

线粒体柠檬酸(Mitochondrion citric acid, MCA)含量 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**:

MCA 是线粒体三羧酸循环的第一个中间产物,由柠檬酸合酶催化乙酰 CoA 与草酰乙酸合成,其含量是三羧酸循环强度的主要指标之一。

配合测定丙酮酸含量、丙酮酸脱氢酶活性、乙酰 CoA 含量、柠檬酸合酶活性和 MCA 含量,其中(1)丙酮酸含量和丙酮酸脱氢酶活性变化可以反映糖酵解进行程度,(2)综合分析丙酮酸含量、丙酮酸脱氢酶活性和乙酰 CoA 含量变化可以反映脂肪酸 β -氧化途径提供的乙酰 CoA 情况,(3)乙酰 CoA 含量、柠檬酸合酶活性和 MCA 含量变化可以反映三羧酸循环进行状况。

测定原理:

MCA 在柠檬酸裂解酶的作用下,生成 α -酮酸(草酰乙酸);在弱酸性条件下, α -酮酸进一步与苯肼反应,生成相应的 α -酮酸苯腙; α -酮酸苯腙在 330nm 处有吸收峰,该波长下吸光度的变化程度可反映出 MCA 的含量。

自备仪器和用品:

分光光度计/酶标仪、水浴锅、可调式移液枪、微量石英比色皿/96 孔板(UV 板)、研钵、蒸馏水。

试剂组成和配制:

酸性提取液:液体 100mL×1 瓶,4℃保存。

碱性提取液:液体 100mL×1 瓶,4℃保存。

试剂一: 液体 6mL×1 瓶, 4℃保存。

试剂二:液体 2mL×1 瓶,4℃保存。

试剂三: 粉剂×1 瓶, 4℃保存; 临用前加入 6mL 蒸馏水充分溶解待用; 用不完的试剂 4℃保存;

标准液:液体 1mL×1 支,10μmol/mL 柠檬酸标准液,4℃保存。

线粒体中柠檬酸提取:

称 0.05~0.1g 样品(建议称 0.1g 样本),加入 0.5mL 酸性提取液,冰上充分研磨,600g/min 4 ℃离心 5min;取上清至另一 EP 管中,11000g/min 4 ℃离心 10min,弃上清(取 300 μ L 该上清液和 300 μ L 碱性提取液中和后可用于细胞质 CA 含量测定);沉淀即线粒体,向沉淀中加入 0.5mL 酸性提取液,充分悬浮溶解,超声波破碎(功率 20%,超声 3 秒,间隔 10 秒,重复 30 次),取此溶液 300 μ L 和 300 μ L 碱性提取液中和,混匀,置冰上待测(不可用于蛋白质含量测定)。



测定步骤:

- 1、分光光度计或酶标仪预热 30 min 以上,调节波长到 330nm,蒸馏水调零。
- 2、试剂一、二和三 37℃预热 10min。
- 3、样本测定:

空白管和标准管只需要各做一个。

试剂名称(μL)	空白管	标准管	测定管
试剂一	60	60	60
蒸馏水	60		
标准液		60	
样本			60
试剂二	20	20	20
试剂三	60	60	60

充分混匀, 330nm 立即测定初始吸光值 A1 和 37℃孵育 30min 后的吸光值 A2, Δ A=A2 -A1。

柠檬酸含量计算:

(1) 按蛋白浓度计算

柠檬酸含量(μmol/mg prot)=[C 标准管×(ΔA 测定管 $-\Delta$ A 空白管)÷(ΔA 标准管 $-\Delta$ A 空白管)×V 样]÷(V 样÷Cpr)=10×(ΔA 测定管 $-\Delta$ A 空白管)÷(ΔA 标准管 $-\Delta$ A 空白管)÷Cpr 蛋白质含量需要另外测定。

(2) 按样本鲜重计算

柠檬酸含量(μ mol/g 鲜重)=[C 标准管×(Δ A 测定管 $-\Delta$ A 空白管)÷(Δ A 标准管 $-\Delta$ A 空白管)×V 样]÷(W×V 样÷V 样总)=10×(Δ A 测定管 $-\Delta$ A 空白管)÷(Δ A 标准管 $-\Delta$ A 空白管)÷W

C 标准管:标准液浓度, $10\mu mol/mL$; V 样:加入反应体系中样本体积:0.06mL; V 样总:加入提取液体积:1mL; Cpr:样品蛋白浓度,mg/mL; W:样本质量,g。

注意: 最低检测限为 10nmol/mg prot 或 1μmol/g 鲜重。