(本试剂盒仅供体外研究使用,不用于临床诊断!)

产品货号: GBQ125

产品规格: 48T(24 samples)/96T(48 samples)

检测仪器: 酶标仪(340 nm)

Elabscience®线粒体呼吸链复合物V (F₀F₁-ATP 酶/ATP 合成酶) 比色法测试盒

Mitochondrial Complex V

(F₀F₁-ATPase/ATP Synthase) Activity Assay Kit

使用前请仔细阅读说明书。如果有任何问题,请通过以下方式联系我们:

电话: 400-999-2100

邮箱: biochemical@elabscience.cn

网址: www.elabscience.cn

具体保质期请见试剂盒外包装标签。请在保质期内使用试剂盒。 联系时请提供产品批号(见试剂盒标签),以便我们更高效地为您服务。

用途

本试剂盒适用于检测动物组织、细胞中线粒体呼吸链复合物V的酶活。

检测原理

线粒体复合物 V 又称为 F_0F_1 -ATP 合成酶,ATP 被 F_0F_1 -ATP 合成酶水解后生成 ADP,ADP 在酶转化反应后,使还原型辅酶I (NADH)转化为氧化型辅酶I(NAD),通过检测 340 nm 处吸光度的变化速率,来计算 F_0F_1 -ATP 酶活。

本试剂盒检测组织、细胞样本时,需测定总蛋白浓度,推荐使用本公司BCA 试剂盒(货号 GBQ162)进行测定。

提供试剂和物品

| 编号 | 名称 | 规格1 | 規格 2 | 保存方式 |
|-------------|-------------------------|----------------|---------------------|-----------|
| 細う | 470 | (Size 1)(48 T) | (Size 2)(96 T) | (Storage) |
| 试剂一 | 提取液 A | 50 mL×1 瓶 | 50 mL×2 瓶 | -20°C |
| (Reagent 1) | (Extraction Solution A) | 30 IIIL^1 7/4 | 30 IIIL^2 714 | 保存6个月 |
| 试剂二 | 提取液B | 25 mL×1 瓶 | 50 mL×1 瓶 | -20°C |
| (Reagent 2) | (Extraction Solution B) | 23 IIIL^1 /// | | 保存6个月 |
| 试剂三 | 蛋白酶抑制剂 | 0.8 mL×1 支 | 0.8 mL×2 支 | -20°C 避光 |
| (Reagent 3) | (Protease Inhibitor) | 0.8 IIIL^1 X | | 保存6个月 |
| 试剂四 | 缓冲液 | 15 mL×1 瓶 | 30 mL×1 瓶 | -20°C |
| (Reagent 4) | (Buffer Solution) | 13 IIIL^1 7/4 | | 保存6个月 |
| 试剂五 | 底物 A | 液体×1 支 | 液体×1 支 液体×2 支 | -20°C 避光 |
| (Reagent 5) | (Substrate A) | | | 保存6个月 |
| 试剂六 | 底物B | 1\ -\1 4 L | 粉剂×2 支 | -20°C 避光 |
| (Reagent 6) | (Substrate B) | 粉剂×1 支 | | 保存6个月 |
| 试剂七 | 底物 C | か かい1 ナ | 粉剂×2 支 | -20°C 避光 |
| (Reagent 7) | (Substrate C) | 粉剂×1 支 | | 保存6个月 |
| 试剂八 | 底物 D | 以対しても | 粉剂×4 支 | -20°C 避光 |
| (Reagent 8) | (Substrate D) | 粉剂×2 支 | | 保存6个月 |
| 试剂九 | 抑制剂 | 0.05 mL×1 支 | 0.05 1 1 2 01 1 1 2 | -20°C 避光 |
| (Reagent 9) | (Inhibitor) | | 0.1 mL×1 支 | 保存6个月 |
| | 96 孔 UV 酶标板 | 96 孔×1 块 | | 无要求 |
| | 96 孔覆膜 | 2 张 | | |
| | 样本位置标记表 | 1 | 张 | |

说明: 试剂严格按上表中的保存条件保存,不同测试盒中的试剂不能混用。 对于体积较少的试剂,使用前请先离心,以免量取不到足够量的试剂。

所需自备物品

仪器: 酶标仪(330-350 nm, 最佳检测波长 340 nm)

