



# Caspase-8 活性检测试剂盒

中文名称：[Caspase-8 活性检测试剂盒](#)

英文名称：Caspase-8Activity Assay Kit

储存条件：6 个月

产品包装：盒装

检测方法：比色法

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 1 mL 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-8 也称 FLICE、MACH 或 Mch5，通常以酶原的形式存在，凋亡时激活，被认为是细胞凋亡转导过程的上游 caspase。在 Fas-receptor 和 TNFR-1 介导的凋亡过程中 caspase-8 被激活形成二聚体，进而激活下游 caspase-4、6、9、10。

本试剂盒测定原理基于 Caspase-8 特异水解其多肽底物 Ac-IETD-pNA

(N-acetyl-Ile-Glu-Thr-Asp-p-nitroanilide)，释放出游离的硝基苯胺 pNA，后者呈黄色在 405nm 具有大吸收峰，采用可见光光度比色法进行测定。其吸光度值对应于 Caspase-8 的水解活性。

**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 $\mu$ 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  $\mu$ L 试剂二（若裂解不充分可提高至 150-200 $\mu$ 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 30min 以上, 调节波长至 405nm, 蒸馏水调零。
- 2、临用前用标准品稀释液将 5 mmol/L pNA 标准品稀释至 200、100、50、25、12.5、0 $\mu$ 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( $\mu$ 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 $\Delta A$ 测定=A 测定管-A 空白管。 |     |     | 立即测定 405nm 下吸光度 |

## 三、Caspase-8 活性计算

### 1. 标准曲线的建立:

根据标准管的浓度 (x,  $\mu$ mol/L) 和  $\Delta A$  标准 (y, 减去浓度为 0 的空白管) 做标准方程。

将  $\Delta A$  测定代入标准方程得到 x( $\mu$ mol/L)。

### 2. 按酶活性增加百分比计算

Caspase-8 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°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。

Caspase-8 活性 (U/mg prot) =  $x \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T \times 10^3 = 2x \div C_{\text{pr}} \div T$

$V_{\text{反总}}$ : 反应体系总体积, 0.1mL=10<sup>-4</sup>L;  $V_{\text{样}}$ : 加入的样本体积, 0.05mL; T: 反应时间, h;  $C_{\text{pr}}$ : 样本蛋白质浓度, mg/mL; 10<sup>3</sup>: 单位换算系数, 1μmol = 10<sup>3</sup>nmol。 **注意事项:**

- 1、由于试剂二中含有还原剂 (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 °C 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。