

硫氧还蛋白过氧化物酶(TPX)活性检测试剂盒说明书

Thioredoxin Peroxidase Assay Kit

分光光度法

货号：AK127

规格：50T/24S

产品组成及保存条件：

编号	规格	储存条件
AK127-A	50ml×1 瓶	4°C保存
AK127-B	25ml ×1 瓶	4°C保存
AK127-C	5ml×1 瓶	4°C保存

※ 正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定。

简介：

意义：硫氧还蛋白过氧化物酶 (Thioredoxin peroxidase, TPX) 属于过氧化物酶家族，在体内主要通过还原过氧化氢和一些氢过氧化物来实现抗氧化作用，功能与 GPX 类似，也是谷胱甘肽氧化还原循环关键酶之一。TPX 普遍存在于各种生物体内，如酵母、植物、动物、原生动物、寄生虫、细菌和古细菌，在进化上高度保守。TPX 与细胞增殖、分化、细胞凋亡及肿瘤发生调控密切相关。TPX 的主要功能包括细胞脱毒、抗氧化和调节由过氧化氢介导的信号转导和免疫反应。

原理：TPX 催化 H₂O₂ 氧化二硫苏糖醇 (DTT)，H₂O₂的吸收波长为 240nm，通过测定 240nm 吸光度的下降速率，即可计算出 TPX 活性。

自备用品：

紫外分光光度计、台式离心机、可调式移液器、1 mL 石英比色皿、研钵、冰和蒸馏水。

粗酶液提取：

- 细菌、细胞：按照 500 万细菌或细胞加入 1mL AK127-A, 冰浴超声波破碎细菌或细胞(功率 300W, 超声 3s, 间隔 7s, 总时间 3min)；8000g 4°C离心 10min, 取上清, 置冰上待测。
- 组织：称取约 0.1g 组织, 加入 1mL AK127-A, 进行冰浴匀浆；8000g 4°C离心 10min, 取上清, 置冰上待测。
- 血清等液体：直接检测。

检测步骤：

- 分光光度计预热 30min, 调节波长到 240 nm, 蒸馏水调零。
- AK127-A、B 置于 25°C (其他物种) 或 37°C (哺乳动物) 水浴中预热 30min。
- 按顺序加入下列试剂：

试剂名称	CAT 活性测定管 (ul)	总活性测定管 (ul)
上清液	20	20
AK127-A	900	
AK127-B		900
AK127-C	80	80
迅速混匀, 于 240nm 处测定 10s 和 130s 的吸光度, 分别记为 A1 和 A2 (CAT 活性测定管) 及 A3 和 A4 (总活性测定管)		

注意：每个样品都需要做对照管，以减去过氧化氢酶 (CAT) 催化降解的 H₂O₂

TPX 酶活性计算公式：

- 按蛋白浓度计算

活性单位定义：25°C或者37°C中，每毫克蛋白每分钟催化1nmol H₂O₂降解为1个酶活单位。

$$\begin{aligned} \text{CAT活性 (U/mg prot)} &= (A_1 - A_2) \div \epsilon \div d \times V_{\text{反总}} \div (C_{\text{pr}} \times V_{\text{样}}) \div T \\ &= 573 \times (A_1 - A_2) \div C_{\text{pr}} \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} \text{总活性 (U/mg prot)} &= (A_3 - A_4) \div \epsilon \div d \times V_{\text{反总}} \div (C_{\text{pr}} \times V_{\text{样}}) \div T \\ &= 573 \times (A_3 - A_4) \div C_{\text{pr}} \end{aligned}$$

$$\text{TPX活性 (U/mg prot)} = \text{总活性-CAT活性}$$

2. 按样本质量计算

活性单位定义：25°C或者37°C中，每克样本每分钟催化1nmol H₂O₂降解为1个酶活单位。

$$\begin{aligned} \text{CAT活性 (U/g)} &= (A_1 - A_2) \div \epsilon \div d \times V_{\text{反总}} \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T \\ &= 573 \times (A_1 - A_2) \div W \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} \text{总活性 (U/g)} &= (A_3 - A_4) \div \epsilon \div d \times V_{\text{反总}} \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T \\ &= 573 \times (A_3 - A_4) \div W \end{aligned}$$

$$\text{TPX活性 (U/g)} = \text{总活性-CAT活性}$$

3. 按细胞数量计算

活性单位定义：25°C或者37°C中，每10⁴个细胞每分钟催化1nmol H₂O₂降解为1个酶活单位。

$$\begin{aligned} \text{CAT活性 (U/10}^4 \text{cell)} &= (A_1 - A_2) \div \epsilon \div d \times V_{\text{反总}} \div (\text{细胞数量} \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T \\ &= 573 \times (A_1 - A_2) \div \text{细胞数量} \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} \text{总活性 (U/10}^4 \text{cell)} &= (A_3 - A_4) \div \epsilon \div d \times V_{\text{反总}} \div (\text{细胞数量} \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T \\ &= 573 \times (A_3 - A_4) \div \text{细胞数量} \end{aligned}$$

$$\text{TPX活性 (U/10}^4 \text{cell)} = \text{总活性-CAT活性}$$

4. 按液体体积计算

活性单位定义：25°C或者37°C中，每毫升液体每分钟催化1nmol H₂O₂降解为1个酶活单位。

$$\text{CAT活性 (U/mL)} = (A_1 - A_2) \div \epsilon \div d \times V_{\text{反总}} \div V_{\text{样}} \div T = 573 \times (A_1 - A_2)$$

$$\text{总活性 (U/mL)} = (A_3 - A_4) \div \epsilon \div d \times V_{\text{反总}} \div V_{\text{样}} \div T = 573 \times (A_3 - A_4)$$

$$\text{TPX活性 (U/mL)} = \text{总活性-CAT活性}$$

注： ϵ ：H₂O₂的摩尔消光系数，43600 L/mol/cm=0.0436 L/μmol/cm；d：比色皿光径，1cm；V

反总：反应体系总体积(L)，1000uL=0.001 L；C_{pr}：上清液蛋白质浓度(mg/mL)；V_样：加入反应体系中上清液体积(mL)，20 uL=0.02 mL；V_{样总}：加入提取液体积，1mL；W，样本质量，

g；T：反应时间(min)，2min。