

## 甲基柠檬酸合酶 (methetyl-citrate synthase, MCS) 试剂盒说明书

### 分光光度法 25 管/24 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:

MCS 广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞的线粒体基质中, 与柠檬酸合酶 (CS) 共同参与三羧酸循环的调节。

#### 测定原理:

MCS 催化丙酰 CoA 和草酰乙酸产生甲基柠檬酰辅酶 A, 进一步水解产生甲基柠檬酸; 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 25mL×1 瓶, 4℃ 保存;

试剂五: 粉剂×1 支, 4℃ 保存, 临用前加入 800 μL 无水乙醇; 用不完的试剂分装后-20℃ 保存, 禁止反复冻融。

试剂六: 粉剂×2 支, -20℃ 保存, 临用前加入 400 μL 蒸馏水; 用不完的试剂分装后-20℃ 保存, 禁止反复冻融。

试剂七: 粉剂×1 支, -20℃ 保存, 临用前加入 800 μL 蒸馏水; 用不完的试剂分装后-20℃ 保存, 禁止反复冻融。

#### 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中的沉淀中加入 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、分光光度计预热 30min 以上, 调节波长至 412nm, 蒸馏水调零。

2、将试剂四、五、六和七在 37℃ (哺乳动物) 或 25℃ (其它物种) 孵育 5min。

3、样本测定

试剂名称 (μL)	测定管
试剂四	780
试剂五	30
试剂六	30
样本	30

试剂七	30
-----	----

将上述试剂按顺序加入 1 mL 玻璃比色皿中，加试剂七的同时开始计时，在 412nm 波长下记录 20 秒时的初始吸光度 A1 和反应 2min 后的吸光值 A2，计算  $\Delta A = A2 - A1$ 。

**MCS 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。

$$\text{MCS (nmol/min/mg prot)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T = 1100 \times \Delta A \div C_{\text{pr}}$$

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。

$$\text{MCS (nmol/min/g 鲜重)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T = 222.2 \times \Delta A \div W$$

(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。

$$\text{MCS (nmol/min/10}^4 \text{ cell)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (500 \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T = 0.4444 \times \Delta A$$

V 反总：反应体系总体积， $9 \times 10^{-4}$  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 样：加入样本体积，0.03 mL；V 样总：加入提取液体积，0.202 mL；T：反应时间，2 min；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。