

# 乙酰辅酶 A 羧化酶(ACC)试剂盒(定磷法)试剂盒说明书

(货号: BP10198W 微板法 48样 有效期: 3个月)

## 一、指标介绍:

乙酰辅酶A羧化酶(ACC, EC 6.4.1.2)广泛存在于生物界。在生物体内催化乙酰辅酶A羧化生成丙二酰辅酶A, 是脂肪酸和许多次生代谢产物合成的关键酶。ACC的活性在一定程度上决定了脂肪酸的合成速度和含油量的高低。

ACC 催化乙酰辅酶 A、NaHCO₃和 ATP 生成丙二酰辅酶 A、ADP 和无机磷,通过钼酸铵定磷法测定无机磷的增加量来测定 ACC 酶活性大小。

#### 二、试剂盒组成和配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
提取液	提取液 60mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	液体 20mL ×1 瓶	4℃保存	
	粉体1支	-20℃避光保存	1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手
			动甩一甩);
试剂二			2. 加入 0.55mL 蒸馏水,混匀溶解备
			用;
			3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂三	液体 4mL×1 瓶	4℃保存	
	A:粉体 1 瓶	490 险业/2 左	1. 临用前加 2.86mL 的 B 液, 再加
<u>2-4-÷</u> d.mn			22.14mL 的蒸馏水,混匀溶解备用;
试剂四	B:液体 2mL×1 瓶	4℃避光保存 	2. 需避光,现配现用,变蓝色不能使
			用。
标准品	粉体1支	4℃保存	1. 若重新做标曲,则用到该试剂;
			2. 按照说明书中标曲制作步骤进行配
			制;
			3. 溶解后的标品一周内用完。

【注】:全程操作需无磷环境;试剂配置用新枪头和玻璃移液器等,也可用一次性塑料器皿,避免磷污染。

#### 三、实验器材:

研钵(匀浆机)、冰盒(制冰机)、台式离心机、可调式移液枪、水浴锅(烘箱、培养箱、金属浴)、 96 孔板、离心管、酶标仪、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

# 四、指标测定:

建议先选取 1-3 个差异大的样本(例如不同类型或分组)进行预实验,熟悉操作流程,根据预实验结果确定或调整样本浓度,以防造成样本或试剂不必要的浪费!

### 1、样本提取:

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℃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 细胞样本:

先收集细胞到离心管内,离心后弃上清;取 500 万细胞加入 1mL 提取液;超声波破碎细胞(冰浴,功率 20%或 200W,超声 3s,间隔 10s,重复 30 次);  $4^{\circ}$ C 约 12,000rpm 离心 10min,取上清作为待测样品。

网址: www.bpelisa.com



【注】: 若增加样本量,可按照细菌/细胞数量(104):提取液(mL)为500~1000:1的比例进行提取。

# 2、检测步骤:

- ① 酶标仪预热 30min 以上,设置温度 37℃,调节波长至 700nm。
- ② 试剂放在 37°C水浴 5min;
- ③ 在 EP 管中依次加入:

试剂组分 (μL)	测定管	对照管		
试剂一	190	200		
样本	100	100		
试剂二	10			
37℃ 孵育 30min				
试剂三	40	40		
混匀,12000rpm,4°C离心 5min,上清液待测。				

④ 显色反应, 在96孔板中依次加入:

上清液	50	50		
试剂四	200	200		
混匀,室温静置 3min,700nm 下读取各管吸光值,				
△A=A 测定-A 对照(每个样本做一个自身对照)。				

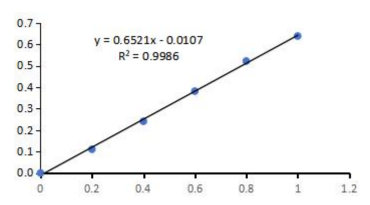
#### 【注】若△A 差

值小于 0.01, 可增加样本取

样质量 W(如增至 0.2g),或增加③步中样本加样体积 V1(如由  $100\mu$ L 增至  $200\mu$ L,则试剂一相应减少),或延长③步中  $37^{\circ}$ C条件下孵育时间 T(如由 30min 延至 60min),则改变后的 W 和 V1 和 T 需代入计算公式重新计算。

# 五、结果计算:

1、标准曲线方程: y = 0.6521x - 0.0107, x 是标准品摩尔质量 ( $\mu mol/mL$ ), y 是 $\triangle A$ 。



## 2、按蛋白浓度计算:

定义:每小时每毫克组织蛋白分解 ATP 产生  $1\mu$ mol 无机磷的量为一个酶活力单位。酶活力( $\mu$ mol/h/mg prot)=[( $\triangle$ A+0.0107)÷0.6521×V2] ÷(V1×Cpr)÷T

=
$$10.43 \times (\triangle A + 0.0107) \div Cpr$$

#### 3、按样本鲜重计算:

定义:每小时每克组织分解 ATP 产生  $1\mu$ mol 无机磷的量为一个酶活力单位。 酶活力( $\mu$ mol/h/g 鲜重)=[( $\triangle$ A+0.0107)÷0.6521×V2]÷(W× V1÷V)÷T =10.43×( $\triangle$ A+0.0107)÷W

网址: www.bpelisa.com



# 4、按细菌或细胞密度计算:

定义:每小时每 1 万个细菌或细胞分解 ATP 产生 1 $\mu$ mol 无机磷的量为一个酶活力单位。酶活力( $\mu$ mol/h /10<sup>4</sup> cell)=[( $\triangle$ A+0.0107)÷0.6521×V2]÷(500×V1÷V)÷T=0.021×( $\triangle$ A+0.0107)

V---加入提取液体积, 1mL; V1---加入样本体积, 0.1mL; V2---酶促反应总体积, 0.34mL; T---反应时间, 1/2 小时; W---样本鲜重, g; 500---细菌或细胞总数, 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 标准品用 1mL 试剂一溶解。(母液需在两天内用),标准品母液浓度为 50μmol/mL。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如:0,0.2,0.4,0.6,0.8,1 μmol/mL。也可根据实际样本调整标准品浓度。

2 标品稀释参照表如下:

吸取	吸取标准品母液 20uL,加入 980uL 蒸馏水,混匀得到 1μmol/mL 的标品稀释液待用。					
标品浓度 µmol/mL	0	0.2	0.4	0.6	0.8	1
标品稀释液 uL	0	40	80	120	160	200
水 uL	200	160	120	80	40	0
各标准管混匀待用。						

3 依据显色反应阶段测定管的加样表操作,根据结果,以各浓度吸光值减去 0 浓度吸光值,过 0 点制作标准曲线。

试剂名称 (μL)	标准管	0 浓度管(仅做一次)		
标品	50			
蒸馏水		50		
试剂二	200	200		
混匀,室温静置 3min,700nm 下读取吸光值,				
△A=A 测定-0 浓度管。				

网址: www.bpelisa.com