# Ifemall 莱贸生物科技

## QQ 1019057849

### 顺乌头酸酶(ACO)活性检测试剂盒说明书

微量法 100 管/96 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:

顺乌头酸酶(aconitase),三羧酸循环中的酶,催化柠檬酸转变为异柠檬酸。柠檬酸本身不易氧化,在顺乌头酸酶作用下,通过脱水与加水反应,使羟基由  $\beta$  碳原子转移到  $\alpha$  碳原子上,生成易于脱氢氧化的异柠檬酸,为进一步的氧化脱羧反应作准备。

#### 测定原理:

ACO 催化柠檬酸转化成异柠檬酸,异柠檬酸氧化脱羧将 NAD<sup>+</sup> 还原生成 NADH,导致 340nm 处光吸收上升。

#### 需自备的仪器和用品:

紫外分光光度计/酶标仪、水浴锅、台式离心机、可调式移液器、微量石英比色皿/96 孔板、研钵、冰和蒸馏水。

#### 试剂的组成和配制:

试剂一: 100mL×1 瓶, -20℃保存;

试剂二: 20mL×1 瓶, -20℃保存;

试剂三: 1.5mL×1 支, -20℃保存;

试剂四:液体 20mL×1 瓶, 4℃保存;

试剂<u>五:液体 5mL×1 瓶,4℃保存</u>;

试剂六: 粉剂×1 支, -20℃保存; 临用前加 1.5mL 蒸馏水充分溶解; 现配现用

试剂七:粉剂×1支,4°保存;临用前加12mL试剂四充分溶解;

工作液:临用前在 12mL 试剂七中加入 1mL 蒸馏水、1mL 试剂四、1mL 试剂五、1mL 试剂六充分混匀

#### 样本的前处理:

组织、细菌或细胞中胞浆蛋白与线粒体蛋白的分离:

To be with you

- 1、 称取约 0.1g 组织或收集 500 万细胞,加入 1mL 试剂一和 10uL 试剂三,用冰浴匀浆器或研钵匀浆。
- 2、 将匀浆转入离心管内 600g, 4℃离心 5min。
- 3、 弃沉淀,将上清液移至另一离心管中,11000g,4℃离心 10min。
- 4、 上清液即胞浆提取物,可用于测定胞质顺乌头酸酶活性。
- 5、 在步骤④的沉淀中加入 200uL 试剂二和 2uL 试剂三,超声波破碎(冰浴,功率 20%或 200W,超声 3 秒,间隔 10 秒,重复 30 次),用于线粒体顺乌头酸酶活性测定。



### QQ 1019057849

# **L**ifemall 莱贸生物科技

#### 测定步骤:

- 1、 分光光度计或酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 340nm,蒸馏水调零。
- 2、 样本测定
- (1) 将工作液,置于 37 ℃ (哺乳动物) 或 25 ℂ (其它物种) 水浴 10min; 现配现用; 若分次用将工作液分装后于-20  $\degree$  保存,一星期内可用。
- (3) 在微量石英比色皿或 96 孔板中加入 40  $\mu$ L 样本 160  $\mu$ L 工作液,混匀,立即记录 340nm 处 20s 时的 吸光值 A1 和 3min20s 后的吸光值 A2,计算  $\Delta$ A=A2-A1。

#### ACO 活性计算

#### a.用微量石英比色皿测定的计算公式如下

(1) 按样本蛋白浓度计算

单位的定义:每 mg 组织蛋白每分钟生成 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活性单位。

(2) 按样本鲜重计算

单位的定义:每g组织每分钟生成1 nmol的 NADH 定义为一个酶活性单位。

ACO (nmol/min/g 鲜重) =[ΔA×V 反总÷ (ε×d) ×10<sup>9</sup>]÷(W×V 样÷V 样总)÷T=54×ΔA÷W

(3) 按细菌或细胞密度计算

单位的定义:每1万个细菌或细胞每分钟生成1nmol的NADH定义为一个酶活性单位。

ACO 活性  $(nmol/min/10^4 cell) = [\Delta A \times V 反总 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (500 \times V 样 \div V 样总) \div T = 0.108 \times \Delta A$ 

V 反总: 反应体系总体积, 2×10<sup>-4</sup> L; ε: NADH 摩尔消光系数, 6.22×10<sup>3</sup> L / mol /cm; d: 比色皿光径,

1cm; V样: 加入样本体积, 0.04 mL; V样总: 加入提取液体积, 0.202 mL; T: 反应时间, 3min; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; 500: 细菌或细胞总数, 500 万。

#### b.用 96 孔板测定的计算公式如下

(1) 按样本蛋白浓度计算

单位的定义:每 mg 组织蛋白每分钟生成 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活性单位。

ACO 活性(nmol/min/mg prot)=[ΔA×V 反总÷(ε×d)×10<sup>9</sup>]÷(V 样×Cpr)÷T=536×ΔA÷Cpr

(2) 按样本鲜重计算

单位的定义:每g组织每分钟生成1 nmol的NADH定义为一个酶活性单位。

ACO (nmol/min/g 鲜重) =[ΔA×V 反总÷ (ε×d) ×10<sup>9</sup>]÷(W× V 样÷V 样总)÷T=108×ΔA÷W

(3) 按细菌或细胞密度计算

单位的定义:每1万个细菌或细胞在反应体系中每分钟生成1nmol的NADH定义为一个酶活性单位。

ACO 活性(nmol/min/10<sup>4</sup> cell)=[ΔA×V 反总÷(ε×d)×10<sup>9</sup>]÷(500×V 样÷V 样总)÷T=0.216×ΔA

V 反总: 反应体系总体积, $2×10^{-4}$  L; ε: NADH 摩尔消光系数, $6.22×10^{3}$  L / mol /cm; d: 96 孔板光径,

0.5cm; V样: 加入样本体积, 0.04 mL; V样总: 加入提取液体积, 0.202 mL; T: 反应时间, 3min; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; 500: 细菌或细胞总数, 500 万。