试剂准备

- ① 检测前, 试剂盒中的试剂平衡至室温。
- ② 试剂六工作液的配制: 取一支试剂六加入300 μL双蒸水溶解,可分装-20°C避光保存7天。
- ③ 试剂七工作液的配制: 取一支试剂七加入300 μL双蒸水溶解,可分装-20℃避光保存7天。
- ④ 反应工作液的配制: 按体积比试剂四: 试剂五: 试剂六工作液: 试剂七工作液=100: 1: 2: 2, 2-8°C可避光保存8 h。
- ⑤ 酶工作液的配制: 取一支试剂八用0.6 mL双蒸水混匀溶解,按需配制,2-8°C可避光保存3 天。
- ⑥ 特异性工作液的配制:

取试剂九:双蒸水按体积比=1:100混匀,现配现用,按需配制,避光待用,剩余试剂九可分装-20°C保存1周。

样本准备

样本处理

组织样本:

- ① 取0.1 g组织样本加入0.9 mL试剂一匀浆, 600 × g, 4℃离心5 min, 取上清弃沉淀。
 - ② 上清液15000×g, 4℃离心10 min, 弃上清取沉淀。
- ③ 沉淀加入200 μL试剂二与10 μL试剂三混匀,超声5 min。 15000 × g, 4°C离心10 min,弃沉淀取上清待测。留取部分上清进行蛋白浓度测定。

细胞样本:

- ① 取5×10^6个细胞, 加入0.9 mL试剂一匀浆, 600×g, 4°C离心5 min, 取上清弃沉淀。
 - ② 上清液15000×g, 4°C离心10 min, 弃上清取沉淀。
- ③ 沉淀加入200 μL试剂二与10 μL试剂三混匀,超声5 min。 15000 × g,4°C离心10 min,取上清待用,留取部分上清进行蛋白浓度测定。

② 样本的稀释

在正式检测前,需选择2-3个预期差异大的样本稀释成不同浓度进行预实验,根据预实验的结果,结合本试剂盒的线性范围: 3.55-74.21 U/L,请参考下表稀释(仅供参考):

| 样本 | 稀释倍数 | 样本 | 稀释倍数 |
|-----------|------|--------------------|------|
| 10%小鼠肝组织 | 2-6 | 10%大鼠肝组织 | 1-4 |
| 10%小鼠肾组织 | 2-6 | 5×10^6 个 HL-60 细胞 | 1-2 |
| 10%大鼠肌肉组织 | 1-3 | 5×10^6 个 Jurkat 细胞 | 1-2 |

注: 样本稀释液为试剂二。

实验关键点

- ① 试剂准备时, 需确保配制后的反应工作液中粉剂完全溶解。
- ② 加入反应工作液后要在 10 s 内开始测定。
- ③ 样本测定时,测定孔与对照孔初始 OD 值低于 0.7 或者测定孔与对照 孔 4 min 的变化 OD 值超过 0.3,均需要对样本进行稀释。

操作步骤

- ① 对照孔: 取 10 μL 特异性工作液加入相应对照孔中,测定孔: 取 10 μL 双蒸水加入相应测定孔中。
- ② 向步骤①中各孔加入 20 uL 待测样本。
- ③ 混匀, 振板 3 s, 37°C 下孵育 4 min。。
- ④ 向步骤③各孔加入 20 μL 酶工作液。
- ⑤ 向步骤④各孔中加入180 μL 反应工作液。
- ⑥ 酶标仪于 340 nm 处测定各孔的 OD 值 A₁, 4 min 后, 测定各孔的 OD 值 A₂。 (建议按照下方的注解进行测定)

注:测定孔测定总酶活,对照孔测定非特异性酶活;加入反应工作液后,建议每分钟记录一次 OD 值,共记录 4 min,观察其 4 min 内的 OD 值变化是否为匀速下降,否则样本需要进行稀释,计算时,取初始 OD 值 A_1 , 4 min 测得 OD 值 A_2 。

操作表

| 对照孔 | 测定孔 | | |
|-------------------------|---------------------------------------|--|--|
| 10 | | | |
| | 10 | | |
| 20 | 20 | | |
| 振板 3 s, 37°C 下孵育 4 min。 | | | |
| 20 | 20 | | |
| 180 | 180 | | |
| | 10 20 37°C 下孵育 4 min。 20 | | |

酶标仪于 340 nm 处测定各孔的 OD 值 A_1 , 4 min 后,测定各孔的 OD 值 A_2 。(建议按照操作步骤下方注解的方式进行测定)

本试剂盒检测组织与细胞样本时,需测定总蛋白浓度,推荐使用本公司 BCA 试剂盒(货号 GBQ162)进行测定。

结果计算

组织与细胞样本线粒体呼吸链复合物 V 酶活计算公式:

