

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 Colorimetric

有效期：-20℃

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℃保存
试剂二	液体 30 mL×1 瓶	液体 60 mL×1 瓶	液体 120mL×1 瓶	-20℃保存
试剂三	液体 0.25L×1 支	液体 0.55mL×1 支	液体 0.55mL×2 支	-20℃保存
标准品	液体 1mL×1 支	液体 1 mL×1 支	液体 1 mL×1 支	-20℃保存

溶液的配制：

- 1、试剂一：分装-20℃保存。
- 2、试剂二：分装-20℃保存。
- 3、标准液：pNA 标准溶液，5mmol/L。标准溶液在 4℃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 钵/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 10^6 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 $^{\circ}$ 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 $^{\circ}$ 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、0 μ mol/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(μ L)	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 $^{\circ}$ 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， μ mol/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(μ mol/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） $\times$ 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 $^{\circ}$ C under saturated substrate concentrations。即一个酶活力单位定义为当底物饱和时，在 37 $^{\circ}$ C 一个小时内可以剪切 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。

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

V 反总： 反应体系总体积，0.1mL=10⁻⁴L； V 样： 加入的样本体积，0.05mL； T： 反应时间，h； Cpr： 样本蛋白质浓度， mg/mL； 10³： 单位换算系数，1μmol =10³nmol。

注意事项：

- 1、由于试剂二一中含有还原剂（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℃ 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。