

# 羟甲基戊二酰辅酶 A 合成酶 (HMGCS) 试剂盒说明书

微量法 100 管/96 样

## 注 意: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:

羟甲基戊二酰辅酶 A 合成酶是甲羟戊酸代谢途径中的关键酶,催化乙酰 CoA 与乙酰乙酰 CoA 生成羟甲基戊二酰 CoA。

### 测定原理:

HMGCS 催化乙酰 CoA 与乙酰乙酰 CoA 生成羟甲基戊二酰 CoA,同时产生 CoASH,使 DTNB 转化为黄色的 TNB,在 412nm 下有特征吸光值。

## 所需的仪器和用品:

可见分光光度计/酶标仪、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。

## 试剂的组成和配制:

提取液: 100mL×1 瓶, 4℃保存;

试剂一: 粉剂×1 瓶, -20℃避光保存; 临用前加入 3mL 蒸馏水充分溶解待用; 用不完的试剂分装后-20℃保存, 禁止反复冻融:

试剂二: 粉剂×1 瓶,-20℃避光保存; 临用前加入 3mL 蒸馏水充分溶解待用; 用不完的试剂分装后-20℃保存, 禁止反复冻融;

试剂三: 6mL×1 瓶, 4℃避光保存。

## 样本测定的准备:

1、细菌、细胞或组织样品的制备:

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): 提取液体积(mL)为500~1000: 1 的比例(建议 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液),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  $\mathbb C$  离心 10min,取上清,置冰上待测。

组织:按照组织质量(g): 提取液体积(mL)为 1:  $5\sim10$  的比例(建议称取约 0.1g 组织,加入 1mL 提取液),进行冰浴匀浆。8000g 4  $\mathbb C$  离心 10min,取上清,置冰上待测。

2、血清(浆)样品:直接检测。

#### 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、 在微量石英比色皿或 96 孔板中加入 25 $\mu$ L 试剂一、25 $\mu$ L 试剂二和 50 $\mu$ L 试剂三,混匀,加入 100 $\mu$ L 样本上清,迅速混匀后记录 412 $\mu$ nm 下初始吸光值 A1 和 4 $\mu$ nm 后的吸光值 A2。计算  $\Delta$ A=A2-A1。

#### HMGCS 活性计算:

用微量石英比色皿测定的计算公式如下



1、血清(浆)活性

单位定义:每 mL 血清(浆)每分钟催化产生 1nmolTNB 为一个酶活力单位。

HMGCS(nmol/min /mL)=[ $\Delta A \times V$  反总÷( $\epsilon \times d$ )×10<sup>9</sup>]÷V 样 ÷T=36.76× $\Delta A$ 

- 2、组织、细菌或细胞 HMGCS 活性
- (1) 按样本蛋白浓度计算

单位定义:每 mg 组织蛋白每分钟催化产生 1nmolTNB 为一个酶活力单位。

 $HMGCS \ (nmol/min \ / mg \ prot) \ = [\Delta A \times V \ 反总÷ \ (\epsilon \times d) \ \times 10^9] \div (V \ \not H \times Cpr) \div T = 36.76 \times \Delta A \div Cpr$ 

(2) 按样本鲜重计算

单位定义:每g组织每分钟催化产生1nmolTNB为一个酶活力单位。

HMGCS(nmol/min /g 鲜重)=[ $\Delta A \times V$  反总÷( $\epsilon \times d$ )×10 $^9$ ]÷( $W \times V$  样÷V 样总)÷T=36.76× $\Delta A$ ÷W

(3) 按细菌或细胞密度计算

单位定义:每1万个细菌或细胞每分钟催化产生1nmolTNB为一个酶活力单位。

HMGCS(nmol/min /10<sup>4</sup> cel )=[ $\Delta$ A×V 反总÷(ε×d)×10<sup>9</sup>]÷(500×V 样÷V 样总)÷T=0.074× $\Delta$ A

V 反总: 反应体系总体积, 2×10<sup>-4</sup> L; ε: TNB 摩尔消光系数, 1.36×10<sup>4</sup> L/mol/cm; d: 比色皿光径, 1cm; V 样: 加入样本体积, 0.1 mL; V 样总: 加入提取液体积, 1mL; T: 反应时间, 4 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。

## 用 96 孔板测定的计算公式如下

1、血清(浆)活性

单位定义:每 mL 血清(浆)每分钟催化产生 1nmolTNB 为一个酶活力单位。

- 2、组织、细菌或细胞 HMGCS 活性
- (1) 按样本蛋白浓度计算

单位定义:每 mg 组织蛋白每分钟催化产生 1nmolTNB 为一个酶活力单位。

HMGCS(nmol/min /mg prot )=[ $\Delta A \times V$  反总÷( $\epsilon \times d$ )×10<sup>9</sup>]÷(V 样×Cpr)÷T=73.53× $\Delta A$ ÷Cpr

(2) 按样本鲜重计算

单位定义:每g组织每分钟催化产生1nmolTNB为一个酶活力单位。

HMGCS(nmol/min/g 鲜重)=[ΔA×V 反总÷(ε×d)×10°]÷(W×V 样÷V 样总)÷T=73.53×ΔA÷W

(3) 按细菌或细胞密度计算

单位定义:每1万个细菌或细胞每分钟催化产生1nmolTNB为一个酶活力单位。

HMGCS(nmol/min /10<sup>4</sup> cel )=[ $\Delta A \times V$  反总÷( $\epsilon \times d$ )×10<sup>9</sup>]÷(500×V 样÷V 样总)÷T=0.147× $\Delta A$ 

V 反总: 反应体系总体积, 2×10<sup>-4</sup> L; ε: TNB 摩尔消光系数, 1.36×10<sup>-4</sup> L/mol/cm; d: 96 孔板光径, 0.5cm; V 样: 加入样本体积, 0.1 mL; V 样总: 加入提取液体积, 1 mL; T: 反应时间, 4 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。