

## Mitochondrial Respiratory Complex V Activity Assay Kit

### 线粒体复合体V/ATP合成酶(分解作用)试剂盒说明书(磷钼酸比色法)

货号: G0876F | 方法: 可见分光法 | 规格: 24 样

#### 一、产品简介:

线粒体呼吸链复合体 V, 通常称为 ATP 合成酶(ATP synthase)、F 型 ATP 酶(F type ATPase) 和 F1F0ATP 酶 (F1F0ATPase), 是线粒体氧化磷酸化的终极反应。复合物 V 的主要功能在于产生大部分细胞所需要的能量 ATP, 也可逆过程水解 ATP。在动物中该酶异常会导致心肌和神经系统疾病。

利用线粒体呼吸链复合体 V 可水解 ATP 产生 ADP 和 Pi 的功能, 通过测定 Pi 增加速率来测定线粒体复合体V的酶活性大小。

#### 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 30mL×1 瓶	4°C保存	
试剂二	液体 6mL×1 瓶	4°C保存	
试剂三	液体 0.2mL×1 支	4°C保存	
试剂四	液体 8mL×1 瓶	4°C保存	
试剂五	粉剂×1 支	4°C保存	临用前甩几下使粉末全部落入试管底部, 加入 1.2mL 蒸馏水, 混匀备用。
试剂六	液体 5mL×1 瓶	4°C保存	
试剂七	A:粉体 mg×1 瓶 B:液体 3mL×1 瓶	4°C保存	临用前在试剂 A 中加 2.9mL 的 B 液, 再加 37.1mL 的蒸馏水, 混匀溶解备用。
标准品	粉体 mg×1 支	4°C保存	若重新做标曲, 则用到该试剂。

**【注】:**全程需无磷环境; 试剂配置最好用新枪头和玻璃移液器等, 也可用一次性塑料器皿, 避免磷污染。

#### 三、所需的仪器和用品:

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm)、水浴锅、台式离心机、可调式移液器、研钵、冰和蒸馏水。

#### 四、线粒体复合体 V 活性检测:

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定, 了解本批样品情况, 熟悉实验流程, 避免实验样本和试剂浪费!

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

- 称取约 0.1g 组织或收集 500 万细菌/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°C×700g 离心 10min (若漂浮有脂肪, 可用枪头去除)。
- 弃沉淀, 上清液移至另一离心管中, 4°C×12000g 离心 10min。沉淀即为提取的线粒体, 用作第④步操作。
- (选做) 上步得到的上清液即为胞浆提取物, 可作为样本用于测定从线粒体泄漏的线粒体呼吸链复合体 V, 用于判断线粒体提取效果。
- 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复合体 V 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, 或按照细菌/细胞数量 (10<sup>4</sup>): 提取液 (mL) 为 500~1000: 1 的比例进行提取。

##### 2、上机检测:

- ① 可见分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 700nm，蒸馏水调零。
- ② 将试剂四和五和六置于 37°C（哺乳动物）或 25°C（其它物种）于恒温振荡培养箱或水浴锅中孵育 15min；在 EP 管中依次加入：

试剂名称（μL）	测定管	对照管
试剂四	160	160
样本	20	
试剂五	20	20
混匀后置于 37°C（哺乳动物）或 25°C（其它物种），准确反应 30min。		
试剂六	100	100
样本		20
混匀，12000rpm，4°C 离心 5min，上清液待测		

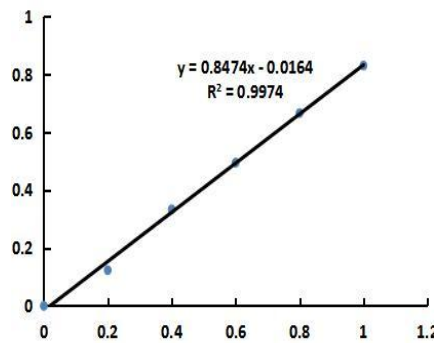
- ③ 显色反应，在 1mL 玻璃比色皿（光径 1cm）中加入：

上清液	150	150
试剂七	600	600
混匀，室温静置 3min，700nm 下读取各管吸光值， $\Delta A = A_{测定} - A_{对照}$ （每个样本做一个自身对照）。		

注意：本操作流程适用于绝大多数常规样本检测，实验条件可根据实际样本状态适度微调；针对特殊类型样本，我司技术支持可提供专属优化建议。

## 五、结果计算：

- 1、标准曲线方程： $y = 0.8474x - 0.0164$ ，x 是标准品摩尔质量（μmol/mL），y 是  $\Delta A$ 。



标准曲线示意图

说明：标准曲线由标准品测定获得，具体制作方法详见随货说明书或咨询技术支持。

- 2、按蛋白浓度计算：

定义：每小时每毫克组织蛋白分解 ATP 产生 1μmol 无机磷的量为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{复合体 V 活性}(\mu\text{mol/h/mg prot}) &= [(\Delta A + 0.0164) \div 0.8474 \times V2] \div (V1 \times Cpr) \div T \\ &= 35.4 \times (\Delta A + 0.0164) \div Cpr \end{aligned}$$

- 3、按样本鲜重计算：

定义：每小时每克组织分解 ATP 产生 1μmol 无机磷的量为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{复合体 V 活性}(\mu\text{mol/h/g 鲜重}) &= [(\Delta A + 0.0164) \div 0.8474 \times V2] \div (W \times V1 \div V) \div T \\ &= 7.15 \times (\Delta A + 0.0164) \div W \end{aligned}$$

- 4、按细菌或细胞密度计算：

定义：每小时每 1 万个细菌或细胞分解 ATP 产生 1μmol 无机磷的量为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{复合体 V 活性}(\mu\text{mol/h}/10^4 \text{ cell}) &= [(\Delta A + 0.0164) \div 0.8474 \times V_2] \div (500 \times V_1 \div V) \div T \\ &= 0.014 \times (\Delta A + 0.0164) \end{aligned}$$

V--提取液体积, 0.202 mL; V1---样本体积, 0.02mL; V2---酶促反应总体积, 0.3mL;

T--反应时间, 1/2 小时; W--样本鲜重, g; 500---细菌或细胞总数, 500 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。