

脂肪酸合成酶(FAS)试剂盒说明书

(货号: ADS-F-FM024-48 分光法 48样)

有效期: 3个月

测定意义:

FAS 是脂肪酸合成关键酶,催化乙酰辅酶 A 和丙二酰辅酶 A 而生成长链脂肪酸。FAS 普遍表达于各种组织细胞中,在哺乳动物肝、肾、脑、肺和乳腺以及脂肪组织中表达丰富。

测定原理:

FAS 催化乙酰 CoA、丙二酰 CoA 和 NADPH 生成长链脂肪酸和 NADP+; NADPH 在 340nm 有吸收峰,而 NADP+没有;通过测定 340nm 光吸收下降速率,计算 FAS 活性。

自备仪器和用品:

研钵、冰、台式离心机、紫外分光光度计、1mL 石英比色皿、可调式移液枪和蒸馏水。

试剂组成和配制:

试剂一: 液体 50ml×1 瓶,-20°C保存。用前 1 d 取出置于 4°C充分解冻后混匀。

试剂二: 粉剂×1 瓶,-20℃保存。临用前加入 1100 μ L 试剂四,充分溶解。

试剂三:粉剂×1瓶,4℃避光保存。临用前加入1100μL试剂四,充分溶解。

试剂四:液体 50ml×1 瓶, -20℃保存保存。

试剂五: 粉剂×1 瓶, 4℃避光保存。临用前加入 2100μL 试剂四, 充分溶解。

粗酶液提取:

- 1. 组织:按照组织质量 (g): 试剂一体积(mL)为 1: $5^{\sim}10$ 的比例 (建议称取约 0.1g 组织,加入 1mL 试剂一)进行冰浴匀浆。12000g, 4° 离心 40min,取上清置冰上待测。
- 2. 细菌、真菌、细胞: 按照细胞数量(10⁴ 个): 试剂一体积(mL)为 500~1000: 1 的比例(建 议 500 万细胞加入 1mL 试剂一), 冰浴超声波破碎细胞(功率 300w, 超声 3 秒, 间隔 7 秒, 总时间 3min); 然后 12000g, 4℃, 离心 40min, 取上清置于冰上待测。
- 3. 液体:直接测定。

FAS 测定操作:

- 1. 分光光度计预热 30min,调节波长到 340 nm,蒸馏水调零。
- 2. 试剂四置于 40℃水浴中预热 30 min 以上。
- 3.测定管: 在 1mL 石英比<mark>色</mark>皿中依次加入 **100μL 上清液**、20μL 试剂二、20μL 试剂三、820μL 试剂四和 40μL 试剂五,迅速混匀后于 340nm 处测定吸光值,记录第 30s 和 90s 时吸光值,分别记录为 A1 和 A2。 \triangle A 测=A1-A2。

FAS 活性计算:

(1) 按照蛋白浓度计算

活性单位定义: 37℃中每毫克蛋白每分钟氧化 1nmol NADPH 为 1 个酶活单位。 FAS(nmol/min/mg prot) =(△A÷ε÷d×V 反总×10°) ÷(Cpr×V 样)÷T

=1608×△A÷Cpr

(2) 按照样本质量计算

活性单位定义: 37℃中每克组织每分钟氧化 1nmol NADPH 为 1 个酶活单位。 FAS(nmol/min/g 鲜重) = (△A÷ε÷d×V 反总×10°) ÷(W×V 样÷V 样总)÷T

=1608×△A ÷W

(3) 按细胞数量计算

活性单位定义: 37℃中每 10⁴ 个细胞每分钟氧化 1nmol NADPH 为 1 个酶活单位。 FAS(nmol /min/104 cell) = (△A÷ε÷d×V 反总×10⁹) ÷(细胞数量×V 样÷V 样总)÷T



=1608×△A ÷细胞数量

(4) 按液体体积计算

活性单位定义: 37℃中每毫升样本每分钟氧化 1nmol NADPH 为 1 个酶活单位。

FAS(nmol /min/mL) =($\triangle A \div \epsilon \div d \times V$ 反总 $\times 10^9$) $\div V$ 样 $\div T$

=1608×△A

ε: NADPH 摩尔消光系数, 6.22×10^3 L/mol/cm; d: 比色皿光径,1 cm; V 反总: 反应体系 总体积, $1000 \mu L = 0.001$ L; Cpr: 上清液蛋白质浓度,mg/mL; W: 样品质量; V 样: 加入 反应体系中上清液体积, $100 \mu L = 0.1$ mL; V 样总: 提取液体积,1 mL; T: 反应时间,1 min。

