



顺乌头酸酶活性检测试剂盒

ACO Assay Kit

紫外分光光度法

产品编号: AK412U

产品规格: 50T/48S

产品组成及保存条件:

编号	规格	储存条件
AK412-A	50mL×1 瓶	-20℃保存;
AK412-B	10mL×1 瓶	-20℃保存;
AK412-C	1mL×1 支	-20℃保存;
AK412-D	60mL×1 瓶	4℃保存;
AK412-E	5mL×1 瓶	4℃保存;
AK412-F	粉剂×1 支	-20℃保存; 临用前加 3mL 蒸馏水充分溶解, 现配现用;
AK412-G	粉剂×1 支	4℃保存; 临用前加 36mL AK412-D 充分溶解;
工作液配制: 临用前在 36mL AK412-G 中加入 3mL 蒸馏水、3mL AK412-D、3mL AK412-E、3mL AK412-F 充分混匀		

※ 正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定。

简介:

意义: 顺乌头酸酶 (Aconitase, ACO) 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, 生成易于脱氢氧化化的异柠檬酸, 为进一步的氧化脱羧反应作准备。

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。

自备用品:

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。

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 AK412-A 和 10μL AK412-C, 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 200μL AK412-B 和 2μL AK412-C, 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。
 - (2) 在 1mL 石英比色皿中加入 100μL 样本 900μL 工作液, 混匀, 立即记录 340nm 处 20s 时的吸光值 A1 和 3min 20s 后的吸光值 A2, 计算 $\Delta A = A2 - A1$ 。

ACO 酶活性计算:

1. 按样本蛋白浓度计算

单位定义：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。

$$\text{ACO 活性 (nmol/min/mg prot)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (\text{Cpr} \times V_{\text{样}}) \div T = 536 \times \Delta A \div \text{Cpr}$$

2. 按样本鲜重计算

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

$$\text{ACO (nmol/min/g 鲜重)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T = 108 \times \Delta A \div W$$

3. 按细菌或细胞密度计算

单位定义：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。

$$\text{ACO 活性 (nmol/min/10}^4 \text{ cell)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (500 \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T = 0.722 \times \Delta A$$

注： V 反总：反应体系总体积，0.001 L； ϵ ：NADH 摩尔消光系数， $6.22 \times 10^3 \text{ L/mol/cm}$ ；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。

※ 蛋白定量检测建议使用本公司：BCA Protein Assay Kit ([C05-02001](#))