

延胡索酸酶（Fumarate Hydratase）活性试剂盒说明书

（紫外法 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⁺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 3.2mL 蒸馏水溶解，可分装保存。
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 1.7mL 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 1.6mL 蒸馏水溶解，-20℃保存。
试剂七	液体 12mL×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：

紫外分光光度计、1mL 石英比色皿（光径 1cm）、可调式移液器、低温离心机、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（10⁴）：提取液（mL）为 500~1000：1 的比例进行提取。

2、上机检测：

- ① 紫外分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 340nm，蒸馏水调零。
- ② 所有试剂解冻至室温（25℃）。
- ③ 在 1mL 石英比色皿（光径 1cm）中依次加入：

试剂名称 (μL)	测定管
样本	60
试剂四	60
试剂五	30
试剂六	30
试剂七	490
混匀, 37℃ 孵育 20min	
试剂八	30
混匀, 立即于 340nm 下读取各管吸光值 A1, 37℃ 孵育 30min 后读取 A2, ΔA=A2-A1。	

- 【注】**1. 若提完的线粒体检测液样本中蛋白含量过高(如呈现浑浊状态),需减少样本加样量(如减至 30μL, 则试剂七相应增加), 则改变后的样本体积 V1 代入计算公式重新计算。
2. 若 ΔA 差值较小, 可以延长反应时间 T(如增至 60min 或更长), 或加大样本量 V1(如增至 100μL, 试剂七相应减少), 则改变后的反应时间 T 和样本体积 V1 代入计算公式重新计算。

五、结果计算:

1、按样本蛋白浓度计算

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

$$\begin{aligned} \text{延胡索酸酶活性 (nmol/min/mg prot)} &= [\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V1 \times Cpr) \div T \\ &= 62.5 \times \Delta A \div Cpr \end{aligned}$$

2、按样本鲜重计算

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

$$\text{延胡索酸酶活性 (nmol/min/g 鲜重)} = [\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (W \times V1 \div V) \div T = 12.6 \times \Delta A \div W$$

3、按细菌/细胞密度计算

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

$$\text{延胡索酸酶活性 (nmol/min/10}^4 \text{ cell)} = [\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (500 \times V1 \div V) \div T = 0.025 \times \Delta A \div W$$

V1---加入样本体积, 0.06 mL;

V---加入提取液体积, 0.202 mL;

V2---反应体系总体积, 7×10⁻⁴ L;

d---光径, 1cm;

T---反应时间, 30 min;

W---样本质量, g;

ε---NADH 摩尔消光系数, 6.22×10³ L/mol/cm;

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。