

肉毒碱棕榈酰转移酶(CPT-1)试剂盒说明书

微量法 100 管/96 样

正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定测定意义:

肉毒碱棕榈酰转移酶是存在于线粒体内膜的一类酰基转移酶。可逆地催化从酰基辅酶 A 将 酰基转移至 L-肉毒碱的反应,在转运脂肪酸通过线粒体内膜的过程中起重要作用。

测定原理:

基于肉碱和脂酰辅酶 A 在丙二酰辅酶 A 存在与否的条件下,通过肉碱脂酰转移酶(CPT-I)的作用,产生脂酰肉碱,并释放出巯基辅酶 A(COA-SH),与 Ellman 试剂 DN-TB 反应后,产生黄色的 TNB。通过其吸收峰值得变化(412nm),来定量分析 CPT-1 的活性。

需自备的仪器和用品:

可见分光光度计/酶标仪、台式离心机、水浴锅、可调式移液器、微量石英比色皿/96 孔板、研钵、冰、无水乙醇和蒸馏水

试剂组成和配制:

试剂一:液体 100mL×1 瓶, -20℃保存;

试剂二: 液体 20mL×1 瓶, -20℃保存;

试剂三:液体 1.5mL×1 支,-20℃保存;

试剂四:液体 30mL×1 瓶, 4℃保存;

试剂五: 粉剂×1 瓶, 4℃保存;

试剂六: 粉剂×1 支, -20℃保存;

样本的前处理:

组织、细菌或细胞中胞浆蛋白与线粒体蛋白的分离:

- ① 称取约 0.1g 组织或收集 500 万细胞,加入 1mL 试剂一和 10uL 试剂三,用冰浴匀浆器或研钵匀浆。
- ② 将匀浆液于 600g, 4℃离心 5min。
- ③ 弃沉淀,将上清液移至另一离心管中,11000g,4℃离心 10min。
- ④ 上清液即胞浆提取物,可用于测定从线粒体泄漏的 CPT-1(此步可选做)。
- ⑤ 在步骤④的沉淀中加入 200uL 试剂二和 2uL 试剂三,超声波破碎(冰浴,功率 20%或 200W,超声 3 秒,间隔 10 秒,重复 30 次),用于线粒体 CPT-1 测定。

测定步骤:

- 1、分光光度计或酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 412nm,蒸馏水调零。
- 2、样本测定
- (1) 在试剂五中加入 1mL **无水乙醇**,混匀,再加入 22mL 试剂四,混匀,37 ℂ (哺乳动物) 或 25 ℂ (其它物种) 孵育 5min; 用不完的试剂分装后-20 ℂ 保存,禁止反复冻融;
- (2) 在试剂六中加入 1mL 蒸馏水,混匀,37 ℂ (哺乳动物)或 25 ℂ (其它物种) 孵育 5min; 用不完的试剂分装后-20 ℂ 保存,禁止反复冻融;
- (3) 在微量石英比色皿或 96 孔板中加入 $10\,\mu$ L 样本、 $220\,\mu$ L 试剂五和 $10\,\mu$ L 试剂六,混匀,记录 412nm 处 20 秒时的初始吸光度 A1 和 2 分 20 秒时的吸光度 A2,计算 Δ A=A2-A1。



CPT-1 活性计算:

- a. 使用微量石英比色皿测定的计算公式如下:
- (1) 按样本蛋白浓度计算:

单位的定义:每 mg 组织蛋白每分钟催化产生 1 nmol TNB 定义为一个酶活力单位。

CPT-1(nmol/min/mg prot)=[$\Delta A \times V$ 反总÷($\epsilon \times d$)×10°]÷(V 样×Cpr)÷T=880× ΔA ÷Cpr 此法需要自行测定样本蛋白质浓度。

(2) 按样本鲜重计算:

单位的定义:每g组织每分钟催化产生1 nmol TNB 定义为一个酶活力单位。

CPT-1 (nmol/min/g 鲜重) =[$\Delta A \times V$ 反总÷ ($\epsilon \times d$)×10⁹]÷ ($W \times V$ 样÷V 样总)÷T=177.8× ΔA ÷W (3) 按细菌或细胞密度计算:

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

CPT-1 (nmol/min/10⁴ cell) =[Δ A×V 反总÷ (ϵ ×d) ×10⁹]÷ (500×V 样÷V 样总)÷T=0.3556×ΔA V 反总: 反应体系总体积,2.4×10⁻⁴ L; ϵ : TNB 摩尔消光系数,1.36×10⁴ L/mol/cm; d: 比色皿光径,1cm; V 样: 加入样本体积,0.01 mL; V 样总: 加入提取液体积,0.202 mL; T: 反应时间,2 min; 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。

b. 使用 96 孔板测定的计算公式如下:

(1) 按样本蛋白浓度计算:

单位的定义:每 mg 组织蛋白每分钟催化产生 1 nmol TNB 定义为一个酶活力单位。

CPT-1(nmol/min/mg prot)=[$\Delta A \times V$ 反总÷($\epsilon \times d$)×10⁹]÷(V 样×Cpr)÷T=1760× ΔA ÷Cpr 此法需要自行测定样本蛋白质浓度。

(2) 按样本鲜重计算:

单位的定义:每g组织每分钟催化产生1 nmol TNB定义为一个酶活力单位。

CPT-1 (nmol/min/g 鲜重) =[$\Delta A \times V$ 反总÷ ($\epsilon \times d$)×10⁹]÷ ($W \times V$ 样÷V 样总)÷T=355.6× ΔA ÷W (3) 按细菌或细胞密度计算:

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

CPT-1 (nmol/min/10⁴ cell) =[Δ A×V 反总÷ (ϵ ×d) ×10⁹]÷ (500×V 样÷V 样总)÷T=0.711× Δ A V 反总: 反应体系总体积,2.4×10⁻⁴ L; ϵ : TNB 摩尔消光系数,1.36×10⁴ L/mol/cm; d: 96 孔板光径,0.5cm; V 样: 加入样本体积,0.01 mL; V 样总: 加入提取液体积,0.202 mL; T: 反应时间,2 min; 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。