

## 亚硝酸还原酶（Nitrite reductase, NiR）试剂盒说明书

(货号: ADS-W-N014 微板法 48 样)

### 一、产品简介：

亚硝酸还原酶 (NiR, EC1.7.2.1) 是一类能催化亚硝酸盐还原的氧化还原酶，广泛存在于微生物及植物体内，是自然界氮循环过程中的关键酶，可以将亚硝酸盐降解为 NO 或 NH<sub>3</sub>，从而减少环境中亚硝态氮的积累，降低因亚硝酸盐累积而造成的对生物体的毒害作用。

亚硝酸还原酶可将 NO<sub>2</sub><sup>-</sup>还原为 NO，使样品中参与对-氨基苯磺酸及α-萘胺定量生成（粉）红色偶氮化合物的 NO<sub>2</sub><sup>-</sup>减少，根据颜色深浅即 540nm 处吸光值的变化可反应亚硝酸还原酶的活性。

### 二、试剂盒的组成和配制：

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 105mL×1 瓶	4°C保存	
试剂一	粉体 2 支	4°C保存	临用前甩几下使粉体落入底部，每支加 3mL 提取液溶解。
试剂二	粉剂 1 瓶	4°C保存	临用前甩几下使粉体落入底部，再加 3mL 提取液溶解。
试剂三	试剂三 Amg×2 支 试剂三 Bmg×2 支	4°C保存	临用前一支试剂 A 和 B 分别用 1mL 蒸馏水完全溶解，再把 1mL 试剂 B 倒入 1mL 试剂 A 中混成试剂三 mix(一周内用完)。
试剂四	粉体 1 瓶	4°C保存	临用前加 6mL 蒸馏水溶解。
试剂五	液体 6mL×1 瓶	4°C保存	临用前，可依据待检测样本数量，把试剂五和六等比例混合成无色的反应 mix（注意观察，若变粉色，则不能使用）。两天之内用完。
试剂六	液体 6mL×1 瓶	4°C保存	
标准品	粉体 1 支	4°C保存	若重新做标曲，则用到该试剂。

### 三、所需的仪器和用品：

酶标仪、96 孔板、可调式移液器、天平、研钵、水浴锅、低温离心机。

### 四、亚硝酸还原酶 (NiR) 活性测定：

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定，熟悉实验流程，避免实验样本和试剂浪费！

#### 1、样本制备：

- ① 组织样本：称取约 0.1g 组织，加入 1mL 提取液，进行冰浴匀浆。10000g 4°C 离心 10min，取上清，置冰上待测。
- ② 细菌/细胞样本：

先收集细菌或细胞到离心管内，离心后弃上清；取 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液；超声波破碎细菌或细胞（冰浴，300W，超声 3s，间隔 7s，总时间 3min）；10000g 4°C 离心 10min，取上清，置冰上待测。

【注】：若增加样本量，按照细菌/细胞数量(10<sup>4</sup> 个)：提取液体积(mL)为 500~1000: 1 的比例进行提取。

#### 2、上机检测：

- ① 酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 540nm。

- ② 在 EP 管中加入下列试剂：

试剂名称 (μL)	测定管	对照管
-----------	-----	-----

试剂一	50	50
试剂二	50	
提取液	330	430
样本	20	20
试剂三 mix	50	
混匀, 于 37°C 下反应 30min 后, 务必于漩涡震荡仪上剧烈震荡 5min。		
试剂四	50	50
混匀, 12000rpm, 室温离心 5min, 上清液待测。		

