



一氧化氮 (NO) 含量检测试剂盒说明书 (化学法)

可见分光光度法

货号: BC5480

规格: 50T/48S

产品组成: 使用前请认真核对试剂体积与瓶内体积是否一致, 有疑问请及时联系索莱宝工作人员。

试剂名称	规格	保存条件
提取液	液体 60 mL×1 瓶	2-8°C保存
试剂一	粉剂×1 瓶	2-8°C保存
显色液 A 液	液体 15 mL×1 瓶	2-8°C保存
显色液 B 液	液体 15 mL×1 瓶	2-8°C保存
标准品	液体 1mL×1 支	2-8°C保存

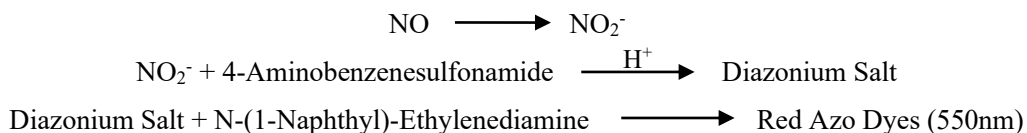
溶液的配制:

- 1、试剂一: 临用前加入 15mL 蒸馏水, 可 50°C助溶, 2-8 °C可保存 12 周。冷却至常温使用;
- 2、显色液: 临用前根据样本数量按照显色液 A 液: 显色液 B 液=250μL: 250μL (500μL, 1T) 的比例配制显色液, 充分混匀, 现配现用;
- 3、标准品: 10μmol/mL 亚硝酸钠。
- 4、0.025μmol/mL 标准溶液的配制: 取 50μL 10μmol/mL 亚硝酸钠, 加入 950μL 蒸馏水, 配制浓度为 0.5 μmol/mL; 再取 50μL 0.5μmol/mL 亚硝酸钠和 950μL 蒸馏水混匀配制成 0.025 μmol/mL 的标准溶液备用。

产品说明:

一氧化氮 (Nitric Oxide, NO) 是一种极不稳定的生物自由基, 分子小, 结构简单, 常温下为气体, 微溶于水, 具有脂溶性, 可快速透过生物膜扩散, 作为一种新型的生物信使分子, 在细胞间及细胞内发挥传递信号的作用。其广泛分布于生物体内各组织中, 特别是神经组织中。在机体神经、循环、呼吸、消化、泌尿生殖等系统中也起着十分重要的作用。

NO在体内或水溶液中极易氧化生成NO₂⁻。在酸性条件下, NO₂⁻与重氮盐磺胺生成重氮化合物, 进一步与萘基乙烯基二胺偶合, 产物在550nm处有特征吸收峰, 测定其吸光值, 可以计算NO含量。



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、低温离心机、分析天平、1mL玻璃比色皿、可调式移液枪、研钵/匀浆器/细胞超声破碎仪、冰和蒸馏水。

操作步骤:

一、样本处理 (可适当调整待测样本量, 具体比例可以参考文献)

1. 组织样本：按质量（g）：提取液体积（mL）2~5：10的比例加入提取液（建议称取0.2g样本，加入1.0mL提取液），冰浴匀浆后，于4℃，10000g，离心15min，弃沉淀，取上清液置于冰上待测。
2. 细菌/细胞样本：按细菌/细胞数量（10⁴）：提取液体积（mL）1000~2000：1的比例加入提取液（建议1000万细菌/细胞加入1.0mL提取液），冰浴超声破碎细菌/细胞（功率200W，超声3s，间隔7s，总时间5min），然后于4℃，10000g，离心15min，弃沉淀，取上清液置于冰上待测。
3. 血清（血浆）等液体样本：直接测定。若液体有浑浊则离心取上清测定。

二、测定步骤

1. 可见分光光度计预热30min以上，调节波长至550nm，蒸馏水调零。

2. 在1.5mL EP管按下表顺序加样：

试剂名称（μL）	测定管	标准管	空白管
蒸馏水	-	-	500
标准品	-	500	-
样本	500	-	-
试剂一	250	250	250
充分混匀，常温静置5min，于4℃，10000g离心5min，取上清（标准管、空白管可不进行此步骤）			
上清液	500	500	500
显色液	500	500	500
混匀，常温静置10min，于550nm处测定各管吸光值，分别记为A测定、A标准和A空白，计算ΔA测定=A测定-A空白，ΔA标准=A标准-A空白。空白管和标准管只需测1-2次。			

三、NO含量计算

1. 按样本蛋白浓度计算

$$\text{NO含量} (\mu\text{mol}/\text{mg prot}) = \Delta A_{\text{测定}} \times (C_{\text{标}} \div \Delta A_{\text{标准}}) \times V_{\text{样}} \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) = 0.025 \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \div C_{\text{pr}}$$

