

柠檬酸合酶 (CS) 检测试剂盒 (微量法)

货号: PMK1005

保存: -20℃避光保存6个月

规格: 48T/96T

适用样本: 动物或植物组织、细胞

产品简介

柠檬酸合酶 (CS) 广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞的线粒体基质中,是三羧酸循环第一个限速酶,是三羧酸循环主要调控位点之一。本试剂盒提供了一种简单的检测方法检测生物样本中 CS 的活性,其原理是 CS 可以催化乙酰 CoA 和草酰乙酸产生柠檬酰辅酶 A,进一步水解产生柠檬酸;该反应促使无色的 DTNB 转变成黄色的 TNB,TNB 在 412nm 处有特征吸光值,通过检测 412nm 处光吸收增加速率可以计算得到柠檬酸合酶的活性。

产品内容

试剂盒组分	规格		Na 右刀 体
	48 T	96 T	储存条件
试剂一	50mL	100mL	4℃保存
试剂二	10mL	20mL	4℃保存
试剂三	1mL	2mL	-20℃避光保存
试剂四	15mL	30mL	4℃保存
试剂五	1	1	4℃避光保存
试剂六	1	1	-20℃避光保存
试剂七	1	1	-20℃避光保存

自备耗材

酶标仪或可见光分光光度计(能测 412nm 处的吸光度) 96 孔板或微量玻璃比色皿、可调节式移液枪及枪头 低温离心机、水浴锅、制冰机

去离子水

匀浆器(如果是组织样本)

试剂准备

试剂一: 即用型; 使用前, 平衡到室温; 4℃保存。

试剂二:即用型;使用前,平衡到室温;4℃保存。

试剂三:即用型;使用前,平衡到室温;-20℃避光保存。

试剂四:即用型;使用前,平衡到室温;4℃保存。

工作液: 临用前配制,48T 使用 11mL 试剂四溶解试剂五和试剂六;96T 使用 22mL 试剂四溶解试剂五和试剂六;未用完的工作液请分装-20℃避光保存,避免反复冻融。

试剂七: 临用前配制, 48T 加入 0.5mL 去离子水, 充分溶解备用; 96T 加入 1mL 去离子水, 充分溶解备用; 未用完的试剂请-20℃避光保存, 避免反复冻融。

样本制备

产品说明书

组织、细胞中胞浆蛋白与线粒体蛋白的提取:

- 1. 称取 0.1g 组织或收集 500 万个细胞,加入 1mL 试剂一和 10 μL 试剂三,冰浴匀浆,600g,4℃离心 5min,收集上清至新的离心管中,舍弃沉淀。
- 2. 再次离心上清, 11,000g, 4℃离心 10min, 分别得到上清和沉淀。
- 3. (选做)第2步的上清液即胞浆提取物,可用于测定从线粒体泄漏的CS。
- 4. 在第2步的沉淀中,加入200 μL 试剂二和2 μL 试剂三混匀,用于线粒体CS测定。

注意:样品处理等过程均需要在冰上进行,如果不立即进行实验,样本可在-80℃保存一个月。如需测定蛋白浓度,推荐使用 BCA 法蛋白质定量试剂盒进行样本蛋白质浓度测定。

实验步骤

- 1. 酶标仪或可见光分光光度计预热 30min 以上,调节波长到 412nm,可见光分光光度计去离子水调零。
- **2.** 工作液 在 37 \mathbb{C} (哺乳动物) 或 25 \mathbb{C} (其它物种) 水浴提前预热 5min。
- **3.** 在 96 孔板或微量玻璃比色皿中依次加入 10 μ 样本、220 μ 工作液和 10 μ 试剂七,迅速混匀后于 412 nm 检测,记录 20 s 和 2 min 20 s 的吸光值,分别记为 A_1 和 A_2 ,计算 Δ A= A_2 - A_1 。

注意: 1. 实验之前建议选择 2-3 个预期差异大的样本做预实验。如果 Δ A 小于 0.001 可适当加大样本量,如果 Δ A 大于 0.3,样本可用试剂二进一步稀释,计算结果乘以稀释倍数。

2. 因通过反应速率计算酶活,使用 96 孔板时请根据操作速度控制一次测定的样本数(通常一次测定 4-8 个样本)。

结果计算

- A. 使用 96 孔板测定的计算公式
- 1. 组织中 CS 活力的计算:
- (1) 按样本质量计算:

单位的定义:每 g 组织在反应体系中每分钟催化 1nmol TNB 氧化定义为一个酶活力单位。

- $CS_{\perp ii}(U/g 质量) = [\Delta A_{\perp ii} \times V_{\kappa i} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (W \div V_{k \pi} \times V_{k}) \div T = 1782.35 \times \Delta A_{\perp ii} \div W$
- $CS_{\tilde{\chi}_{\tilde{k}}}(U/g)$ 质量)=[$\Delta A_{\tilde{\chi}_{\tilde{k}}}\times V_{\tilde{\chi}_{\tilde{k}}}\div (\epsilon \times d)\times 10^{9}$]÷ ($W\div V_{\tilde{\mu}_{\tilde{k}}}\times V_{\tilde{\mu}}$)÷T=356.47× $\Delta A_{\tilde{\chi}_{\tilde{k}}}\div W$
- 2. 细胞中 CS 活力的计算:
- (1) 按细胞数量计算:

单位的定义:每1万个细胞在反应体系中每分钟催化 1nmol TNB 氧化定义为一个酶活力单位。

 $CS(U/10^4 \text{ Ce}11) = [\Delta A \times V_{\text{pol}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V_{\text{pol}} \div V_{\text{pol}} \times 500) \div T = 0.713 \times \Delta A$

 $V_{\text{反总}}$: 反应体系总体积, 2.4×10^{-4} L; ϵ : TNB 摩尔消光系数, 1.36×10^{4} L/mol /cm; d: 0.5 cm; $V_{\text{#}}$: 加入样本体积,0.01 mL; V_{EW} : 加入提取液体积,1.01 mL; $V_{\text{#}}$: 加入试剂二和试剂三的体积,0.202 mL; T: 反应时间,2 min; W: 样品质量,g; 500: 细胞总数,500 万。

B. 使用微量玻璃比色皿测定公式

将上述计算公式中光径 d: 0.5cm 调整为 d: 1cm 进行计算即可。

注意事项

- 1. 实验过程中请穿戴实验服、口罩和乳胶手套。请按照生物实验室的国家安全规定进行实验,尤其是在检测血样或其他体液时。
- 2. 本试剂盒仅用于实验室科学研究,如果本试剂盒用于临床诊断或任何其他用途,我们将不对任何后果负责。
- 3. 本试剂盒应在有效期内使用,并请严格按照说明书进行存储。
- 4. 不同批次号、不同厂家之间的组分不要混用;否则,可能导致结果异常。
- 5. 勤换吸头,避免各组分之间的交叉污染。

相关产品:

PMK0999 辅酶 | NAD(H) 检测试剂盒(微量法) PMK1004 NADH氧化酶(NOX) 检测试剂盒(微量法) PMK1000 NAD 激酶(NADK) 检测试剂盒(微量法)

更多产品详情了解,请关注公众号:

