

# 乙酰辅酶 A (Acetyl-CoA) 含量测定试剂盒说明书

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:

乙酰辅酶 A 广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中。是生物体能源物质代谢过程中产生的一种重要的中间代谢产物。在体内能源物质代谢中是一个枢纽性的物质。糖、脂肪、蛋白质三大营养物质通过乙酰辅酶 A 汇聚成一条共同的代谢通路-三羧酸循环和氧化磷酸化,经过这条通路彻底氧化生成二氧化碳和水,释放能量用于 ATP 合成。此外,乙酰辅酶 A 是合成脂肪酸,酮体,胆固醇及其衍生物等生理活性物质的前体物质。

# 测定原理:

苹果酸脱氢酶可催化苹果酸和 NAD 生成草酰乙酸和 NADH。柠檬酸合酶可催化乙酰辅酶 A 和草酰乙酸生成柠檬酸和辅酶 A。利用苹果酸脱氢酶和柠檬酸合酶的偶联反应,乙酰辅酶 A 含量和 NADH 的生成速率成正比,340nm 下吸光值的上升速率反应了乙酰辅酶 A 含量的高低。

#### 组成:

产品名称	KC024-100T/96S	Storage
试剂一:液体	100ml	4°C
试剂二: 粉剂	1 支	-20°C
试剂三: 液体	10μl	4°C
试剂四: 粉剂	1 瓶	-20°C
试剂五:液体	30ml	4°C
说明书	一份	

试剂二:粉剂×1 支,-20℃保存。临用前加入 250μl 试剂五充分溶解备用;用不完的试剂分装后-20℃保存,禁止反复冻融;

试剂三:液体 10uL×1 支, 4℃保存。临用前加入 250μl 试剂五充分溶解备用;用不完的试剂分装后-20℃保存,禁止反复冻融;

试剂四: 粉剂×1 瓶, -20℃保存。临用前加入 22.5ml 试剂五充分溶解备用; 用不完的试剂分装后-20℃保存, 禁止反复冻融;

最终解释权所有 © 伊势久 (江苏连云港) 生物科技有限责任公司, 保留一切权利







**工作液的配制:** 临用前请根据拟用工作液体积(样本数×0.23 ml),将试剂二、三和四按照 1:1:90 的比例混合,或者直接把试剂二和试剂三加入到试剂四中混匀(可以测定 96 样);加样前置  $37^{\circ}$ C(哺乳动物)或  $25^{\circ}$ C(其它物种)水浴锅中预热 30 min;现配现用;

#### 自备仪器和用品:

紫外分光光度计/酶标仪、水浴锅、台式离心机、可调式移液器、微量石英比色皿/96 孔板、研钵、冰和蒸馏水。

### 乙酰辅酶 A 的提取:

- 1、细菌或培养细胞: 先收集细菌或细胞到离心管内, 离心后弃上清; 按照细菌或细胞数量( $10^4$ 个): 试剂一体积(ml)为 500~1000: 1 的比例(建议 500 万细菌或细胞加入 1ml 试剂一),超声波破碎细菌或细胞(冰浴,功率 20%或 200W,超声 3s,间隔 10s,重复 30 次); 8000g 4℃离心 10min,取上清,置冰上待测。
- 2、组织:按照组织质量(g):试剂一体积(ml)为 1:  $5\sim10$  的比例(建议称取约 0.1g 组织,加入 1ml 试剂—),进行冰浴匀浆。8000g 4°C离心 10min,取上清,置冰上待测。

#### 测定步骤:

- 1、分光光度计或酶标仪预热 30min, 用蒸馏水于 340nm 处调零。
- 2、将工作液置 37°C(哺乳动物)或 25°C(其它物种)水浴锅中预热 10 min。
- 2、取  $25\mu$ l 样本和  $230\mu$ l 工作液至微量石英比色皿或者 96 孔板,混匀,立即记录 340nm 处 20s 的吸光值 A1 和 80s 时的吸光值 A2. 计算ΔA=A2-A1。

### 乙酰辅酶 A 含量计算:

#### a.使用微量石英比色皿测定的计算公式如下:

标准条件下测定的回归方程为 y = 1640x + 0.012; x 为吸光值, y 为标准品浓度 (nmol/ml) 。

注意: 本试剂盒最低检测限为 1.6nmol/ml。

(1) 按照蛋白浓度计算

乙酰辅酶 A 含量(nmol/mg prot)=[(1640× $\Delta$ A + 0.012) ×V1]÷(V1×Cpr)=(1640× $\Delta$ A + 0.012) ÷Cpr 需要另外测定,建议使用本公司 BCA 蛋白质含量测定试剂盒。

(2) 按照样本质量计算

乙酰辅酶 A 含量(nmol/g 鲜重)=[(1640×ΔA + 0.012) ×V1]÷(W×V1÷V2)=(1640×ΔA + 0.012) ÷W

(3) 按照细菌或细胞密度计算:

乙酰辅酶 A 含量 $(nmol/10^4)=[(1640\times\Delta A + 0.012)\times V1]\div(500\times V1\div V2)=(1640\times\Delta A + 0.012)\div500$ 

V1: 加入反应体系中样本体积, 0.025ml; V2: 加入提取液体积, 1 ml; 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:

标准条件下测定的回归方程为 y = 3280x + 0.024; x 为吸光值, y 为标准品浓度 (nmol/ml) 。

注意: 本试剂盒最低检测限为 1.6nmol/ml。

最终解释权所有 © 伊势久(江苏连云港)生物科技有限责任公司,保留一切权利







# (1) 按照蛋白浓度计算

乙酰辅酶 A 含量(nmol/mg prot)=[(3280× $\Delta$ A + 0.024) ×V1]÷(V1×Cpr)=(3280× $\Delta$ A + 0.024) ÷Cpr 需要另外测定,建议使用本公司 BCA 蛋白质含量测定试剂盒。

- (2) 按照样本质量计算
- 乙酰辅酶 A 含量 (nmol/g 鲜重) =[(3280×ΔA + 0.024) ×V1]÷(W×V1÷V2)=(3280×ΔA + 0.024) ÷W
- (3) 按照细菌或细胞密度计算:

乙酰辅酶 A 含量(nmol/10<sup>4</sup>)=[(3280× $\Delta$ A + 0.024)×V1]÷(500×V1÷V2)=(3280× $\Delta$ A + 0.024)÷500

V1: 加入反应体系中样本体积, 0.025ml; V2: 加入提取液体积, 1 ml; 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。



江苏省连云港市海州区花果山大道 17号