

酰基转移酶（alcohol acyl transferase, AAT）活性测定试剂盒说明 书

分光光度法 50 管/48 样

注 意：正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。

测定意义：

AAT 是一个多功能蛋白大家族，主要负责催化生物体内各种酰基化和去酰基化反应，在基因表达、代谢和信号传导中具有重要作用。

测定原理：

AAT 催化乙酰 CoA 转移乙酰基到丁醇，释放的 CoA 还原 DTNB 生成 TNB；TNB 在 412nm 有吸收峰，测定 412 nm 吸光度增加速率可计算 AAT 活性。

自备仪器和用品：

研钵、冰、台式离心机、可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿、恒温水浴锅、无水乙醇。

试剂组成和配制：

提取液：液体 50mL×1 瓶，4℃ 保存；

试剂一：液体 50mL×1 瓶，4℃ 保存；

试剂二：粉剂×1 瓶，-20℃ 保存。

试剂三：粉剂×1 瓶，4℃ 避光保存。

粗酶液提取：

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. 细菌、真菌：按照细胞数量（10⁴ 个）：提取液体积（mL）为 500~1000：1 的比例（建议 500 万细胞加入 1mL 提取液），冰浴超声波破碎细胞（功率 300w，超声 3 秒，间隔 7 秒，总时间 3min）；然后 8000g，4℃，离心 10min，取上清置于冰上待测。
3. 液体：直接检测。

AAT 测定操作：

- 1、分光光度计预热 30min，调节波长到 412 nm，蒸馏水调零。
- 2、工作液的配制：临用前在试剂二瓶中加入 45mL 试剂一，充分混匀待用。用不完的试剂分装后-20℃ 保存，禁止反复冻融。
- 3、试剂三的配制：临用前加无水乙醇 2.5mL 充分溶解待用，用不完的试剂 4℃ 保存。
- 4、空白管：在 Ep 管或 96 孔板中加入 50μL 提取液和 900μL 工作液，充分混匀，35℃ 反应 15min，加入 50μL 试剂三，充分混匀，25℃ 静置 10min，测定 412nm 处吸光值，记为 A 空白管。
- 5、测定管：在 Ep 管或 96 孔板中加入 50μL 样本和 900μL 工作液，充分混匀，35℃ 反应 15min，加入 50μL 试剂三，充分混匀，25℃ 静置 10min，测定 412nm 处吸光值，记为 A 测定管。 $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{空白管}}$ ，空白管只要做一管。

AAT 活性计算公式:

(1) 按照蛋白浓度计算

活性单位定义: 每毫克蛋白每分钟催化产生 1nmol TNB 定义为一个酶活单位。

$$\text{AAT (nmol/min /mg prot)} = \Delta A \div (\epsilon \times d) \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times \text{Cpr}) \div T = 98.04 \times \Delta A \div \text{Cpr}$$

(2) 按照样本质量计算

活性单位定义: 每克组织每分钟催化产生 1nmol TNB 定义为一个酶活单位。

$$\text{AAT (nmol/min /g 鲜重)} = \Delta A \div (\epsilon \times d) \times V_{\text{反总}} \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T = 98.04 \times \Delta A \div W$$

(3) 按细胞数量计算

活性单位定义: 每 10⁴ 个细胞每分钟催化产生 1nmol TNB 定义为一个酶活单位。

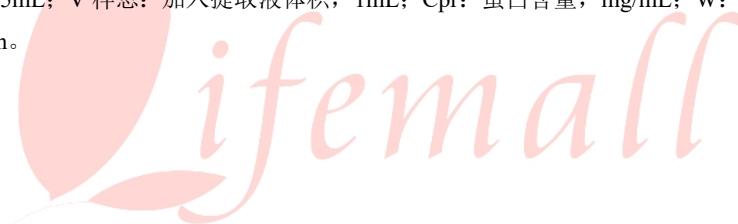
$$\begin{aligned} \text{AAT (nmol/min /10}^4\text{cell)} &= \Delta A \div (\epsilon \times d) \times V_{\text{反总}} \div (\text{细胞数量} \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T \\ &= 98.04 \times \Delta A \div \text{细胞数量} \end{aligned}$$

(4) 按液体体积计算

活性单位定义: 每毫升样品每分钟催化产生 1nmol TNB 定义为一个酶活单位。

$$\text{AAT (nmol/min /mL)} = \Delta A \div (\epsilon \times d) \times V_{\text{反总}} \div V_{\text{样}} \div T = 98.04 \times \Delta A$$

ϵ : TNB 消光系数, 13600L/mol/cm; $V_{\text{反总}}$: 反应总体积, 1mL; $V_{\text{样}}$: 加入反应体系中上清液体积, 0.05mL; $V_{\text{样总}}$: 加入提取液体积, 1mL; Cpr : 蛋白含量, mg/mL; W : 样本质量, g; T : 反应时间, 15 min。



Lifemall.asia

To be with you