

(本试剂仅供体外研究使用，不用于临床诊断!)

Caspase 3 活性检测试剂盒(分光光度法)

货号：E-CK-A311

规格：20 T / 50 T / 100 T

产品编号	产品名称	20 T	50 T	100 T	Storage
E-CK-A311A	裂解液	3 mL	7.5 mL	15 mL	-20°C
E-CK-A311B	2 ×反应液	1.0 mL	1.25 mLx 2	5.0 mL	-20°C
E-CK-A311C	Ac-DEVD-pNA	100 µL	250 µL	500 µL	-20°C
E-CK-A311D	DTT	50 µL	100 µL	150 µL	-20°C
说明书				一份	

使用前请仔细阅读说明书。如果有任何问题，请通过以下方式联系我们：

全国免费电话 400-9627-365
销售部电话 027-65022280, 027-87854967
技术部电话 027-65521719
电子邮箱（销售） Perry@elabscience.cn
电子邮箱（技术） Flow@elabscience.cn
QQ 客服 800110755
网址 www.elabscience.cn

联系时请提供产品货号(见标签)，以便我们更高效地为您服务。

产品简介

Elabscience®自主研发的 Caspase 3 活性检测试剂盒采用分光光度法, 可用于检测细胞、组织裂解液或纯化的 Caspase 3 活性。

检测原理

Caspase (Cysteine-requiring Aspartate Protease)是在细胞凋亡过程中起重要作用的蛋白酶家族。Caspase 3 也称 CPP32、Yama 或 apopain, 属于 Caspase 家族的 CED-3 亚家族(CED-3 subfamily), 是细胞凋亡过程中的一个关键酶, 也是哺乳动物细胞中研究最多的一个 Caspase。Caspase 3 可以剪切 pro-Caspase 2、6、7 和 9, 并可直接特异性剪切许多 Caspase 底物, 包括 PARP (poly(ADP-ribose) polymerase)、ICAD (Inhibitor of Caspase-activated deoxyribonuclease)、gelsolin 和 fodrin 等。这些由 Caspase 3 介导的蛋白剪切是细胞凋亡分子机制的重要组成部分。另外, Caspase 3 在细胞核凋亡过程中也起到了关键作用, 包括染色质固缩(chromatin condensation)、DNA 片段化(DNA fragmentation)等。同时 Caspase 3 对细胞起泡(Cell blebbing)也起到关键作用。Caspase 3 在正常状态下以酶原的形式存在于胞浆中, 没有活性; 在细胞发生凋亡阶段, Caspase 3 被激活, 活化的 Caspase 3 由两个大亚基和两个小亚基组成, 裂解相应的胞浆核底物, 最终导致细胞凋亡。

Caspase 3 分光光度法检测试剂盒的原理是将 Caspase 3 序列特异性的多肽 (Ac-DEVD-pNA (acetyl-Asp-Glu-Val-Asp p-nitroanilide)偶联至黄色发光基团 pNA (p-nitroaniline)。当该底物被 Caspase 3 剪切后, 黄色发光基团 pNA 游离出来, 可通过酶标仪或分光光度计 ($\lambda = 405 \text{ nm}$ 或 400 nm) 测定其吸光值, 通过测定吸光度来检测 Caspase 3 的活性。

自备试剂

PBS(推荐使用 Elabscience®E-BC-R187)、蛋白定量试剂盒(Bradford 法, 选用, 推荐使用 Elabscience®E-BC-K168-S)

实验操作指南

1. 准备工作

A、裂解液[E-CK-A311A]溶解后混匀, 冰浴备用。

B、裂解液工作液制备: 每 50 μL 裂解液[E-CK-A311A]中加入 0.5 μL DTT[E-CK-A311D], 冰浴备用。

2. 样本处理

A、悬浮细胞

1) 诱导完成后的细胞, 2000 rpm 离心 5 min, 弃上清, 收集细胞, PBS 轻轻重悬细胞并计数。

2) 2000 rpm 离心 5 min, 弃上清。按照每 200 万细胞加入 50 μL 裂解液的比例加入预冷的裂解液工作液, 重悬细胞。冰浴裂解 30 min, 期间涡旋震荡 3~4 次, 每次 10 s。

B、贴壁细胞

1) 按常规方法用胰酶消化贴壁细胞, 收集细胞后 2000 rpm 离心 5 min, 弃上清。PBS 轻轻重悬细胞并计数。

- 2) 2000 rpm 离心 5 min, 弃上清。按照每 200 万细胞加入 50 μL 裂解液的比例加入预冷的裂解液工作液, 重悬细胞。冰浴裂解 30 min, 期间涡旋震荡 3~4 次, 每次 10 s。

C、组织样本

- 1) 取 50 mg 组织置于培养皿中, 手术剪剪碎, 加入 200 μL 预冷的裂解液工作液, 冰上用玻璃匀浆器匀浆 (组织量加倍时, 加入的预冷裂解液也加倍)。