定义: 37°C 条件下, 每克线粒体蛋白每分钟催化分解 1 μmol NADH 所需要的酶量为一个酶活单位。

线粒体复合物
$$V$$
 酶活 =
$$\frac{(\Delta A_{\text{测}} - \Delta A_{\text{对}})}{6220 \times 0.65} \times 0.23 \div t \div 0.02 \div C_{\text{pr}} \times f \times 106$$

注解:

AA 测: 测定孔变化 OD 值, A₁-A₂

ΔA_对: 对照孔变化 OD 值, A₁-A₂

6220: NADH 摩尔消光系数, L/(mol•cm)

0.65: 光径, cm

0.23: 总反应体积, mL

0.02: 加样体积, mL

t: 反应时间. 4 min

f: 样本稀释倍数

Cpr: 样本线粒体蛋白浓度, gprot/L

 10^6 : 1 mol = 10^6 µmol

附录1 关键数据

1. 技术参数

| 检测范围 | 3.55-74.21 U/L | 平均批间差 | 6.5 % |
|-------|----------------|-------|-------|
| 灵敏度 | 3.55 U/L | 平均批内差 | 5.6 % |
| 平均回收率 | 101 % | | |

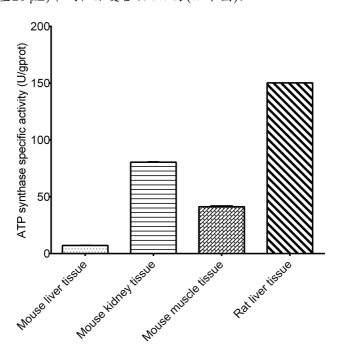
附录2 实例分析

例如检测小鼠肝组织(数据仅供参考):

制备的10%小鼠肝组织匀浆线粒体上清用试剂二稀释4倍,取稀释后的样本20 μ L,按操作表操作,结果如下:测定孔初始OD值A₁为0.900,反应4 min后测定OD值A₂为0.426, Δ A_测 = 0.900 - 0.426 = 0.474。对照孔初始OD值A₁为0.914,反应4 min后测定OD值A₂为0.471, Δ A_对 = 0.914 - 0.471 = 0.443。10%小鼠肝组织匀浆线粒体蛋白浓度为12.14 gprot/L,计算结果为:

线粒体复合物 V 酶活 =
$$\frac{0.474 - 0.443}{6220 \times 0.65} \times 0.23 \div 4 \div 0.02 \div 12.14 \times 4 \times 10^6 = 7.26$$
 U/gprot

接说明书操作,测定小鼠肝组织(10%线粒体蛋白浓度为12.14 gprot/L,稀释4倍,加样量 $20~\mu$ L)、小鼠肾组织(10%线粒体蛋白浓度为12.33 gprot/L,稀释4倍,加样量 $20~\mu$ L)、小鼠肌肉组织(10%线粒体蛋白浓度为1.86 gprot/L,稀释4倍,加样量 $20~\mu$ L)、大鼠肝组织(10%线粒体蛋白浓度为7.50 gprot/L,稀释4倍,加样量 $20~\mu$ L)中线粒体复合物V活力(如下图):



附录3 问题答疑

| 问题 | 可能原因 | 建议解决方案 | |
|--------|-----------|----------------------------|--|
| 样本测不出值 | 样本浓度低或者稀释 | 増加上样量或重新匀浆提高匀浆浓度 | |
| | 倍数较大 | 有加工什里以 E 刷 刁 水 俠 同 刁 水 水 及 | |
| | 样本匀浆液放置时间 | 重新处理样本 | |
| | 过长 | | |
| | 反应工作液失效 | 建议试剂用完后避光 2-8℃ 保存。试 | |
| | | 剂配制后尽量在8h完成测定实验。 | |

声明

- 1. 试剂盒仅供研究使用,如将其用于临床诊断或任何其他用途,我公司将 不对因此产生的问题负责,亦不承担任何法律责任。
- 2. 实验前请仔细阅读说明书并调整好仪器,严格按照说明书进行实验。
- 3. 实验中请穿着实验服并戴乳胶手套做好防护工作。
- 4. 试剂盒检测范围不等同于样本中待测物的浓度范围。如果样品中待测物 浓度过高或过低,请对样本做适当的稀释或浓缩。
- 5. 若所检样本不在说明书所列样本类型之中,建议先做预实验验证其检测 有效性。
- 6. 最终的实验结果与试剂的有效性、实验者的相关操作以及实验环境等因素密切相关。本公司只对试剂盒本身负责,不对因使用试剂盒所造成的样本消耗负责,使用前请充分考虑样本可能的使用量,预留充足的样本。