

肉毒碱棕榈酰转移酶(CPT1)测试盒(可见分光光度法)

正式测定前务必取2-3个预期差异较大的样本做预测定。

产品货号: BA2369

产品规格: 50管/48样

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、台式离心机、水浴锅、可调式移液器、1mL玻璃比色皿、研钵、冰、无水乙醇和蒸馏水。

试剂组成和配制:

试剂一:液体50mL×1 瓶,-20°C保存;

试剂二:液体10mL×1 瓶,-20°C保存;

试剂三:液体1mL×1 支,-20℃保存;

试剂四:液体55mL×1 瓶,4°C保存;

试剂五: 粉剂×1瓶, 4°C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°C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2mL无水乙醇,混匀,再加入44mL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2mL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1mL玻璃比色皿中加入 40μ L样本、 880μ L试剂五和 40μ 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。



地址:上海市徐汇区龙华路2518弄14号

电话:400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520 邮箱: saintbio@126.com http://www.saint-bio.com



CPT-1活性计算:

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1nmol 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=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1nmol TNB定义为一个酶活力单位。 CPT-1(nmol/min/g 鲜重)=[$\Delta A \times V$ 反总÷($\epsilon \times d$)×10 9]÷(W× 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1nmol TNB定义为一个酶活力单位。 CPT-1 (nmol/min/10⁴ cell) =[ΔA×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,9.6×10⁻⁴ L; ε: TNB摩尔消光系数,1.36×10⁻⁴ L/mol/cm; d: 比色皿光径,1cm; V样:加入样本体积,0.04mL; V 样总:加入提取液体积,0.202mL; T:反应时间,2min; 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。



上海尚宝生物科技有限公司 Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

Q Q: 807961520 邮箱: saintbio@126.com http://www.saint-bio.com