

## 髓过氧化物酶（MPO）活性检测试剂盒说明书

产品货号	产品名称	包装规格	测定方法
AYHD1-M48	髓过氧化物酶（MPO）活性检测试剂盒	48T	微量法
AYHD1-M96		96T	

### 一、测定意义：

顺乌头酸酶（ACO）作为三羧酸循环的关键限速酶，其活性测定可反映动物细胞线粒体能量代谢状态：线粒体 ACO（如 ACO2）通过催化柠檬酸与异柠檬酸的可逆转化调控 TCA 循环通量,其活性异常直接关联能量生成障碍，与心肌缺血、肝损伤等代谢性疾病的病理进程密切相关；同时，胞质型 ACO（如 ACO1）兼具铁硫簇结合功能，参与细胞铁稳态调控，其活性变化可作为铁代谢紊乱（如铁过载、贫血）及氧化应激损伤的潜在生物标志物，为相关疾病的机制研究与临床诊断提供重要代谢指标。

### 二、测定原理：

顺乌头酸酶（ACO）催化柠檬酸转化为异柠檬酸后，体系中预先加入的还原型辅酶 NADH 在异柠檬酸脱氢酶的作用下，伴随异柠檬酸的氧化脱羧被氧化为氧化型辅酶  $\text{NAD}^+$ ；由于 NADH 在 340nm 波长处具有特征性光吸收，而  $\text{NAD}^+$  在此波长下无显著吸收，因此通过实时监测反应体系在 340nm 处光吸收值的下降幅度，可间接反映 ACO 催化生成异柠檬酸的速率，进而定量评估 ACO 的催化活性。

### 三、试剂组成：

试剂名称	试剂装量(48T)	试剂装量(96T)	保存条件
提取液	液体 60mL×1 瓶	液体 110mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂一	液体 3mL×1 瓶	液体 6mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂二	液体 3mL×1 瓶	液体 6mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂三	粉剂 ×1 瓶	粉剂 ×2 瓶	-20℃保存
<b>试剂三配制：</b> 用时每瓶粉剂加入蒸馏水 3mL，混匀充分溶解，-20℃保存 1 周，避免反复冻融。			
试剂四	液体 3mL×1 瓶	液体 6mL×1 瓶	2-8℃保存

**注：**试剂四为易挥发试剂，使用后-20℃避光密封保存，避免反复冻融。

### 四、操作步骤：

#### 样本前处理

- 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 0.1 g 组织，加入 1 mL 提取液）进行冰浴匀浆。5000 rpm，4℃离心 10 min，取上清置冰上待测。
- 2、细菌、细胞：按照细胞数量  $10^4$  个：提取液体积（mL）500~1000:1 的比例（建议 500 万细胞加入 1 mL 提取液），冰浴超声波破碎细胞（功率 300w，超声 3s，间隔 7s，总时间 3 min），5000 rpm，4℃离心 10min，取上清置冰上待测。

#### 测定步骤

- 1、酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 340nm。
- 2、测定前将试剂恢复至常温；
- 3、样本测定（在 96 孔板中依次加入下列试剂）：

试剂（μL）	空白管	测定管
样本	-	40
蒸馏水	40	-
试剂一	40	40
试剂二	40	40
试剂三	40	40
试剂四	40	40
混合均匀，记录 340nm 处 20s 时吸光值 A1 和 5min20s 时的吸光值 A2，计算 $\Delta A_{\text{测定}} = A1_{\text{测定}} - A2_{\text{测定}}$ 。 $\Delta A_{\text{空白}} = A1_{\text{空白}} - A2_{\text{空白}}$ ； $\Delta A = \Delta A_{\text{测定}} - \Delta A_{\text{空白}}$ 。（空白管只做 1-2 管）		

### 五、顺乌头酸酶（ACO）活性测定：

- 1、组织、细胞样本活性计算

- (1) 按样本蛋白浓度计算

**单位定义：**每毫克蛋白每分钟消耗 1nmol NADH 为一个酶活力单位。

**计算公式：** $ACO\text{ (nmol/min/mg)} = [\Delta A \times V_{\text{反应}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V_{\text{样}} \times Cpr) \div T = 268 \times \Delta A \div Cpr$

(2) 按样本质量计算

**单位定义：**每克组织每分钟消耗 1nmol NADH 为一个酶活力单位。

**计算公式：** $ACO\text{ (nmol/min/g)} = [\Delta A \times V_{\text{反应}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}} \times W) \div T = 268 \times \Delta A \div W$

(3) 按细菌或细胞数量计算：

**单位定义：**每 1 百万个细菌或细胞每分钟消耗 1nmol NADH 为一个酶活力单位。

**计算公式：** $ACO\text{ (nmol/10}^4\text{ cell)} = [\Delta A \times V_{\text{反应}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}} \times 500) \div T = 0.536 \times \Delta A$

$V_{\text{反应}}$ ：反应体系总体积， $0.2 \times 10^{-3}\text{ L}$ ； $\epsilon$ ：NADH， $6.22 \times 10^3\text{ L/mol/cm}$ ；

$d$ ：96 孔板光径，0.6cm； $V_{\text{样}}$ ：加入样本体积，0.04mL； $V_{\text{样总}}$ ：加

入提取液体积，1mL； $T$ ：反应时间，5min； $Cpr$ ：样本蛋白质浓度，

mg/mL； $10^9$ ：单位换算系数， $1\text{ mol}=10^9\text{ nmol}$ ； $W$ ：样本质量，g；

500：细菌或细胞总数，500 万。

## 六、 注意事项：

1、样本处理需保持低温（如  $4^\circ\text{C}$ ），避免反复冻融，防止酶蛋白变性，同时需去除样本中可能存在的金属离子螯合剂（如 EDTA），以免破坏酶活性中心。

2、试剂三易受光和温度影响降解，需分装避光冻存（ $-20^\circ\text{C}$  以下），使用前快速解冻并现配现用。

## 【厂家信息】

生产企业：南京陌凡生物科技有限公司

地址：南京市栖霞区红枫科技园 A6 栋 2 层

## 【售后微信】



## 【说明书核准及修改日期】

核准日期：2025 年 4 月 7 日

修改日期：2025 年 4 月 7 日