



胰蛋白酶 (TRY) 活性检测试剂盒

Trypsase (TRY) Activity Assay Kit



北京盒子生工科技有限公司  
Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.



Catalog Number AKPR005U

Storage Temperature 2-8°C

Size 60T/50S

Ultraviolet Spectrophotometry

## 胰蛋白酶（TRY）活性检测试剂盒

### Trypsase (TRY) Activity Assay Kit

#### 一、产品描述

胰蛋白酶（Trypsase）是一种丝氨酸蛋白酶，能够选择性水解变性蛋白质中由赖氨酸或精氨酸羧基所构成的肽链，作为一种重要消化酶，在食品、制药、皮革、纺织、化妆品、畜牧、医疗和生物研究等领域具有广泛应用。

胰蛋白酶能够催化 N-苯甲酰-L-精氨酸乙酯（N-Benzoyl-L-Arginine-Ethylester, BAEE）中酯键水解，生成 N-苯甲酰-L-精氨酸（N-Benzoyl-L-Arginine, BA），产物在 253 nm 处具有特征吸收峰，通过吸光值变化即可表征胰蛋白酶的活性。

#### 二、产品内容

名称	试剂规格	储存条件	使用方法及注意事项
提取液	液体 60 mL×1 瓶	4°C保存	-
试剂一	粉剂×1 支	4°C避光保存	使用前加入 400 μL 蒸馏水充分溶解 (配制后 4°C 可保存 1 个月)
试剂二	液体 60 mL×1 瓶	4°C保存	-

检测工作液的制备（现配现用）：根据使用量按试剂一：试剂二=1:200 的体积比配制，充分混匀后即为检测工作液。

#### 三、产品使用说明

测定过程中所需要的仪器和试剂：紫外分光光度计、1 mL 石英比色皿（光径 10 mm）、研钵/匀浆器、可调式移液器、台式离心机、恒温水浴/培养箱和蒸馏水。

##### 1.粗酶液的制备（可根据预实验结果适当调整样本量及比例）

①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 0.1 g 组织，加入 1 mL 提取液）处理样品，冰浴匀浆，4°C 10000 g 离心 10 min，取上清即为粗酶液，置于冰上待测。

②酶制剂：称取 5-10 mg 酶制剂样品，加入 1 mL 提取液，充分混匀后置冰上待测（为保证实验的准确性建议梯度稀释后再进行测定）。

## 2. 测定步骤

①紫外分光光度计预热 30 min 以上，调节波长至 253 nm，蒸馏水调零。

②试验前将检测工作液 25°C 预热 10 min 以上。

③在 1 mL 石英比色皿中依次加入下列试剂：

试剂	测定组	空白组
	(μL)	(μL)
粗酶液	50	-
蒸馏水	-	50
检测工作液	1000	1000

**吸光值测定：**①充分混匀并立即开始计时，测定 10 s（总时间）时 253 nm 处吸光值，记为 A1 测定和 A1 空白；②25°C 恒温准确反应 60 s，测定 70 s（总时间）时 253 nm 处吸光值，记为 A2 测定和 A2 空白；③计算  $\Delta A$  测定 = A2 测定 - A1 测定， $\Delta A$  空白 = A2 空白 - A1 空白， $\Delta A = \Delta A$  测定 -  $\Delta A$  空白。注：空白组只需测定 1-2 次。

## 3. 胰蛋白酶 (TRY) 活性计算

①按组织蛋白浓度计算

单位定义：25°C 条件下，每 mg 组织蛋白在 1 mL 反应体系中每分钟催化 253 nm 处吸光值增加 0.001 定义为一个酶活力单位。

$$\text{Trypsase (U/mg prot)} = \frac{\Delta A \times V_{\text{反总}}}{0.001 \times C_{\text{pr}} \times V_{\text{样}} \times T} = \frac{2.1 \times 10^4 \times \Delta A}{C_{\text{pr}}}$$

②按组织样本质量计算

单位定义：25°C 条件下，每 g 组织在 1 mL 反应体系中每分钟催化 253 nm 处吸光值增加 0.001 定义为一个酶活力单位。

$$\text{Trypsase (U/g)} = \frac{\Delta A \times V_{\text{反总}} \times V_{\text{提}}}{0.001 \times W \times V_{\text{样}} \times T} = \frac{2.1 \times 10^4 \times \Delta A}{W}$$

**注释：**V 样：反应体系中加入粗酶液的体积，0.05 mL；V 提：粗酶液总体积，1 mL；V 反总：反应体系总体积，1.05 mL；T：反应时间，1 min；W：样本质量，g；Cpr：粗酶液蛋白浓度，mg/mL。

#### 四、注意事项

- ①若 A<sub>2</sub> 测定大于 1.5 或  $\Delta A$  大于 0.15，建议将粗酶液适当稀释后再进行测定；若  $\Delta A$  小于 0.01，建议适当增加样本量或延长酶促反应时间后再进行测定，计算时相应修改；
- ②准确在 10 s 和 70 s 处完成吸光值测定，以保证实验结果的准确性和重复性；
- ③为保证结果准确且避免试剂损失，测定前请仔细阅读说明书（以实际收到说明书内容为准），确认试剂储存和准备是否充分，操作步骤是否清楚，且务必取 2-3 个预期差异较大的样本进行预测定，过程中问题请您及时与工作人员联系。

**For Research Use Only. Not for Use in Diagnostic Procedures.**

**boxbio**

**Manufactured and Distributed by**

Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.  
Liandong U Valley, Tongzhou District, Beijing, China  
TEL: 400-805-8228  
E-MAIL: [techsupport@boxbio.cn](mailto:techsupport@boxbio.cn)

Copyright © 2020 Boxbio, All Rights Reserved.

