

顺乌头酸酶（ACO）活性检测试剂盒说明书

紫外分光光度法

货号：BC4480

规格：50T/48S

产品组成：使用前请认真核对试剂体积与瓶内体积是否一致，有疑问请及时联系索莱宝工作人员。

试剂名称	规格	保存条件
试剂一	液体 80 mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂二	液体 35 mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂三	液体 0.6 mL×2 支	-20℃保存
试剂四	液体 50 mL×1 瓶	2-8℃保存

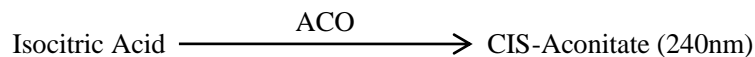
溶液的配制：

- 1、试剂三：易挥发试剂，使用后尽快拧紧盖子，密封后放入-20℃保存；

产品说明：

顺乌头酸酶（Aconitase, ACO）是细胞内一种重要的铁硫蛋白酶，主要存在于胞浆与线粒体中。ACO 催化细胞内柠檬酸经中间产物顺乌头酸生成异柠檬酸的可逆反应，对维持三羧酸循环及乙醛酸循环的顺利进行起着重要作用。

顺乌头酸酶催化异柠檬酸生成顺乌头酸，顺乌头酸在 240nm 有特征吸收峰，通过检测顺乌头酸的产生速率来计算该酶活性。



注意：实验之前建议选择 2-3 个预期差异大的样本做预实验。如果样本吸光值不在测量范围内建议稀释或者增加样本量进行检测。

需自备的仪器和用品：

紫外分光光度计、低温台式离心机、水浴锅/恒温培养箱、超声波细胞破碎仪、可调式移液器、1mL 石英比色皿、研钵/匀浆器、冰和蒸馏水。

操作步骤：

一、顺乌头酸酶的提取（可适当调整待测样本量，具体比例可以参考文献）

A、总顺乌头酸酶的提取

称取约 0.1 g 组织或收集 500 万个细胞（细菌），加入 1mL 试剂一与 10μL 试剂三，用匀浆器或研钵于冰上匀浆。将匀浆置于冰上超声波破碎（功率 300W，超声 3 秒，间隔 9 秒，重复 15 次），4℃，11000×g 离心 15min，取上清置于冰上待测（若以蛋白浓度计算，则需留出足够量来测定蛋白浓度 Cpr1）。用于测定总顺乌头酸酶活性（建议将样本用蒸馏水稀释 4-10 倍后检测）。

B、胞浆与线粒体顺乌头酸酶的提取

- (1) 称取约 0.3 g 组织或收集 1500 万个细胞，加入 1.5mL 试剂一与 15μL 试剂三，用匀浆器或研钵于冰上匀浆。
- (2) 4℃，600×g 离心 5min。（若以蛋白浓度计算，则需留出足够量来测定蛋白浓度 Cpr2）
- (3) 将上清液移至另一离心管中，4℃，11000×g 离心 15min。

- (4) 上清液即胞浆提取物，用于**测定胞浆中的顺乌头酸酶活性**（建议将样本用蒸馏水稀释 4-10 倍后检测）。
- (5) 在沉淀中加入 600 μ L 试剂二与 6 μ L 试剂三，置于冰上超声波破碎（功率 300W，超声 3 秒，间隔 9 秒，重复 15 次），4 $^{\circ}$ C，5000 \times g 离心 2min，取上清置于冰上待测。用于**测定线粒体中顺乌头酸酶活性**（建议将样本用蒸馏水稀释 4-10 倍后检测）。

注意：根据实验需要选择性提取细胞总顺乌头酸酶、胞浆乌头酸酶或线粒体乌头酸酶。

二、测定步骤

1. 紫外分光光度计预热30min以上，调节波长至240nm，蒸馏水调零。
2. 样本测定

- (1) 将试剂四 25 $^{\circ}$ C预热 15 min 以上；
- (2) 在 1mL 石英比色皿中分别加入：

试剂名称 (μ L)	测定管
试剂四	900
样本	100

加入样本即开始计时，立即混匀，于 240nm 处测定 10s 时的吸光值 A1，迅速置于 25 $^{\circ}$ C水浴锅或恒温培养箱中反应 5min，迅速取出比色皿并擦干，记录 5min10s 时的吸光度 A2，计算 $\Delta A=A_2-A_1$ 。

三、顺乌头酸酶活性的计算

1、总顺乌头酸酶活性计算：

- (1) 按样本蛋白浓度计算

酶活定义：每 mg 组织蛋白每分钟净生产 1nmol 顺乌头酸定义为一个酶活力单位。

$$\text{ACO 酶活(U/mg prot)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^6] \div (V_{\text{样}} \times \text{Cpr1}) \div T \times N = 555.55 \times \Delta A \div \text{Cpr1} \times N$$

- (2) 按样本质量计算

酶活定义：每 g 组织在反应体系中每分钟净生产 1nmol 顺乌头酸定义为一个酶活力单位。

$$\text{ACO 酶活(U/g 质量)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^6] \div (V_{\text{样}} \div V_{\text{提取}} \times W) \div T \times N = 561.11 \times \Delta A \div W \times N$$

- (3) 按照细菌或细胞数量计算

酶活定义：每 10^4 个细菌或细胞在反应体系中每分钟净生产 1nmol 顺乌头酸定义为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{ACO 酶活(U}/10^4 \text{ cell)} &= [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^6] \div (V_{\text{样}} \div V_{\text{提取}} \times \text{细胞数量(万个)}) \div T \times N \\ &= 561.11 \times \Delta A \div \text{细胞数量(万个)} \times N \end{aligned}$$

