

## 羧酸酯酶（CarE）活性测定试剂盒说明书

微量法 100T/96S

**注 意：**正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。

### 测定意义：

哺乳动物 CarE，也称脂族酯酶（aliesterase），广泛分布于组织和器官，属于丝氨酸水解酶家族。CarE 催化含酯键、酰胺键和硫酸酯键的内源性与外源性物质水解，但不能催化水解乙酰胆碱及其类似物。CarE 参与脂质运输和代谢，并且与多种药物、环境毒物以及致癌物的解毒和代谢有关，有机磷农药可结合并且抑制 CarE 活性。

### 测定原理：

CarE 能催化乙酸-1-萘酯生成萘酯，固篮显色；在 450 nm 光吸收增加速率，计算 CarE 活性。

### 自备仪器和用品：

可见分光光度计/酶标仪、微量玻璃比色皿/96 孔板、低温离心机、水浴锅、可调式移液枪和蒸馏水。

### 试剂组成和配置：

试剂一：液体×1 瓶，4℃保存。

试剂二：液体 15mL×2 瓶，4℃保存；

试剂三：粉剂×2 支，4℃保存，临用前取 1 支试剂三，加 0.6ml 无水乙醇充分溶解；

试剂四：粉剂×2 支，-20℃保存，临用前取 1 支试剂四，加少量试剂二溶解；

工作液配制：临用前配制，向 1 瓶试剂二中，加入溶解后的试剂三和试剂四各 1 支，充分溶解，**过滤**，4℃避光保存，可用 1 周。

### 粗酶液提取：

细菌、细胞样品制备

收集细菌或细胞到离心管内，离心后弃上清；按照每 200 万细菌或细胞加入 400μL 试剂一，超声波破碎细菌或细胞（功率 20%，超声 3s，间隔 10s，重复 30 次）；12000g 4℃离心 30min，取上清液待测。

2、组织：按照组织质量（g）：试剂一体积（mL）为 1：5~10 的比例（建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 试剂一）进行冰浴匀浆；12000g 4℃离心 30min，取上清液待测。

3、液体：直接测定

### 测定操作：

1. 分光光度计/酶标仪预热 30min，调节波长到 450 nm，蒸馏水调零。

2. 试剂二置于 37℃水浴中预热 30 min。

3. 空白管：取微量玻璃比色皿/96 孔板，依次加入 5μL 蒸馏水和 200μL 试剂二，迅速混匀，于 450nm 处测定 3min 内吸光值变化，第 10s 吸光值记为 A1，第 190s 吸光值记为 A2。△A 空白管=A2-A1

4. 测定管：取微量玻璃比色皿/96孔板，依次加入 5 $\mu$ L 上清液和 200 $\mu$ L 试剂二，迅速混匀，于 450nm 处测定 3min 内吸光值变化，第 10s 吸光值记为 A3，第 190s 吸光值记为 A4。 $\Delta A$  测定管=A4-A3

**注意：**空白管只需测定一次。

#### CarE 活性计算公式：

##### a. 使用微量石英比色皿测定的计算公式如下

###### 1 组织中 CarE 活性

###### (1) 按蛋白浓度计算

CarE 活性单位定义：每 mg 组织蛋白在 37 $^{\circ}$ C 反应体系中每分钟催化吸光值增加 1 定义为 1 个酶活单位。

$$\begin{aligned}\text{CarE 酶活(U/mg prot)} &= (\Delta A \text{ 测定管} - \Delta A \text{ 空白管}) \times V \text{ 反总} \div (\text{Cpr} \times V \text{ 样}) \div T \\ &= 13.67 \times (\Delta A \text{ 测定管} - \Delta A \text{ 空白管}) \div \text{Cpr}\end{aligned}$$

###### (2) 按样本鲜重计算

CarE 活性单位定义：每 g 组织在 37 $^{\circ}$ C 反应体系中每分钟催化吸光值增加 1 定义为 1 个酶活单位。

$$\begin{aligned}\text{CarE 酶活(U/g 鲜重)} &= (\Delta A \text{ 测定管} - \Delta A \text{ 空白管}) \times V \text{ 反总} \times (V \text{ 样总} \div V \text{ 样}) \div W \div T \\ &= 13.67 \times (\Delta A \text{ 测定管} - \Delta A \text{ 空白管}) \div W\end{aligned}$$

