100 μ L 玻璃比色皿/96 孔板、台式离心机、水浴锅/恒温培养箱、可调式移液器、研 铡/匀浆器、冰和蒸馏水。

一、样本处理（可适当调整待测样本量）

1、培养细胞：先收集细胞到离心管内，离心后弃上清；按照细胞数量（约 10⁶个）加 100 μ L 试剂二（若裂 解不充分可提高至 150-200 μ L），震荡重悬沉淀，置冰上静置 15 min，4°C，15000g 离心 10- 15min，取上清置冰上 待测。

2、组织：按照组织质量 (g)：试剂二体积 (mL) 为 1: 5~10 的比例（建议称取约 0.1 g 组织，加入 1 mL 试 剂二），冰浴研磨或充分剪碎，置冰上静置 15 min，4°C，15000g 离心 10- 15min，取上清置冰上待测。

二、测定步骤

1 、 可见分光光度计/酶标仪预热 30 min 以上，调节波长至 405 nm，蒸馏水调零。

2、临用前用标准品稀释液将 5mmol/L pNA 标准品稀释至 200、100、50、25、12.5、0μmol/L 的标准溶液待用。

3、样本测定（在 96 孔板/EP 管中按顺序加入以下试剂）

试剂名称(μL)	测定管	空白管	标准管
试剂一	40	40	
样本	50		
试剂二		50	
试剂三	10	10	
标准溶液			100
混匀，盖紧 96 孔板盖子并用封口膜密封。37°C 孵育 60-120 分钟。 发现颜色变化比较明显时即可测定 405nm 处吸光值。如果颜色变化不明显，可以适当延长孵育时间，甚至可以孵育过夜。空白管只需做 1-2 次。计算 ΔA 测定 = A 测定管 - A 空白管。	立即测定 405nm 下吸光度		

三、Caspase-1 活性计算

1. 标准曲线的建立：

根据标准管的浓度 (x, μmol/L) 和吸光度 (y, 减去浓度为 0 的空白管) 做标准方程。

将 ΔA 测定代入标准 方程得到 x(μmol/L)。

2. 按酶活性增加百分比计算

Caspase-1 活性增加百分比 = (实验处理组 A 测定 - A 空白管) / (实验对照组 A 测定 - A 空白管) × 100% 该方法简单可靠，可粗略反应酶活性情况。

3. 按酶活计算

参考 Chemicon 公司的 caspase 酶活力单位的定义：One unit is the amount of enzyme that will cleave 1.0 nmol of the colorimetric pNA-substrate per hour at 37°C under saturated substrate concentrations。即一个酶活力单位定义为当底物饱和时，在 37°C 一个小时可以剪切 1nmol pNA 底物产生 1nmol 游离 pNA 的酶量。这样就可以计算出

样品中 含有多少个酶活力单位的 caspase 酶活性。

$$\text{Caspase-1 活性 (U/mg prot)} = x \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T \times 10^3 = 2x \div C_{\text{pr}} \div T$$

$V_{\text{反总}}$: 反应体系总体积, $0.1\text{mL} = 10^{-4}\text{L}$; $V_{\text{样}}$: 加入的样本体积, 0.05mL ; T : 反应时间, h; C_{pr} : 样本蛋白质浓度, mg/mL; 10^3 : 单位换算系数, $1\mu\text{mol} = 10^3\text{nmol}$.

注意事项:

- 1、由于试剂二中含有还原剂 (DTT), 建议将样品用水稀释 2 倍后, 用 Bradford 法测定蛋白浓度, 以降低 DTT 对蛋白浓度测定的干扰。不建议使用 BCA 法测定蛋白浓度。
- 2、Caspase 活性测定值低常见的原因是细胞未发生凋亡或细胞量太少, 其次是观测时间不恰当。诱导凋亡时, 并非剂量越大时间越长 Caspase 活性就越高。建议设置不同剂量和时间点如 0、2、4、8、16、24 小时, 以检测佳的观察点。
- 3、所测样本的值高于标准曲线上限时, 可用试剂二稀释样本后重新测定。
- 4、盖紧 96 孔板盖子并用封口膜密封。37°C 孵育, 肉眼可见颜色变黄时的 OD405 值约为 0.2, 此时即可测定。颜色变化不明显可延长反应或过夜, 但酶活性较强时, 孵育时间过长将导致反应失去线性关系。