- 2) 将匀浆好的样本转移到 1.5 mL 的离心管中, 冰浴放置 5 min 裂解。

3. 12,000 rpm 在 4°C 下离心 10~15 min。

4. 小心地吸取上清转移至新的 EP 管中, 并置于冰上待用。

5. 立即测定 Caspase 3 的酶活性或者 -70°C 保存样本, 亦可取少量样本用 Bradford 法(E-BC-K168-S)测定蛋白浓度。

6. Caspase 3 酶活性检测

- A、取 Ac-DEVD-pNA[E-CK-A311C]和 2 \times 反应液[E-CK-A311B], 溶解后冰浴备用。

- B、2 \times 反应液工作液制备: 每 50 μL 2 \times 反应液[E-CK-A311B]加入 0.5 μL DTT[E-CK-A311D]。

- C、吸取 45 μL 含 100~200 μg 蛋白的细胞或者组织裂解上清, 如体积不足 45 μL 则用裂解液工作液补足至 45 μL (各组采用相同的蛋白含量和体系进行测定和比较)。

- D、按照下表设置反应体系:

	空白对照	样品
2 \times 反应液工作液	50 μL	50 μL
裂解液工作液	45 μL	0 μL
待测样品	0 μL	45 μL
Ac-DEVD-pNA	5 μL	5 μL
总体积	100 μL	100 μL

注意:

1) 在设置反应体系时先加入反应工作液, 再加入待测样本后适当混匀, 注意避免产生气泡。

2) 最后加入 Ac-DEVD-pNA 并混匀, 注意避免气泡产生。

- E、在加入 Ac-DEVD-pNA 混匀后, 37°C 孵育 2~4 h。发现颜色变化较明显时即可测定 OD405。如果颜色变化不明显可适当延长孵育时间, 甚至可孵育过夜。

- F、用酶标仪或分光光度计 (100 μL 比色皿) 在 $\lambda = 405 \text{ nm}$ 或 400 nm 测定样本吸光值。

- G、通过计算 $(\text{OD}_{\text{样本值}} - \text{OD}_{\text{空白对照}}) / (\text{OD}_{\text{阳性对照}} - \text{OD}_{\text{空白对照}})$ 的倍数来确定凋亡诱导剂组 Caspase 3 的活化程度。

参考Chemicon公司的Caspase 3酶活力单位的定义: One unit is the amount of enzyme that will cleave 1.0 nmol of the colorimetric substrate Ac-DEVD-pNA per hour at 37°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一个小时可以剪切1 nmol Ac-DEVD-pNA产生1 nmol pNA的Caspase 3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 3。

说明: 在本试剂盒的检测体系中, 底物的起始浓度为0.2 mM, 此时底物是饱和的, 对于大部分样品

而言，在37°C孵育4个小时以内底物都是饱和的；对于样品中Caspase 3酶活力特别高的情况，须用裂解液适当稀释样品后再进行测定。

保存条件

-20°C 保存。Ac-DEVD-pNA[E-CK-A311C]应避免反复冻融，请适当分装并避光保存。

注意事项

1. 保质期 1 年。为获得最佳的使用效果，请在 3~6 个月内使用。
2. 因裂解液中含有还原剂，不适合使用 BCA 法测定蛋白浓度，测定蛋白浓度时推荐使用 Elabscience®生产的 Bradford 蛋白浓度测定试剂盒[E-BC-K168-S]。
3. 有文献报道少数类型的细胞凋亡检测不到 Caspase 3 的激活。可能存在非依赖于 Caspase 3 活化的机制，这种情况下利用本试剂盒检测 Caspase 3 活性无明显改变，需要考虑凋亡机制中的其他信号通路。
4. 本试剂盒的裂解液可以和Elabscience®生产的其它Caspase活性检测试剂盒的裂解液通用，即本试剂盒裂解液制备的蛋白样品可以用于Elabscience®其它Caspase活性检测试剂盒的检测。
5. pNA(4-硝基苯胺)对人体有毒，操作时请特别小心，并注意有效防护以避免直接接触人体或吸入体内。pNA 在较低温度情况下会凝固而粘在离心管管底、管壁或管盖内，可以 20-25°C 水浴温育片刻至全部融解后使用。
6. 样品中激活的 Caspase 水平较低时，首先确认凋亡现象是否明显。如果凋亡比较明显且确认该 Caspase 是可以被激活的，可适当调节诱导细胞凋亡的时间，找到一个 Caspase 激活比较强的时间点，以便检测出该 Caspase 的激活。可作时间曲线，例如诱导凋亡 0、2、4、8、16 和 24 小时，或 0、1、2、4、8 和 16 小时，或 0、1、2、4、6 和 8 小时等。具体的诱导凋亡时间需根据具体情况而定。
7. 本产品仅限专业人员的科学研究用，不得用于临床诊断或治疗，不得用于食品或药品，不得存放于普通住宅内。
8. 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。