

羟甲基戊二酰辅酶A合成酶（HMGCS）活性检测试剂盒 (可见分光光度法)

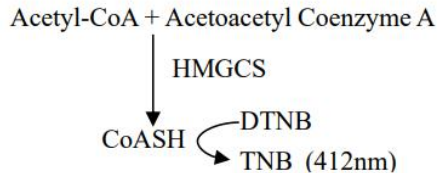
产品货号：BA2191

产品规格：50T/48S

产品简介：

甲羟戊酸途径是一个非常重要的代谢途径，该参与许多重要萜类的前体物的合成，是萜类生物合成的重要途径。羟甲基戊二酰辅酶A合成酶催化乙酰CoA和乙酰乙酰CoA，生成羟甲基戊二酰辅酶A，是胆固醇和类异戊二烯生物合成中的关键步骤。

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。



注意：实验之前建议选择2-3个预期差异大的样本做预实验。如果样本吸光值不在测量范围内建议稀释或者增加样本量进行检测。

产品组成：

试剂名称	规格	保存条件
提取液	液体60mL×1瓶	2-8°C
试剂一	粉剂×1支	-20°C
试剂二	粉剂×1支	-20°C
试剂三	液体15mL×1瓶	2-8°C

溶液的配制：

1. 试剂一：临用前加入1mL蒸馏水充分溶解。-20°C分装以保存4周，避免反复冻融。
2. 试剂一工作液的配制：按照试剂一：蒸馏水=50μL: 1150μL (1.2mL, 约9T) 的比例配制，根据样本量现配现用，当天用完。
3. 试剂二：临用前加入1mL蒸馏水充分溶解。-20°C分装以保存4周，避免反复冻融。
4. 试剂二工作液的配制：按照试剂二：蒸馏水=100μL: 1100μL (1.2mL, 约9T) 的比例配制，根据样本量现配现用，当天用完。

需自备的仪器和用品：

可见分光光度计、水浴锅/恒温培养箱、分析天平、台式离心机、可调式移液器、1mL 玻璃比色皿、研钵/匀浆器/细胞超声破碎仪、蒸馏水和冰。

操作步骤：

一、样本处理（可适当调整待测样本量，具体比例可以参考文献）

1. 组织：按照组织质量(g): 提取液体积(mL)为 1:5~10 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°C 离心 10min，取上清，置冰上待测。
2. 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(10^6 个)：提取液体积(mL)为 1:5~10 的比例(建议称取约 0.1g 细菌或细胞，加入 1mL 提取液)，进行冰浴匀浆。8000g 4°C 离心 10min，取上清，置冰上待测。



郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou Leye-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址：郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心一期1号楼5楼25号

免费电话：400-611-0007 13671551480 13643719799

Q Q: 807961520 731791866

邮箱：zzlybio@126.com

扫一扫 加微信

积(mL)为 5~10: 1 的比例（建议 5 百万细菌或细胞加入 1mL 提取液），超声波破碎细菌或细胞（冰浴，功率 200W，超声 3s，间隔 10s，重复 30 次）；8000g 4°C 离心 10min，取上清，置冰上待测。

二、测定步骤

1. 可见分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 412nm，蒸馏水调零。
2. 根据样本量取部分试剂一工作液、试剂二工作液、试剂三于 37°C 预热 10min。
3. 操作表：（在微量玻璃比色皿中加入下列试剂）

试剂名称 (μL)	测定管	空白管
试剂一工作液	125	125
试剂二工作液	125	125
试剂三	250	250
样本	500	-
提取液	-	500

将上述试剂加入微量玻璃比色皿中充分混匀，于 412nm 处测定 10s 的吸光值 A1，迅速置于 37°C 水浴或恒温培养箱 20min，拿出后迅速擦干并测定 20min10s 时的吸光值 A2。计算 ΔA 测定 = A_2 测定 - A_1 测定， ΔA 空白 = A_2 空白 - A_1 空白， $\Delta A = \Delta A$ 测定 - ΔA 空白。空白管只需做 1-2 次。

三、HMGCS 活性计算

(1) 按蛋白浓度计算

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

$$\text{HMGCS 活性 (U/mg prot)} = \Delta A \div (\epsilon \times d) \times 10^9 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T = 7.353 \times \Delta A \div C_{\text{pr}}$$

(2) 按样本质量计算

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

$$\text{HMGCS 活性 (U/g 质量)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9 \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{总}}) \div T = 7.353 \times \Delta A \div W$$

(3) 按细胞/细菌数量计算

酶活定义：每 10^6 个细菌或细胞每分钟催化产生 1nmol TNB 为一个酶活力单位。

$$\text{HMGCS 活性 (U/}10^6 \text{ cell)} = \Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9 \div (N \times V_{\text{样}} \div V_{\text{总}}) \div T = 7.353 \times \Delta A \div N$$

V 反总：反应体系总体积， 1×10^{-3} L; ϵ : TNB 摩尔消光系数， 1.36×10^4 L / mol / cm; d: 比色皿光径，1cm;

V 样：加入样本体积，0.5mL; V 总：加入提取液体积，1mL; T：反应时间，20min; Cpr: 样本蛋白质浓度，mg/mL; W: 样本质量，g; N: 细胞或细菌总数，以 10^6 计。

注意事项：

1. 如果 ΔA 吸光值过低或接近空白，适当延长反应时间或加大样本量后，重新测定。注意同步修改计算公式。
2. 如果 $A_2 > 1/\Delta A > 0.8$ ，建议将样本适当稀释后或者缩短反应时间进行测定。注意同步修改计算公式。



扫一扫 加微信

郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou Leye-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址:郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心一期1号楼5楼25号

免费电话: 400-611-0007 13671551480 13643719799

Q: 807961520 731791866

邮箱: zzlybio@126.com