2. 按样本质量计算

$$\text{NO含量} (\mu\text{mol}/\text{g 质量}) = \Delta A_{\text{测定}} \times (C_{\text{标}} \div \Delta A_{\text{标准}}) \times V_{\text{样}} \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) = 0.025 \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \div W$$

3. 按细菌/细胞数量计算

$$\text{NO含量} (\mu\text{mol}/10^4 \text{ cell}) = \Delta A_{\text{测定}} \times (C_{\text{标}} \div \Delta A_{\text{标准}}) \times V_{\text{样}} \div (V_{\text{样}} \times N \div V_{\text{样总}}) = 0.025 \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}} \div N$$

4. 按液体体积计算

$$\text{NO含量} (\mu\text{mol}/\text{mL}) = \Delta A_{\text{测定}} \times (C_{\text{标}} \div \Delta A_{\text{标准}}) \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样}} = 0.025 \times \Delta A_{\text{测定}} \div \Delta A_{\text{标准}}$$

C标：标准管浓度，0.025μmol/mL；V样：加入样本体积，0.5mL；V样总：加入提取液体积，1mL；Cpr：样本蛋白质浓度，mg/mL；W：样本质量，g；N：细菌/细胞总数，以10⁴计。

注意事项：

- 1、如果ΔA测定小于0.005，可以增加样本量后再进行测定；如果ΔA测定大于0.5，建议将样本上清用提取液适当稀释后再进行测定。注意同步修改计算公式。
- 2、如果样本上清有颜色（在550nm下有吸收峰），则需要补测样本的对照管，即将显色液用相同体积的蒸馏水代替。在550nm下测定吸光值A，分别记为A标准、A测定、A空白、A对照，计算ΔA标准=A标准-A空白，ΔA测定=A测定-A对照。此时试剂盒规格为50T/24S。

实验实例：

1. 取0.203g合欢叶片样本，加入1mL提取液进行冰浴匀浆，离心后取上清，按照测定步骤操作，用1mL玻璃比色皿测得计算： $\Delta A_{测定}=A_{测定}-A_{空白}=0.046-0.000=0.046$ ， $\Delta A_{标准}=A_{标准}-A_{空白}=0.290-0.000=0.290$ ，按样本质量计算得：

NO 含量 ($\mu\text{mol/g}$ 质量) $=0.025 \times \Delta A_{测定} \div \Delta A_{标准} \div W = 0.0195 \mu\text{mol/g}$ 质量。

2. 取0.215g小鼠心脏样本，加入1mL提取液进行冰浴匀浆，离心后取上清，按照测定步骤操作，用1mL玻璃比色皿测得计算： $\Delta A_{测定}=A_{测定}-A_{空白}=0.082-0.000=0.082$ ， $\Delta A_{标准}=A_{标准}-A_{空白}=0.290-0.000=0.290$ ，按样本质量计算得：

NO 含量 ($\mu\text{mol/g}$ 质量) $=0.025 \times \Delta A_{测定} \div \Delta A_{标准} \div W = 0.0329 \mu\text{mol/g}$ 质量。

3. 取500 μL 人血清样本，按照测定步骤操作，用1mL玻璃比色皿测得计算： $\Delta A_{测定}=A_{测定}-A_{空白}=0.028-0.000=0.028$ ， $\Delta A_{标准}=A_{标准}-A_{空白}=0.290-0.000=0.290$ ，按液体体积计算得：

NO 含量 ($\mu\text{mol/mL}$) $=0.025 \times \Delta A_{测定} \div \Delta A_{标准} = 0.0024 \mu\text{mol/mL}$ 。

参考文献：

[1] Green LC, Wagner DA, Glogowski J. et al. Analysis of nitrate, nitrite, and [15N]nitrate in biological fluids[J]. Analytical Biochemistry, 1982, 126(1): 131-138.

[2] Thomsen LL, Ching LM, Baguley BC. Evidence for the production of nitric oxide by activated macrophages treated with the antitumor agents flavone-8-acetic acid and xanthenone-4-acetic acid [J]. Animal Husbandry & Veterinary Medicine, 1990, 50(21): 6966-6970.

[3] Yang Wenping, Li Junmin, Wang Jinwen. Comparison of determination methods of serum nitric oxide content[J]. Experimental and Laboratory Medicine, 2002, 20(03): 147-148.

相关系列产品：

- BC0080/BC0085 硝酸还原酶（NR）活性检测试剂盒
- BC1480/BC1485 水土中亚硝酸盐含量检测试剂盒
- BC1490/BC1495 食品中亚硝酸盐含量检测试剂盒
- BC1470/BC1475 一氧化氮（NO）含量检测试剂盒（酶法测总NO）
- BC2990/BC2995 亚硝酸还原酶（NiR）活性检测试剂盒

