

线粒体异柠檬酸脱氢酶（ICDHm）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：

ICDHm (EC 1.1.1.41) 广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞的线粒体中，在三羧酸循环中催化异柠檬酸生成 α -酮戊二酸，同时将 NAD^+ 还原为 NADH，是三羧酸循环的限速酶之一，其催化的反应是细胞 NADH 主要来源之一。

测定原理：

ICDHm 催化 NAD^+ 还原生成 NADH，导致 340nm 处光吸收上升。

需自备的仪器和用品

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。

试剂的组成和配制：

试剂一：100mL×1 瓶，-20°C 保存；

试剂二：20mL×1 瓶，-20°C 保存；

试剂三：1.5mL×1 支，-20°C 保存；

试剂四：液体 20mL×1 瓶，4°C 保存；

试剂五：粉剂×1 支，4°C 保存；

试剂六：粉剂×1 支，-20°C 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 600g，4°C 离心 5min。
- 3、 弃沉淀，将上清液移至另一离心管中，11000g，4°C 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 ICDHm (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 ICDHm 活性测定。

测定步骤：

1、 分光光度计或酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 340nm，蒸馏水调零。

2、 样本测定

- (1) 在试剂五中加入 18mL 试剂四充分溶解，置于 37°C (哺乳动物) 或 25°C (其它物种) 水浴 10min；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 1mL 蒸馏水，充分溶解待用；用不完的试剂分装后-20°C 保存，禁止反复冻融；
- (3) 在微量石英比色皿或 96 孔板中加入 10 μL 样本、10 μL 试剂六和 180 μL 试剂五，混匀，立即记录 340nm 处 20s 时的吸光值 A1 和 2min20s 后的吸光值 A2，计算 $\Delta\text{A}=\text{A2}-\text{A1}$ 。

ICDHm 活性计算：

a.用微量石英比色皿测定的计算公式如下

(1) 按样本蛋白浓度计算

单位的定义：每 mg 组织蛋白每分钟生成 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活性单位。

$$\text{ICDHm 活性 (nmol/min/mg prot)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (C_{\text{pr}} \times V_{\text{样}}) \div T = 1608 \times \Delta A \div C_{\text{pr}}$$

(2) 按样本鲜重计算

单位的定义：每 g 组织每分钟生成 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活性单位。

$$\text{ICDHm (nmol/min/g 鲜重)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{总}}) \div T = 325 \times \Delta A \div W$$

(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生成 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活性单位。

$$\text{ICDHm 活性 (nmol/min/10}^4 \text{ cell)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (500 \times V_{\text{样}} \div V_{\text{总}}) \div T = 0.65 \times \Delta A$$

V 反总：反应体系总体积， 2×10^{-4} L; ϵ : NADH 摩尔消光系数， 6.22×10^3 L / mol / cm; d: 比色皿光径，1cm;

V 样：加入样本体积，0.01 mL; V 总：加入提取液体积，0.202 mL; T: 反应时间，2min; Cpr:

样本蛋白质浓度，mg/mL; W: 样本质量，g; 500: 细菌或细胞总数，500 万。

b.用 96 孔板测定的计算公式如下

(1) 按样本蛋白浓度计算

单位的定义：每 mg 组织蛋白每分钟生成 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活性单位。

$$\text{ICDHm 活性 (nmol/min/mg prot)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T = 3216 \times \Delta A \div C_{\text{pr}}$$

(2) 按样本鲜重计算

单位的定义：每 g 组织每分钟生成 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活性单位。

$$\text{ICDHm (nmol/min/g 鲜重)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{总}}) \div T = 650 \times \Delta A \div W$$

(3) 按细菌或细胞密度计算

单位的定义：每 1 万个细菌或细胞在反应体系中每分钟生成 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活性单位。

$$\text{ICDHm 活性 (nmol/min/10}^4 \text{ cell)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (500 \times V_{\text{样}} \div V_{\text{总}}) \div T = 1.3 \times \Delta A$$

V 反总：反应体系总体积， 2×10^{-4} L; ϵ : NADH 摩尔消光系数， 6.22×10^3 L / mol / cm; d: 96 孔板光径，0.5cm;

V 样：加入样本体积，0.01 mL; V 总：加入提取液体积，0.202 mL; T: 反应时间，2min; Cpr:

样本蛋白质浓度，mg/mL; W: 样本质量，g; 500: 细菌或细胞总数，500 万。