

## 黄嘌呤氧化酶 (xanthione oxidase, XOD) 试剂盒说明书

### 分光光度法 50 管/48 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：**

XOD (EC 1.17.3.2) 催化黄嘌呤氧化生成尿酸和超氧阴离子，是活性氧主要来源之一；同时也是核苷酸代谢的关键酶之一。XOD 主要分布于哺乳动物的心，肺，肝脏等组织中，当肝功能受损时，XOD 大量释放到血清中，对肝损害的诊断具有特异性的意义。

#### **测定原理：**

XOD 催化黄嘌呤产生尿酸，尿酸在 290nm 下有特征吸收峰。

#### **需自备的仪器和用品：**

紫外分光光度计、台式离心机、可调式移液器、1mL 石英比色皿、研钵、冰和蒸馏水。

#### **试剂组成和配制：**

提取液：60mL×1 瓶，4℃保存；

试剂一：60mL×1 瓶，4℃保存；

试剂二：粉剂×4 瓶，4℃保存。

#### **粗酶液提取：**

##### 1、细菌、细胞或组织样品的制备：

细菌或培养细胞：先收集细菌或细胞到离心管内，离心后弃上清；按照细菌或细胞数量（ $10^4$  个）：提取液体积（mL）为 500~1000：1 的比例（建议 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液），超声波破碎细菌或细胞（冰浴，功率 20% 或 200W，超声 3s，间隔 10s，重复 30 次）；8000g 4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

组织：按照组织质量（g）：提取液体积(mL)为 1：5~10 的比例（建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 提取液），进行冰浴匀浆。8000g 4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

##### 2、血清（浆）样品：直接检测。

#### **操作步骤：**

1、 分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 290nm，蒸馏水调零。

2、 XOD 检测工作液的配制：用时在每瓶试剂二中加入 15mL 试剂一，充分混匀，现配现用；

3、 测定前将 XOD 检测工作液 37℃(哺乳动物)或 25℃(其它物种) 水浴 10min。

4、 取 1mLXOD 检测工作液于 1mL 石英比色皿中，再加入 35μL 样本，混匀，室温下立即测定 290nm 下的初始吸光值 A1 和 1min 后的吸光值 A2，计算  $\Delta A = A_2 - A_1$ 。

#### **XOD 活性计算：**

1、血清（浆）XOD 计算：

单位的定义：每毫升血清（浆）每分钟催化产生 1nmol 尿酸定义为一个酶活力单位。

$$XOD \text{ (nmol/min/mL)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div V_{\text{样}} \div T = 2424 \times \Delta A$$

2、组织、细菌或细胞中 XOD 计算：

(1) 按样本蛋白浓度计算：

单位的定义：每 mg 组织蛋白每分钟催化产生 1nmol 尿酸定义为一个酶活力单位。

$$XOD \text{ (nmol/min/mg prot)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T = 2424 \times \Delta A \div C_{\text{pr}}$$

(2) 按样本鲜重计算：

单位的定义：每 g 组织每分钟催化产生 1nmol 尿酸定义为一个酶活力单位。

$$XOD \text{ (nmol/min/g 鲜重)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{总}}) \div T = 2424 \times \Delta A \div W$$

(3) 按细菌或细胞密度计算：

单位的定义：每一万个细菌或细胞每分钟催化产生 1nmol 尿酸定义为一个酶活力单位。

$$XOD \text{ (nmol/min/10^4 cell)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (500 \times V_{\text{样}} \div V_{\text{总}}) \div T = 4.848 \times \Delta A$$

V 反总：反应体系总体积， $1.035 \times 10^{-3}$  L;  $\epsilon$ : 尿酸摩尔消光系数， $1.22 \times 10^4$  L/mol/cm; d: 比色皿光径，

1cm; V 样：加入样本体积，0.05 mL; V 样总：加入提取液体积，1 mL; T：反应时间，1 min; W：样本质量，g; Cpr：样本蛋白质浓度，mg/mL; 500：细胞或细菌总数，500 万。

---