

顺乌头酸酶(ACO)活性检测试剂盒说明书

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:**

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 β 碳原子转移到 α 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+ 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、水浴锅、台式离心机、可调式移液器、1mL 石英比色皿、研钵、冰和蒸馏水。

试剂的组成和配制:

试剂一: 50mL×1 瓶, -20℃保存;

试剂二: 10mL×1 瓶, -20℃保存;

试剂三: 1mL×1 支, -20℃保存;

试剂四:液体 60mL×1 瓶,4℃保存;

试剂五: 液体 5mL×1 瓶, 4℃保存;

试剂六:粉剂×1支,-20℃保存;临用前加3mL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 36mL 试剂四充分溶解;

工作液: 临用前在 36mL 试剂七中加入 3mL 蒸馏水、3mL 试剂四、3mL 试剂五、3mL 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:

- 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。

测定步骤:

- 1、 分光光度计预热 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℃(其它物种)水浴 10min;现配现用;若分次用将工作液分装后于-20° 保存,一星期内可用。
- (3) 在 1mL 石英比色皿中加入 $100 \mu L$ 样本 $900 \mu L$ 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 ΔA=A2-A1。

ACO 活性计算:

用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1nmol的NADH定义为一个酶活性单位。

ACO(nmol/min/g 鲜重)=[ΔA×V 反总÷(ε×d)×10⁹]÷(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1万个细菌或细胞每分钟生成1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活性单位。

ACO 活性(nmol/min/10⁴ cell)=[$\Delta A \times V$ 反总÷($\epsilon \times d$)×10⁹]÷(500×V 样÷V 样总)÷T=0.722× ΔA

V 反总: 反应体系总体积, 0.001 L; ε: NADH 摩尔消光系数, 6.22×103 L / mol /cm; d: 比色皿光径,

1cm; V 样: 加入样本体积, 0.1 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。