

## 苹果酸合酶 (malate synthase, MS) 试剂盒说明书

(货号: ADS-W-YQS001-48 微板法 48 样)

### 一、产品简介:

苹果酸合酶 (MS, EC 2.3.3.9) 是乙醛酸循环的关键酶之一, 在细菌、真菌、原生动物以及萌发的植物种子中均有发现。

苹果酸合酶 (MS) 催化乙酰 CoA 和乙醛酸生成苹果酸和 CoA, 生成的 CoA 具有还原性并可与 DTNB 作用生成黄色物质, 该有色物质在 412nm 处有特征吸收峰, 即可得出 MS 酶活性大小。

反应式:  $\text{acetyl-CoA} + \text{glyoxylate} + \text{H}_2\text{O} = (\text{S})\text{-malate} + \text{CoA}$

### 二、试剂盒组成和配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 60mL×1 瓶	4°C保存	
试剂一	液体 6mL×1 瓶	4°C保存	
试剂二	粉体 1 支	4°C保存	临用前甩几下使粉剂落入底部, 再加入 1.1mL 蒸馏水溶解备用,
试剂三	液体 1mL×1 支	4°C保存	
试剂四	液体 0.5mL×1 支	4°C保存	
标准品	粉剂 1 支	4°C保存	若重新做标曲, 则用到该试剂

### 三、所需的仪器和用品:

酶标仪、96 孔板、低温离心机、水浴锅、可调式移液器、研钵、冰和蒸馏水

### 四、苹果酸合酶 (MS) 活性测定:

#### 1、样本制备:

##### ① 组织样本:

称取约 0.1g 组织, 加入 1mL 提取液, 进行冰浴匀浆。12000rpm 4°C 离心 15min, 取上清, 置冰上待测。

【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 的比例提取

##### ② 细菌/细胞样本:

先收集细菌或细胞到离心管内, 离心后弃上清; 取约 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液, 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); 12000rpm 4°C 离心 15min, 取上清, 置冰上待测。

【注】: 若增加样本量, 可按照细菌/细胞数量 ( $10^4$ ) : 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 412nm。

② 所有试剂解冻至室温 (25°C), 在 96 孔板中依次加入:

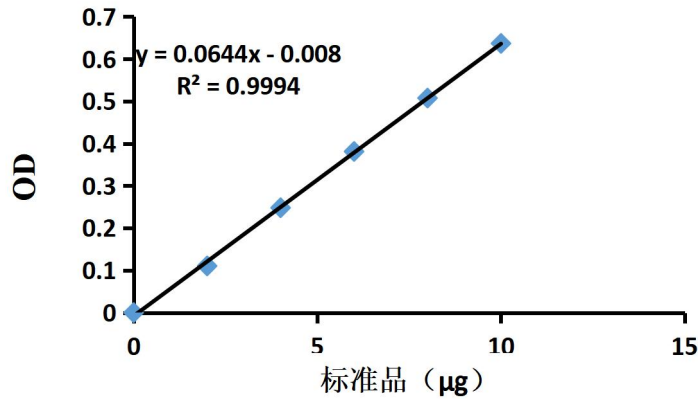
试剂名称 (μL)	测定管
样本	50
试剂一	100
试剂二	20
试剂三	20
混匀, 30°C 条件下孵育 10min, 立即于 412nm 处读取吸光值 A1,	
试剂四	10
混匀, 30°C 条件下反应 30min, 立即于	

412nm 处读取吸光值 A2,  $\Delta A=A2-A1$ 。

**【注】**：若 $\Delta A$  过小，可以延长反应时间 T（如：30℃条件下孵育 60min 或更长），或增加样本量 V1（如增至 100 $\mu$ L，则试剂一相应减少）。调整后的 T 或 V1 需代入公式重新计算。

## 五、结果计算：

1、标准曲线方程： $y = 0.0644x - 0.008$ ，x 是标准品质量： $\mu$ g，y 是 $\Delta A$ 。



2、按样本蛋白浓度计算：

酶活定义：每毫克组织蛋白每分钟催化产生 1nmol 辅酶 A 定义为一个酶活力单位。

$MS(\text{nmol}/\text{min}/\text{mg prot}) = [(\Delta A + 0.008) \div 0.0644] \div (V1 \times Cpr) \div T \div Mr \times 10^3 = 13.5 \times (\Delta A + 0.008) \div Cpr$

3、按样本鲜重计算：

酶活定义：每克组织每分钟催化产生 1nmol 辅酶 A 定义为一个酶活力单位。

$MS(\text{nmol}/\text{min}/\text{g 鲜重}) = [(\Delta A + 0.008) \div 0.0644] \div (W \times V1 \div V) \div T \div Mr \times 10^3 = 13.5 \times (\Delta A + 0.008) \div W$

4 按细菌或细胞密度计算：

酶活定义：每 1 万个细菌或细胞每分钟催化产生 1 nmol 辅酶 A 定义为一个酶活力单位。

$MS(\text{nmol}/\text{min}/10^4 \text{ cell}) = [(\Delta A + 0.008) \div 0.0644] \div (500 \times V1 \div V) \div T \div Mr \times 10^3 = 0.027 \times (\Delta A + 0.008)$

V1---加入样本体积，0.05mL； V---加入提取液体积，1mL； T---反应时间，30min；

W---样本质量，g； CoA---Mr 分子量，767.5； 500---细胞或细菌总数，500 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。

附：标准曲线制作过程：

- 1 制备标准品母液（1mg/mL）：用 1mL 蒸馏水溶解标准品（母液需在两天内用且-20℃保存）。
- 2 把母液稀释成六个浓度梯度的标准品：0, 0.04, 0.08, 0.12, 0.16, 0.2 mg/mL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3 依据以下步骤操作，50 $\mu$ L 标准品+130 $\mu$ L 试剂一+20 $\mu$ L 试剂三，根据结果即可制作标准曲线。