乙酰胆碱酯酶(acetylcholinesterase,AchE)活性测定试剂盒说明书

分光光度法 50 管/48 样

注意:正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。

测定意义:

AchE 属于丝氨酸水解酶,广泛存在于各种动物组织和血清中。AchE 催化乙酰胆碱(Ach)水解,在神经传导调节中起重要作用。

测定原理:

AchE 催化 Ach 水解生成胆碱,胆碱与二硫对硝基苯甲酸(DTNB)作用生成 5-巯基-硝基苯甲酸(TNB); TNB 在 412 nm 处有吸收峰,通过测定 412 nm 吸光度增加速率,计算 AchE 活性。

自备仪器和用品:

可见分光光度计、低温离心机、水浴锅、可调式移液枪、1mL 玻璃比色皿和蒸馏水。

试剂组成和配制:

提取液:液体×1瓶,4℃保存。

试剂一:液体×1瓶,4℃保存。

试剂二: 粉剂×1 瓶,4℃保存。临用前加入 2.6mL 试剂一,充分震荡溶解。

试剂三: 粉剂×1 瓶,4℃保存。临用前加入 2.6mL 试剂一, 充分震荡溶解。

粗酶液提取:

- 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℃离心 10min,取上清液待测。
- 2. 细菌、真菌:按照细胞数量(10⁴ 个): 试剂一体积(mL)为 500~1000: 1 的比例(建议 500 万细胞加入 1mL 提取液),冰浴超声波破碎细胞(功率 300w,超声 3 秒,间隔 7 秒,总时间 3min);然后 8000g,4℃,离心 10min,取上清置于冰上待测。
- 3. 血清等液体: 直接测定。

测定操作:

- 1. 分光光度计预热 30 min,调节波长到 412 nm,蒸馏水调零。
- 2. 试剂二置于 37℃水浴中预热 30min。
- 3. 取 1mL 玻璃比色皿,依次加入 **100μL 上清液**、800 μL 试剂一、50μL 试剂二和 50 μL 试剂三,迅速混匀,于 412nm 处测定 3min 内吸光值变化,第 10s 吸光值记为 A1,第 190s 吸光值记为 A2。 \triangle A 测定管=A2-A1。

注意:空白管只需测定一次。

AchE 活性计算公式:

1. 组织 AchE 活性

(1) 按照蛋白浓度计算

活性单位定义: 每毫克蛋白每分钟催化产生 1nmol TNB 的酶量为 1 个酶活单位。

AchE 酶活(nmol/min/mg prot)= (△A÷ε÷d×V 反总×10⁹)÷(Cpr ×V 样)÷T

$$= 245 \times \triangle A \div Cpr$$

(2) 按照样本质量计算

 $= 245 \times \triangle A \div W$

2. 细菌、细胞 AchE 活性

苏州科铭生物技术有限公司 www.cominbio.com

活性单位定义:每 10^4 个细胞每分钟催化产生 1nmol TNB 的酶量为 1 个酶活单位。 AchE 酶活(nmol/min/ 10^4 cell)= ($\triangle A \div \epsilon \div d \times V$ 反总× 10^9)÷(细胞数量×V 样÷V 样总)÷T = $245 \times \triangle A \div 4$ 细胞数量

3. 血清 AchE 活性

活性单位定义:每毫升血清每分钟催化产生 $1nmol\ TNB$ 的酶量为 1 个酶活单位。 AchE 酶活 $(nmol/min\ /mL) = (\triangle A \div \epsilon \div d \times V 反总 \times 10^9) \div V$ 样 $\div T$

=245×△A

ε: TNB 摩尔消光系数, 13.6×10³ L/mol/cm; V 反总: 反应体系总体积 (L), 1 mL=0.001 L; 10⁶: 1mol=1×10⁶μmol; V 样总: 加入提取液体积, 1mL; Cpr: 蛋白浓度 (mg/mL); W: 样本质量, g; V 样: 加入上清液体积 (mL), 0.1 mL; T: 反应时间 (min), 3 min。