使用说明书

Instruction Manual



乙酰辅酶 A 含量检测试剂盒(紫外分光光度法)

Acetyl coenzyme A (Acetyl Co-A) Assay Kit (UV Spectrophotometry)

产品描述

乙酰辅酶 A (Acetyl-CoA) 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。

检测原理

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。

产品组成及储存条件

50T/48S 规格的产品组成如下:

组成	规格	储存条件
CB0007UV-A	50mL×1 瓶	4°C保存。
CB0007UV-B	粉剂×1 支	4°C保存。临用前加入 500μL CB0007UV-E 充分溶解备用;用剩的试剂 4°C保存 3 天。
CB0007UV-C	20μL×1 支	4°C保存。临用前加入 500μL CB0007UV-E 充分溶解备用;用剩的试剂 4°C保存 3 天。
CB0007UV-D	粉剂×1支	-20°C保存。临用前加入 45mL CB0007UV-E 充分溶解备用;用剩的试剂 4°C保存 3 天。
CB0007UV-E	50mL×1 瓶	4°C保存。

工作液的配制: 临用前请根据拟用工作液体积(样本数×0.92mL),将 CB0007UV-B, C, D 按照 1:1:90 的比例混合,或者直接把 CB0007UV-B 和 CB0007UV-C 加入到 CB0007UV-D 中混匀(可以测定 48 样);加样前置 37° C(哺乳动物)或 25° C(其它物种)水浴锅中预热 30 min;现配现用。

操作说明

一、自备用品:

紫外分光光度计、天平、低温离心机、恒温水浴锅、1mL 石英比色皿、冰和蒸馏水。

二、乙酰辅酶A 的提取:

- 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(10⁴个): CB0007UV-A 体积(mL)为 500-1000: 1 的比例(建议 500 万细菌或细胞加入 1mL CB0007UV-A),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): CB0007UV-A 体积(mL)为 1: 5-10 的比例(建议称取约 0.1g 组织,加入 1mL CB0007UV-A),进行冰浴匀浆。8000g 4°C离心10min,取上清,置冰上待测。

三、测定步骤:

1. 分光光度计预热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。
- 3. 取 920 μ L 工作液和 100 μ L 样本至 1mL 石英比色皿,混匀,立即记录 340mm 处 20s 的吸光值 A1 和 80s 时的吸光值 A2,计算 Δ A=A2-A1。

四、乙酰辅酶 A 含量计算:

1. 按照样本质量计算:

乙酰辅酶 A 含量(nmol/g 鲜重)=(ΔA÷ε÷d)×V 反×10°÷V 样×V 提÷W×F=1639.87×ΔA÷W×F

2. 按照细菌或细胞密度计算:

乙酰辅酶 A 含量(nmol/10⁴)=(ΔA÷ε÷d)×V 反×10⁹÷V 样×V 提÷500×F=3.28×ΔA×F

注:ε: NADH 摩尔消光系数, 6.22×10^3 L/mol/cm; d: 比色皿光径,1cm; 10^9 : 单位换算系数, $1mol=10^9$ nmol; V 反: 反应总体积, 1.02×10^{-3} L; V 样: 加入样本上清体积,0.1m L; V 提: 加入提取液的体积,1m L; W: 样本质量,g; 500:细胞或细菌数量,500 万; F: 稀释倍数。

注意事项

- 1. 本产品仅限于专业人员的科学研究用,不得用于临床诊断或治疗,不得用于食品或药品,不得存放于普通住宅内。
- 2. 为了您的安全和健康,请穿实验服并戴一次性手套操作。

