延胡索酸酶(富马酸酶)活性测定试剂盒

(微板法 96样)

产品简介:

延胡索酸酶又名延胡索酸水化酶 (EC 4.2.1.2) , 存在于线粒体中的富马酸酶是柠檬酸循环中的关键酶之一, 存在于胞质中的富马酸酶与氨基酸和富马酸酯的代谢关系密切。

在人类中,该酶缺失会导致严重的健康问题,例如胎儿脑畸形,肌张力低下等。延胡索酸酶催化延胡索酸转化成 L-苹果酸, L-苹果酸在苹果酸脱氢酶的作用下,同时使 NAD+还原成 NADH,通过检测 NADH 在 340nm 的增加速率得出延胡索酸酶的活性大小。

试剂盒组成和配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
试剂一	液体 120mL×1 瓶	-20°C保存	
试剂二	液体 30mL×1 瓶	-20°C保存	
试剂三	液体 0.5mL×1 瓶	-20℃保存	
试剂四	粉体 mg×1 支	-20℃保存	临用前甩几下使粉剂落入底部,再加 2.1mL
			蒸馏水溶解,可分装保存。
试剂五	粉体 mg×1 支	-20°C保存	临用前甩几下使粉剂落入底部,再加 1.1mL
			蒸馏水溶解,-20℃保存。
试剂六	液体µL×1支	-20℃保存	临用前甩几下使试剂落入底部,再加 1.1mL
			蒸馏水溶解,-20℃保存。

试剂七	液体 13mL×1 瓶	4°C保存	
试剂八	液体 mL×1 支	4°C保存	

所需的仪器和用品:

酶标仪、96 孔板、可调式移液器、低温离心机、研钵。

延 胡 索 酸 酶 活 性 测 定:

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定,了解本批样品情况,熟悉实验流程,避免实验样本和试剂浪费!

1.线粒体制备 (提示:整个线粒体的提取过程须保持 4℃低温环境):

- ① 称取约 0.1g 组织或收集 500 万细胞,加入 1mL 试剂一,用冰浴匀浆器或研钵匀浆, 转移至离心管后于 4℃×700g 离心 10min。
- ② 弃沉淀,上清液移至另一离心管中,4℃×12000g 离心 10min。上清液即胞浆提取物,可用于测定胞浆中的延胡索酸酶(此步可选做),沉淀为线粒体。
- ③ 在沉淀(线粒体)中加入 200µL 试剂二和 2µL 试剂三,超声波破碎(冰浴,功率 20% 或 200W,超声 3s,间隔 10 秒,重复 30次),液体置于冰上用于线粒体中延胡索酸酶活性测定。

【注】: 若增加样本量,可按照组织质量(g): 提取液体积(mL)为 1: 5~10 的比例进行提取,或按照细胞数量(10⁴): 提取液(mL)为 500~1000: 1 的比例进行提取。

2、上机检测:

- ① 酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 340nm。
- ② 所有试剂解冻至室温(25℃)。
- ③ 在 96 孔板中依次加入:

试剂名称 (μL)	测 定 管				
样本	20				
标准品	20				
蒸馏水	10				
试剂一	10				
试剂二	130				
混匀, 37℃孵育 20min					
试剂八	10				
混匀,立即于 340nm 下读取各管吸光值 A1,37℃孵育 30min 后					
读 取 A2, ΔA=A2-A1。					

【注】: 1. 若提完的线粒体检测液样本中蛋白含量过高(如呈现浑浊状态),需减少样本加样量(如减至 10µL,则试剂七相应增加),则改变后的样本体积 V1 代入计算公式重新计算。

2. 若△A 差值较小,可以延长反应时间 T (如增至 60min 或更长),或加大样本量 V1 (如增至 40μL,则试剂七相应减少),则改变后的反应时间 T 和样本体积 V1 代入计算公式重新计算。

<u>结果计算</u>:

1、按照组织质量计算:

酶活定义:在 37℃下,每毫克组织蛋白每分钟产生 1 nmol NADH 为一个酶活单位。 延胡索酸酶活性(nmol/min/mg prot)=[ΔA×V2÷(ε×d)×10⁹]÷(V1×Cpr) ÷T =107.2×ΔA÷Cpr

2、按样本鲜重计算:

酶活定义:在 37℃下,每克组织每分钟产生 1 nmol NADH 为一个酶活单位。

延胡索酸酶活性(nmol/min/g 鲜重)=[$\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9$] $\div (W \times V1 \div V) \div T = 21.7 \times \Delta A \div C$

W

3、按细菌/细胞密度计算:

酶活定义: 在 37℃下, 每 1 万个细菌/细胞每分钟产生 1 nmol NADH 为一个酶活单位。

延胡索酸酶活性(nmol/min/ 10^4 cell)=[$\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9$] $\div (500 \times V1 \div V) \div T = 0.044 \times \Delta$

Α

V1---加入样本体积, 0.02 mL; V---加入提取液体积, 0.202 mL;

V2---反应体系总体积, 2×10⁻⁴L; d---96 孔板光径, 0.5cm;

T---反应时间, 30 min; W---样本质量, g;

ε---NADH 摩尔消光系数, 6.22×10³ L/mol/cm; 500---细胞数量, 万;

Cpr---样本蛋白质浓度,mg/mL,建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒。