

碳酸酐酶（Carbonic Anhydrase, CA）试剂盒说明书

分光光度法 50 管/48 样

正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

测定意义：

碳酸酐酶(Carbonic Anhydrase, CA)是一种含锌金属酶，迄今在哺乳动物体内已发现至少有 11 种同工酶，它们的结构、分布、性质各异，多与各种上皮细胞泌H-和碳酸氢盐有关，通过催化CO₂水化反应及某些脂、醛类水化反应，参与多种离子交换，维持机体内环境稳态。

测定原理：

碳酸酐酶具有酯酶活性，可催化乙酸对硝基苯酯反应生成对硝基苯酚，通过检测 405nm 处吸光值上升速率反映碳酸酐酶活性。

需自备的仪器和用品：

分光光度计、水浴锅、可调式移液器、1mL 玻璃比色皿、研钵、冰和蒸馏水。

试剂的组成和配制：

提取液：液体 60mL×1 瓶，4℃保存；

试剂一：液体 40mL×1 瓶，4℃保存；

试剂二：粉剂×1 瓶，-20℃避光保存；临用前加入 12mL 试剂三，充分溶解待用，用不完的试剂继续-20℃避光保存。

试剂三：液体 15mL×1 瓶，4℃保存。

样品测定的准备：

1、细菌或细胞的处理：收集细菌或细胞到离心管内，离心后弃上清；按照细菌或细胞数量（10⁴ 个）：提取液体积（mL）为 500~1000：1 的比例（建议 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，功率 20%或 200W，超声 3S，间隔 10S，重复 30 次）；8000g，4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

2、组织的处理：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），冰浴中匀浆。8000g，4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

测定步骤

1、分光光度计预热 30min，调节波长至 405nm，蒸馏水调零。

2、试剂一、试剂二提前 25℃预热 10min。

3、取 1mL 玻璃比色皿，依次加入 100μL 样本上清，700μL 试剂一，最后加入 200μL 试剂二。立刻混匀，测定 405nm 下 3min 处吸光值 A1 与 6min 处吸光值 A2， $\Delta A=A2-A1$

CA 活力计算：

标准条件下测定回归方程为 $y = 2.0848x + 0.001$ ， $R^2 = 0.9994$ ；x 为标准品浓度（μmol/mL），y 为吸光值。

1、按照蛋白浓度计算

单位的定义：每 mg 组织蛋白每分钟催化产生 1nmol 对硝基酚定义为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{CA 活性(nmol/min/mg prot)} &= (\Delta A - 0.001) \div 2.0848 \times V_{\text{样}} \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T \times 1000 \\ &= 159.89 \times (\Delta A - 0.001) \div C_{\text{pr}} \end{aligned}$$

2、按样本鲜重计算

单位的定义：每 g 组织每分钟催化产生 1nmol 对硝基酚定义为一个酶活力单位。

$$\text{CA 活性(nmol/min/g 鲜重)} = (\Delta A - 0.001) \div 2.0848 \times V_{\text{样}} \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T \times 1000$$

$$=159.89 \times (\Delta A - 0.001) \div W$$

3、按细菌或细胞密度计算

单位的定义：每 1 万个细菌或细胞每分钟催化产生 1nmol 对硝基酚定义为一个酶活力单位。

CA 活性(nmol/min/10⁴ cell)=($\Delta A - 0.001$) \div 2.0848 \times V 样 \div (500 \times V 样 \div V 样总) \div T \times 1000

$$=0.319 \times (\Delta A - 0.001)$$

V 样：加入样本体积，0.1mL；V 样总：加入提取液体积，1 mL；Cpr：样本蛋白质浓度，mg/mL；W：样本质量，g；500：细菌或细胞总数，500 万；T：反应时间，3min；1000， μ mol 到 nmol 的换算系数。