V 反总：反应体系总体积， 1×10^{-3} L； ϵ ：顺乌头酸消光系数，3.6 L/mmol/cm；d：比色皿光径，1cm；V 样：加入样本体积，0.1mL；V 提取：样本总体积，1.01mL；T：反应时间，5min；Cpr1：样本蛋白质浓度，mg/mL； 10^6 ：单位换算系数，1mmol= 1×10^6 nmol；N：稀释倍数；W：样本质量，g。

2、胞浆顺乌头酸酶活性计算：

- (1) 按样本蛋白浓度计算

酶活定义：每 mg 组织蛋白每分钟净生产 1nmol 顺乌头酸定义为一个酶活力单位。

$$\text{ACO 酶活(U/mg prot)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^6] \div (V_{\text{样}} \times \text{Cpr2}) \div T \times N = 555.55 \times \Delta A \div \text{Cpr2} \times N$$

- (2) 按样本质量计算

酶活定义：每 g 组织在反应体系中每分钟净生产 1nmol 顺乌头酸定义为一个酶活力单位。

$$\text{ACO 酶活(U/g 质量)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^6] \div (V_{\text{样}} \div V_{\text{提取}} \times W) \div T \times N = 841.67 \times \Delta A \div W \times N$$

(3) 按照细菌或细胞数量计算

酶活定义：每 10^4 个细菌或细胞在反应体系中每分钟净生产 1nmol 顺乌头酸定义为一个酶活力单位。

$$\text{ACO 酶活(U/10}^4\text{ cell)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^6] \div (V_{\text{样}} \div V_{\text{提取}} \times \text{细胞数量 (万个)}) \div T \times N \\ = 841.67 \times \Delta A \div \text{细胞数量 (万个)} \times N$$

V 反总：反应体系总体积， 1×10^{-3} L； ϵ ：顺乌头酸消光系数，3.6 L/mmol/cm；d：比色皿光径，1cm；V 样：加入样本体积，0.1mL；V 提取：胞浆样本总体积，1.515mL；T：反应时间，5min；Cpr2：样本蛋白质浓度，mg/mL； 10^6 ：单位换算系数，1mmol= 1×10^6 nmol；N：稀释倍数；W：样本质量，g。

3、线粒体顺乌头酸酶活性计算：

(1) 按样本蛋白浓度计算

酶活定义：每 mg 组织蛋白每分钟净生产 1nmol 顺乌头酸定义为一个酶活力单位。

$$\text{ACO 酶活(U/mg prot)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^6] \div (V_{\text{样}} \div C_{\text{pr2}}) \div T \times N = 555.55 \times \Delta A \div C_{\text{pr2}} \times N$$

(2) 按样本质量计算

酶活定义：每 g 组织在反应体系中每分钟净生产 1nmol 顺乌头酸定义为一个酶活力单位。

$$\text{ACO 酶活(U/g 质量)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^6] \div (V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}} \times W) \div T \times N = 336.67 \times \Delta A \div W \times N$$

(3) 按照细菌或细胞数量计算

酶活定义：每 10^4 个细菌或细胞在反应体系中每分钟净生产 1nmol 顺乌头酸定义为一个酶活力单位。

$$\text{ACO 酶活(U/10}^4\text{ cell)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^6] \div (V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}} \times \text{细胞数量 (万个)}) \div T \times N \\ = 336.67 \times \Delta A \div \text{细胞数量 (万个)} \times N$$

V 反总：反应体系总体积， 1×10^{-3} L； ϵ ：顺乌头酸消光系数，3.6L/mmol/cm；d：比色皿光径，1cm；V 样：加入样本体积，0.1mL；V 样总：线粒体样本总体积，0.606mL；T：反应时间，5min；Cpr2：样本蛋白质浓度，mg/mL； 10^6 ：单位换算系数，1mmol= 1×10^6 nmol；N：稀释倍数；W：样本质量，g。

注意事项：

- 1、A 大于 1 时，建议将样本用蒸馏水稀释后再进行测定，并在计算时乘以相应的稀释倍数。
- 2、当 ΔA 小于 0.01 时，可适当延长反应时间，并在计算时将实际反应时间（T）带入计算公式。
- 3、测定蛋白浓度时，由于试剂一本身含有蛋白（约 1 mg/mL），所以测定时需要扣除此部分蛋白。

实验实例：

1. 取 0.1g 黑麦草样本，加入 1mL 试剂一与 10 μ L 试剂三进行总顺乌头酸酶的提取，取上清稀释 4 倍，测得 $\Delta A = A_2 - A_1 = 0.589 - 0.571 = 0.018$ ，按样本质量计算总顺乌头酸酶的酶活得：
ACO 酶活(U/g 质量) = $561.11 \times \Delta A \div W \times N = 403.999$ U/g 质量。
2. 取 0.1g 兔子肾脏样本，加入 1mL 试剂一与 10 μ L 试剂三进行总顺乌头酸酶的提取，取上清稀释 8 倍，测得 $\Delta A = A_2 - A_1 = 0.414 - 0.383 = 0.031$ ，按样本质量计算总顺乌头酸酶的酶活得：
ACO 酶活(U/g 质量) = $561.11 \times \Delta A \div W \times N = 1391.553$ U/g 质量。

相关系列产品：

BC0710/BC0715 α -酮戊二酸脱氢酶（ α -KGDH）活性检测试剂盒

BC0950/BC0955 琥珀酸脱氢酶（SDH）活性检测试剂盒
BC0380/BC0385 丙酮酸脱氢酶（PDH）活性检测试剂盒
BC2160/BC2165 线粒体异柠檬酸脱氢酶活性检测试剂盒