

乙酰辅酶 A 含量试剂盒说明书

(货号: ADS-F-S009 分光法 24样)

有效期: 3个月

测定意义

乙酰辅酶 A 广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中。是生物体能源物质代谢过程中产生的一种重要的中间代谢产物。在体内能源物质代谢中是一个枢纽性的物质。糖、脂肪、蛋白质三大营养物质通过乙酰辅酶 A 汇聚成一条共同的代谢通路-三羧酸循环和氧化磷酸化,经过这条通路彻底氧化生成二氧化碳和水,释放能量用于 ATP 合成。此外,乙酰辅酶 A 是合成脂肪酸,酮体,胆固醇及其衍生物等生理活性物质的前体物质。

测定原理

苹果酸脱氢酶可催化苹果酸和 NAD 生成草酰乙酸和 NADH。柠檬酸合酶可催化乙酰辅酶 A 和草酰乙酸生成柠檬酸和辅酶 A。利用苹果酸脱氢酶和柠檬酸合酶的偶联反应,乙酰辅酶 A 含量和 NADH 的生成速率成正比,340nm 下吸光值的上升速率反应了乙酰辅酶 A 含量的高低。

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、1 mL 石英比色皿、研钵、冰和蒸馏水。

试剂的组成和配制

试剂一:液体×1瓶,4℃保存。

试剂二: 粉剂×1 支, -20℃保存。临用前加入 250uL 试剂五充分溶解备用。

试剂三:液体×1 支,4℃保存。临用前加入 250uL 试剂五充分溶解备用。

试剂四: 粉剂×1 瓶, -20℃保存。临用前加入 22.5mL 试剂五充分溶解备用。

试剂五:液体×1瓶,4℃保存。

工作液的配制: 临用前请根据拟用工作液体积(样本数×0.92 m L),将试剂二、三和四按照 1:1:90 的比例混合,或者直接把试剂二和试剂三加入到试剂四中混匀(可以测定 24 样);加样前置 37 C (哺乳动物)或 25 C (其它物种)水浴锅中预热 30 min。

乙酰辅酶A的提取

- 1、细菌或培养细胞: 先收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清;按照细菌或细胞数量 (10⁴个): 试剂一体积(mL)为 500~1000: 1 的比例(建议 500 万细菌或细胞加入 1mL 试剂一),超声波破碎细菌或细胞(冰浴,功率 20%或 200W,超声 3s,间隔 10s,重复 30次); 8000g 4℃离心 10min,取上清,置冰上待测。
- 2、组织:按照组织质量 (g): 试剂一体积(mL)为 1: 5~10 的比例 (建议称取约 0.1g 组织,加入 1mL 试剂一),进行冰浴匀浆。8000g 4℃离心 10min,取上清,置冰上待测。

测定步骤

- 1、分光光度计预热 30min, 用蒸馏水于 340nm 处调零。
- 2、取 920uL 工作液和 100uL 样本至 1mL 石英比色皿,混匀,立即记录 340nm 处 20s 的吸光值 A1 和 80s 时的吸光值 A2,计算 $\Delta A=A2-A1$ 。

乙酰辅酶 A 含量计算

标准条件下测定的回归方程为 y = 1640x + 0.012; x 为吸光值, y 为标准品浓度 (nmol/mL)。

(1) 按照蛋白浓度计算

乙酰辅酶 A 含量(nmol/mg prot)= $(1640 \times \Delta A + 0.012)$ ÷Cpr

(2) 按照样品质量计算



乙酰辅酶 A 含量(nmol/mg prot)= $(1640 \times \Delta A + 0.012) \div (W \div V 样总)$ = $(1640 \times \Delta A + 0.012) \div W$

(3) 按照细菌或细胞密度计算:

乙酰辅酶 A 含量(nmol/10⁴)= (1640× Δ A+0.012)÷(500÷V 样总) =0.002×(1640× Δ A+0.012)

V 样总:加入提取液体积,1 mL; Cpr:样本蛋白质浓度,mg/mL; W:样本质量,g;500:细胞或细菌总数,500万。

注意: 本试剂盒最低检测限为 1.6nmol/mL。

