

## 柠檬酸合酶 (citrate synthase, CS) 试剂盒说明书

### 分光光度法 25 管/12 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:

CS (EC 2.3.3.1) 广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞的线粒体基质中, 是三羧酸循环第一个限速酶, 是三羧酸循环主要调控位点之一。

#### 测定原理:

CS 催化乙酰 CoA 和草酰乙酸产生柠檬酰辅酶 A, 进一步水解产生柠檬酸; 该反应促使无色的 DTNB 转变成黄色的 TNB, 在 412nm 处有特征吸光值。

#### 需自备的仪器和用品:

可见分光光度计、台式离心机、水浴锅、可调式移液器、1mL 玻璃比色皿、研钵、冰、无水乙醇和蒸馏水

#### 试剂组成和配制:

试剂一: 液体 25mL×1 瓶, -20℃ 保存;

试剂二: 液体 5mL×1 瓶, -20℃ 保存;

试剂三: 液体 0.5mL×1 支, -20℃ 保存;

试剂四: 液体 28mL×1 瓶, 4℃ 保存;

试剂五: 粉剂×1 瓶, 4℃ 保存;

试剂六: 粉剂×1 支, -20℃ 保存, 临用前加入 1.2mL 蒸馏水, 用不完的试剂仍-20℃ 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℃ 离心 5min。
- ③ 弃沉淀, 将上清液移至另一离心管中, 11000g, 4℃ 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 CS (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 CS 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 412nm, 蒸馏水调零。

2、样本测定

(1) 在试剂五中加入 0.6mL 无水乙醇和 13mL 试剂四, 混匀, 37℃ (哺乳动物) 或 25℃ (其它物种) 孵育 5min; 用不完的试剂分装后-20℃ 保存, 禁止反复冻融;

(2) **测定管**: 在 EP 管中加入 40 μL 样本、**880 μL 试剂五**和 40 μL 试剂六, 混匀, 37℃ 反应 15min 后立即测定吸光值 A1。

(3) **对照管**: 在 EP 管中加入 40 μL 样本、**880 μL 试剂四**和 40 μL 试剂六, 混匀, 37℃ 反应 15min 后立即测定吸光值 A2。

(4) 计算  $\Delta A = A1 - A2$ , 每个测定管设一个对照管。

### CS 活性计算：

(1) 按样本蛋白浓度计算：

单位的定义：每 mg 组织蛋白每分钟催化产生 1 nmol TNB 定义为一个酶活力单位。

$$\text{CS (nmol/min/mg prot)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V_{\text{样}} \times \text{Cpr}) \div T = 117.6 \times \Delta A \div \text{Cpr}$$

此法需要自行测定样本蛋白质浓度。

(2) 按样本鲜重计算：

单位的定义：每 g 组织每分钟催化产生 1 nmol TNB 定义为一个酶活力单位。

$$\text{CS (nmol/min/g 鲜重)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T = 23.8 \times \Delta A \div W$$

(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催化产生 1 nmol TNB 定义为一个酶活力单位。

$$\text{CS (nmol/min/10}^4 \text{ cell)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (500 \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T = 0.0475 \times \Delta A$$

$V_{\text{反总}}$ ：反应体系总体积， $9.6 \times 10^{-4}$  L； $\epsilon$ ：TNB 摩尔消光系数， $1.36 \times 10^4$  L/mol/cm； $d$ ：比色皿光径，1cm； $V_{\text{样}}$ ：加入样本体积，0.04 mL； $V_{\text{样总}}$ ：加入提取液体积，0.202 mL； $T$ ：反应时间，2 min； $\text{Cpr}$ ：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。