

上海茁彩生物科技有限公司

Shanghai zcibio technology Co., Ltd.



生化检测原理示意图



线粒体柠檬酸 (MCA) 含量试剂盒说明书 微量法

注意:正式测定之前选择2-3个预期差异大的样本做预测定。

测定意义:

MCA是线粒体三羧酸循环的第一个中间产物,由柠檬酸合酶催化乙酰CoA与草酰乙酸合成,其含量是三羧酸循环强度的主要指标之一。

配合测定丙酮酸含量、丙酮酸脱氢酶活性、乙酰CoA含量、柠檬酸合酶活性和MCA含量,其中(1)丙酮酸含量和丙酮酸脱氢酶活性变化可以反映糖酵解进行程度,(2)综合分析丙酮酸含量、丙酮酸脱氢酶活性和乙酰CoA含量变化可以反映脂肪酸 β -氧化途径提供的乙酰CoA 情况,(3)乙酰CoA含量、柠檬酸合酶活性和MCA含量变化可以反映三羧酸循环进行状况。

测定原理:

MCA在柠檬酸裂解酶的作用下,生成 α - 酮酸(草酰乙酸);在弱酸性条件下, α - 酮酸进一步与苯肼反应,生成相应的 α - 酮酸苯腙; α - 酮酸苯腙在330nm处有吸收峰,该波长下吸光度的变化程度可反映出MCA的含量。

自备仪器和用品:

分光光度计/酶标仪、水浴锅、可调式移液枪、微量石英比色皿/96孔板(UV 板)、研钵、蒸馏水。

试剂组成和配制:

种类	试剂规格	储存条件	使用方法及注意事项
酸性提取液	液体 100mL×1 瓶	4℃保存	_
碱性提取液	液体 100mL×1 瓶	4℃保存	_
试剂一	液体 6mL×1 瓶	4℃保存	_
试剂二	液体 2mL×1 瓶	4°C保存	-
试剂三	粉剂×1 瓶	4℃保存	临用前加入6mL蒸馏水充分溶解待用;用不完的试剂4℃保存
标准液	液体 1mL×1 支	4℃保存	10μmol/mL柠檬酸标准液

线粒体中柠檬酸提取:

称0.05~0.1g样品(建议称0.1g样本),加入0.5mL酸性提取液,冰上充分研磨,600g/min 4°C离心5min;取上清至另一 EP 管中,11000g/min 4°C离心10min,弃上清 (取300 μ L该上清液和该上清液和300 μ L 碱性提取液中和后可用于细胞质CA含量测定);沉淀即线粒体,向沉淀中加入0.5mL 酸性提取液,充分悬浮溶解,超声波破碎(功率20%,超声3秒,间隔10秒,重复30次),取此溶液300 μ L和300 μ L碱性提取液中和,混匀,置冰上待测(不可用于蛋白质含量测定)。



测定步骤:

- 1、分光光度计或酶标仪预热30min以上,调节波长到330nm,蒸馏水调零。
- 2、试剂一、二和三 37℃预热10min。
- 3、样本测定:空白管和标准管只需要各做一个。

试剂名称(μL)	空白管	标准管	测定管			
试剂一	60	60	60			
蒸馏水	60					
标准液		60				
样本			60			
试剂二	20	20	20			
试剂三	60	60	60			

充分混匀, 330nm立即测定初始吸光值A1和37℃孵育30min后的吸光值A2, △A=A2-A1。

柠檬酸含量计算:

(1) 按蛋白浓度计算

柠檬酸含量 (μ mo I/mg prot)=[C 标准管×(Δ A 测定管 $-\Delta$ A 空白管)÷(Δ A 标准管 $-\Delta$ A 空白管) ×V 样]÷(V 样÷Cpr)=10×(Δ A 测定管 $-\Delta$ A 空白管)÷(Δ A 标准管 $-\Delta$ A 空白管)÷Cpr 蛋白质含量需要另外测定。

(2) 按样本鲜重计算

柠檬酸含量 (μ mo I/g鲜重)=[C标准管×(Δ A测定管— Δ A空白管)÷(Δ A标准管— Δ A空白管)×V样]÷(W×V 样÷V 样总)=10×(Δ A 测定管— Δ A 空白管)÷(Δ A 标准管— Δ A 空白管)÷W C 标准管:标准液浓度,10 μ mo I/mL; V 样:加入反应体系中样本体积:0.06mL; V 样总:加入提取液体积:1mL; Cpr:样品蛋白浓度,mg/mL; W:样本质量,g。

注意: 最低检测限为 10nmol/mg prot 或 1μmol/g 鲜重。

Shanghai ZCIBIO Technology Co.,Ltd.
TEL:021-65681082 Email:zcibio@163.com www.zcibio.com