###### 2 细菌或细胞中 CarE 活性

CarE 活性单位定义：每 1 万个细菌或细胞在 37 $^{\circ}$ C 反应体系中每分钟催化吸光值增加 1 定义为一个 CarE 活性单位。

$$\begin{aligned}\text{CarE 酶活(U/10}^4 \text{ cell)} &= (\Delta A \text{ 测定管} - \Delta A \text{ 空白管}) \times V \text{ 反总} \times (V \text{ 样总} \div V \text{ 样}) \div \text{细胞密度 (10}^4 \text{ cell/mL)} \\ &\div T = 13.67 \times (\Delta A \text{ 测定管} - \Delta A \text{ 空白管}) \div \text{细胞密度 (10}^4 \text{ cell/mL)}\end{aligned}$$

###### 3. 液体中 CarE 活性

CarE 活性单位定义：每毫升样品在 37 $^{\circ}$ C 反应体系中每分钟催化吸光值增加 1 定义为 1 个酶活单位。

$$\begin{aligned}\text{CarE 酶活(U/mL)} &= (\Delta A \text{ 测定管} - \Delta A \text{ 空白管}) \times V \text{ 反总} \div V \text{ 样} \div T \\ &= 13.67 \times (\Delta A \text{ 测定管} - \Delta A \text{ 空白管})\end{aligned}$$

V 反总：反应体系总体积，205 $\mu$ L=2.05 $\times 10^{-4}$ L；V 样总：上清液总体积，1 mL；V 样：加入上清液体积 (mL)，0.005 mL；Cpr：蛋白质浓度，mg/mL；W：样品质量 (g)；T：反应时间 (min)，3min。

##### b. 使用 96 孔板测定的计算公式如下

###### 1 组织中 CarE 活性

###### (3) 按蛋白浓度计算

CarE 活性单位定义：每 mg 组织蛋白在 37 $^{\circ}$ C 反应体系中每分钟催化吸光值增加 1 定义为 1 个酶活单位。

$$\begin{aligned}\text{CarE 酶活(U/mg prot)} &= (\Delta A \text{ 测定管} - \Delta A \text{ 空白管}) \times V \text{ 反总} \div (\text{Cpr} \times V \text{ 样}) \div T \\ &= 13.67 \times (\Delta A \text{ 测定管} - \Delta A \text{ 空白管}) \div \text{Cpr}\end{aligned}$$

###### (4) 按样本鲜重计算

CarE 活性单位定义：每 g 组织在 37 $^{\circ}$ C 反应体系中每分钟催化吸光值增加 1 定义为 1 个酶活单位。

$$\begin{aligned}\text{CarE 酶活(U/g 鲜重)} &= (\Delta A \text{ 测定管} - \Delta A \text{ 空白管}) \times V \text{ 反总} \times (V \text{ 样总} \div V \text{ 样}) \div W \div T = 13.67 \times (\Delta A \text{ 测定管} - \Delta A \\ &\text{空白管}) \div W\end{aligned}$$

## 2 细菌或细胞中 CarE 活性

CarE 活性单位定义：每 1 万个细菌或细胞在 37℃ 反应体系中每分钟催化吸光值增加 1 定义为一个 CarE 活性单位。

CarE 酶活(U/10<sup>4</sup> cell)= (ΔA 测定管-ΔA 空白管) ×V 反总× (V 样总÷V 样) ÷细胞密度 (10<sup>4</sup> cell/mL)  
÷T=13.67×(ΔA 测定管-ΔA 空白管)÷细胞密度 (10<sup>4</sup> cell/mL)

## 3. 液体中 CarE 活性

CarE 活性单位定义：每毫升样品在 37℃ 反应体系中每分钟催化吸光值增加 1 定义为 1 个酶活单位。

CarE 酶活(U/mL)= (ΔA 测定管-ΔA 空白管) ×V 反总÷V 样÷T  
=13.67×(ΔA 测定管-ΔA 空白管)

V 反总：反应体系总体积，205μL=2.05×10<sup>-4</sup>L；V 样总：上清液总体积，1 mL；V 样：加入上清液体积 (mL)，0.005 mL；Cpr：蛋白质浓度，mg/mL；W：样品质量 (g)；T：反应时间 (min)，3min。