

## 亚铁氧化酶 (Hephaestin,HP) 试剂盒说明书

分光光度法 50 管/24 样

**注 意：**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：

Hephaestin (HP)作为铜蓝蛋白的同系物,是近年来发现的铁转运蛋白亚铁氧化酶, HP 属亚铁氧化酶家族成员,具有亚铁氧化酶的活性,参与体内铁代谢。HP 的表达可受铁、铜及锌等金属离子的调节。HP 催化  $Fe^{2+}$ 氧化生成  $Fe^{3+}$ , 在介导铁的跨膜转运中有重要作用。

### 测定原理：

HP 催化  $Fe^{2+}$ 氧化为  $Fe^{3+}$ ,  $Fe^{2+}$ 和 ferrozine 反应显色, 在 560 nm 下有特征吸光值。通过测定  $Fe^{2+}$ 的减少速率可测得亚铁氧化酶的活性。

### 自备用品：

可见分光光度计、台式离心机、可调式移液器、1mL 玻璃比色皿、研钵、冰和蒸馏水。

### 试剂组成和配制：

试剂一：液体 50 mL×1 瓶, 4°C保存;

试剂二：液体 3 mL×1 瓶, 4°C保存;

试剂三：液体 30 mL×1 瓶, 4°C避光保存。

### 粗酶液提取：

按照组织质量 (g) : 水 (mL)为 1 : 5~10 的比例 (建议称取约 0.1g 组织, 加入 1mL 蒸馏水), 进行冰浴匀浆。10000g 4°C离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

### 测定步骤：

1. 分光光度计预热 30min 以上, 调节波长至 560 nm, 蒸馏水调零。
2. 在玻璃比色皿中加入下列试剂

试剂名称 ( $\mu$ L )	测定管	对照管
试剂一	250	250
试剂二	50	50
样本	50	50
蒸馏水	150	150
试剂三	混匀, 40°C静置 30 min	500
试剂三	500	
混匀, 立即测定 A 对照和 A 测定, $\Delta A = A_{\text{对照}} - A_{\text{测定}}$ 。(每个测定管需设一个对照管)		

### HP 活性计算：

标准曲线:  $y = 16.427x - 0.0006$ ,  $R^2 = 0.9998$ ; (x 为标准品浓度,  $\mu\text{mol/mL}$ ; y 为吸光值  $\Delta A$ )

(1) 按样本质量计算

单位定义：每 g 样本每分钟氧化 1nmol Fe<sup>2+</sup> 定义为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{HP (nmol/min/g 鲜重)} &= (\Delta A + 0.0006) \div 16.427 \times V_{\text{总}} \div T \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \times 1000 \\ &= 20.29 \times (\Delta A + 0.0006) \div W \end{aligned}$$

(2) 按样本蛋白浓度计算

单位定义：每 mg 蛋白每分钟氧化 1nmol Fe<sup>2+</sup> 定义为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{HP (nmol/min/mg prot)} &= (\Delta A + 0.0006) \div 16.427 \times V_{\text{总}} \div T \div (\text{Cpr} \times V_{\text{样}}) \times 1000 \\ &= 20.29 \times (\Delta A + 0.0006) \div \text{Cpr} \end{aligned}$$

V<sub>总</sub>：反应体系体积，0.1 mL；V<sub>样</sub>：加入样本体积 0.01 mL；V<sub>样总</sub>：加入提取液体积，1 mL；T：反应时间，30min；W：样品质量，g；Cpr：样本蛋白浓度，mg/mL；1000，μmol 到 nmol 的转换系数。