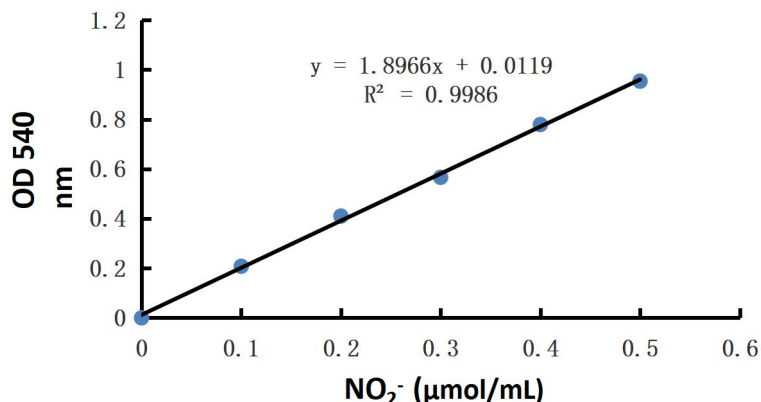
③ 显色反应, 在 96 孔板中依次加入:

上清液	20	20
蒸馏水	100	100
反应 mix	100	100
混匀, 室温反应 10min, 立即于 540nm 处分别读取吸光值 A, $\Delta A = A - A_{\text{对照}}$ 测定 (每个测定管需设一个对照管)。		

- 【注】: 1. 若  $\Delta A$  值在零附近徘徊, 可增加样本体积 V1 (如增至 50 $\mu\text{L}$  或更多, 则提取液相应减少), 或延长反应时间 T (如增至 1h), 则改变后的 V1 或 T 代入计算公式重新计算。  
 2.  $\Delta A$  值需小于 1, 若大于则需减少样本体积 V1 (如减至 10 $\mu\text{L}$  或更少, 则提取液相应增加), 或缩短反应时间 T (如减至 10min), 则改变后的 V1 或 T 代入计算公式重新计算。

## 五、结果计算:

1、标准曲线方程:  $y = 1.8966x + 0.0119$ ; x 为标准品摩尔浓度 ( $\mu\text{mol/mL}$ ), y 为  $\Delta A$ 。



2、按照蛋白含量计算:

酶活定义: 每毫克组织蛋白每小时还原 1 $\mu\text{mol}$   $\text{NO}_2^-$  的量为一个酶活力单位。

$$\text{NiR}(\mu\text{mol/h/mg prot}) = [(\Delta A - 0.0119) \div 1.8966 \times V2] \div (V1 \times Cpr) \div T = 29 \times (\Delta A - 0.0119) \div Cpr$$

3、按照样本质量计算:

酶活定义: 每克组织每小时还原 1 $\mu\text{mol}$   $\text{NO}_2^-$  的量为一个酶活力单位。

$$\text{NiR}(\mu\text{mol/h/g 鲜重}) = [(\Delta A - 0.0119) \div 1.8966 \times V2] \div (W \times V1 \div V) \div T = 29 \times (\Delta A - 0.0119) \div W$$

4、按照细菌/细胞数量计算:

酶活定义: 每 10<sup>4</sup> 个细胞每小时还原 1 $\mu\text{mol}$   $\text{NO}_2^-$  的量为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{NiR} (\mu\text{mol/h/10}^4 \text{ cell}) &= [(\Delta A - 0.0119) \div 1.8966 \times V2] \div (\text{细胞数量} \times V1 \div V) \div T \\ &= 29 \times (\Delta A - 0.0119) \div \text{细胞数量} \end{aligned}$$

V--加入提取液体积, 1mL;

V1--体系中加入样本体积, 0.02mL;

V2--反应阶段总体积, 0.55mL;

T--反应时间, 30min=1/2h; 细胞数量---500 万;

一站式生命科学研究服务平台

W---样本质量, g; Cpr---样本蛋白含量, 建议使用本公司 BCA 蛋白含量检测试剂盒。

附: 标准曲线制作过程:

- 1 标准品母液 (100 $\mu$ mol/mL) : 标准品用 1mL 蒸馏水溶解。 (需两天内用且-20°C保存) 。
- 2 把母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品: 0, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4, 0.5.  $\mu$ mol/mL。
- 3 按照显色反应阶段的加样顺序操作: 根据结果即可制作标准曲线。

