

## 延胡索酸酶（Fumarate Hydratase）活性试剂盒说明书

（货号：G0869W48 微板法 48 样）

### 一、产品简介：

延胡索酸酶又名延胡索酸水化酶（EC 4.2.1.2），存在于线粒体中的富马酸酶是柠檬酸循环中的关键酶之一，存在于胞质中的富马酸酶与氨基酸和富马酸酯的代谢关系密切。在人类中，该酶缺失会导致严重的健康问题，例如胎儿脑畸形，肌张力低下等。

延胡索酸酶催化延胡索酸转化成 L-苹果酸，L-苹果酸在苹果酸脱氢酶的作用下，同时使 NAD<sup>+</sup>还原成 NADH，通过检测 NADH 在 340nm 的增加速率得出延胡索酸酶的活性大小。

### 二、试剂盒的组成和配制：

试剂名称	规格	保存要求	备注
试剂一	液体 60mL×1 瓶	-20℃保存	
试剂二	液体 15mL×1 瓶	-20℃保存	
试剂三	液体 0.5mL×1 瓶	-20℃保存	
试剂四	粉体 mg×1 支	-20℃保存	临用前甩几下使粉剂落入底部，再加 1.2mL 蒸馏水溶解，可-20℃分装保存。
试剂五	粉体 mg×1 支	-20℃保存	临用前甩几下使粉剂落入底部，再加 0.6mL 蒸馏水溶解，-20℃保存。
试剂六	液体 μL×1 支	-20℃保存	临用前甩几下使试剂落入底部，再加 0.6mL 蒸馏水溶解，-20℃保存。
试剂七	液体 8mL×1 瓶	4℃保存	
试剂八	液体 mL×1 支	4℃保存	

### 三、所需的仪器和用品：

酶标仪、96 孔板、可调式移液器、低温离心机、水浴锅、研钵。

### 四、延胡索酸酶活性测定：

#### 1. 线粒体制备（提示：整个线粒体的提取过程须保持 4℃低温环境）：

- ① 称取约 0.1g 组织或收集 500 万细胞，加入 1mL 试剂一，用冰浴匀浆器或研钵匀浆，转移至离心管后于 4℃×700g 离心 10min。
- ② 弃沉淀，上清液移至另一离心管中，4℃×12000g 离心 10min。上清液即胞浆提取物，可用于测定胞浆中的延胡索酸酶（此步可选做），沉淀为线粒体。
- ③ 在沉淀（线粒体）中加入 200μL 试剂二和 2μL 试剂三，超声波破碎（冰浴，功率 20% 或 200W，超声 3s，间隔 10 秒，重复 30 次），液体置于冰上用于线粒体中延胡索酸酶活性测定。

【注】：若增加样本量，可按照组织质量(g)：提取液体积(mL)为 1：5~10 的比例进行提取，或按照细胞数量( $10^4$ )：提取液(mL)为 500~1000：1 的比例进行提取。

#### 2、上机检测：

- ① 酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 340nm。
- ② 所有试剂解冻至室温（25℃）或于水浴锅（25℃）中孵育 15-30min。
- ③ 在 96 孔板中依次加入：

试剂名称 (μL)	测定管
样本	20
试剂四	20
试剂五	10
试剂六	10
试剂七	130
混匀, 37°C 孵育 20min	
试剂八	10
混匀, 立即于 340nm 下读取各管吸光值 A1, 37°C 孵育 30min 后读取 A2, ΔA=A2-A1。	

## 五、结果计算:

### 1、按样本蛋白浓度计算:

酶活定义: 在 37°C 下, 每毫克组织蛋白每分钟产生 1 nmol NADH 为一个酶活单位。

$$\begin{aligned} \text{延胡索酸酶活性}(\text{nmol}/\text{min}/\text{mg prot}) &= [\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V1 \times \text{Cpr}) \div T \\ &= 107.2 \times \Delta A \div \text{Cpr} \end{aligned}$$

### 2、按样本鲜重计算:

酶活定义: 在 37°C 下, 每克组织每分钟产生 1 nmol NADH 为一个酶活单位。

$$\text{延胡索酸酶活性}(\text{nmol}/\text{min}/\text{g 鲜重}) = [\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (W \times V1 \div V) \div T = 21.7 \times \Delta A \div W$$

### 3、按细菌/细胞密度计算:

酶活定义: 在 37°C 下, 每 1 万个细菌/细胞每分钟产生 1 nmol NADH 为一个酶活单位。

$$\text{延胡索酸酶活性}(\text{nmol}/\text{min}/10^4 \text{ cell}) = [\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (500 \times V1 \div V) \div T = 0.044 \times \Delta A$$

V1---加入样本体积, 0.02 mL;

V---加入提取液体积, 0.202 mL;

V2---反应体系总体积,  $2 \times 10^{-4}$  L;

d---96 孔板光径, 0.5cm;

T---反应时间, 30 min;

W---样本质量, g;

$\epsilon$ ---NADH 摩尔消光系数,  $6.22 \times 10^3$  L/mol/cm; 500---细胞数量, 万;

Cpr---样本蛋白质浓度, mg/mL, 建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒。