

400-901-9800

sales@bioss.com.cn

support@bioss.com.cn

脂肪酸合成酶(FAS)活性检测试剂盒

Fatty Acid Synthase Assay Kit

分光光度法

货号: AK240 规格: 50T/48S 产品组成及保存条件:

编号	规格	储存条件
AK240-A	50ml×1 瓶	-20℃保存;用前 1 d 取出置于 4℃充分解冻后混匀。
AK240-B	粉剂×1 瓶	4℃保存;临用前加入 1100 μL AK240-D,充分溶解。
AK240-C	粉剂×1 瓶	4℃保存;临用前加入 1100 µL AK240-D,充分溶解。
AK240-D	50ml×1 瓶	4℃保存;
AK240-E	粉剂×1 瓶	4℃保存;临用前加入 2100µL AK240-D,充分溶解。

※ 正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定。

简介:

意义:脂肪酸合成酶 (Fatty Acid Synthase, FAS) 是脂肪酸合成关键酶,催化乙酰辅酶 A 和丙二酰辅酶 A 而生成长链脂肪酸。FAS 普遍 表达于各种组织细胞中,在哺乳动物肝、肾、脑、肺和乳腺以及脂肪组织中表达丰富。

原理:脂肪酸合成酶催化乙酰 CoA、丙二酰 CoA 和 NADPH 生成长链脂肪酸和 NADP+; NADPH 在 340nm 有吸收峰, 而 NADP+没有;通过测定 340nm 光吸收下降速率,计算 FAS 活性。

自备用品:

研钵、冰、台式离心机、紫外分光光度计、1mL 石英比色皿、可调式移液枪和蒸馏水。

粗酶提取:

- 组织:按照组织质量(g): AK240-A 体积(mL)为 1: 5~10 的比例(建议称取约 0.1g 组织,加入 1mL AK240-A)进行冰浴匀浆。16000rpm, 4℃离心 40min,取上清置冰上待测。
- 2. 细菌、真菌: 按照细胞数量(104 个): AK240-A 体积(mL)为 500~1000: 1 的比例(建议 500 万细胞加入 1mL AK240-A), 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 16000rpm, 4℃, 离心 40min, 取上清置于冰上待测。
- 3. 血清等液体:直接测定。

测定步骤:

- 1. 分光光度计预热 30min,调节波长到 340 nm,蒸馏水调零。
- 2. AK240-D 置于 40℃水浴中预热 30 min。
- 3. 在 1mL 石英比色皿中依次加入下列试剂

上清液

试剂名称	空白管 (μL)	测定管 (μL)			
蒸馏水	100				
AK240-B	20				
AK240-C	20				
AK240-D	820				
AK240-E	40				
迅速混匀后 340nm 处测定吸光值,记录第 30s 和 90s 时吸光值, 分别记录为					
A1 和 A2。△A 空=A1-A2。					

100

AK240-B	20
AK240-C	20
AK240-D	820
AK240-E	40

迅速混匀后于 340nm 处测定吸光值,记录第 30s 和 90s 时吸光值,分别记录为 A1 和 A2。△A 测=A3-A4。

注意: 空白管只需测定一次

FAS 活性计算公式:

1. 按照蛋白浓度计算

活性单位定义: 37℃中每毫克蛋白每分钟氧化 1 µmol NADPH 为 1 个酶活单位。

FAS (μ mol/min/mg prot) = [(\triangle A 测定管- \triangle A 空白管)÷ ϵ ÷d×V 反总×10⁶]÷(Cpr×V 样)÷T

=1.61×(△A 测定管-△A 空白管) ÷Cpr

※ 蛋白定量检测建议使用本公司: BCA Protein Assay Kit (C05-02001)

2. 按照样本质量计算

活性单位定义: 37℃中每克组织每分钟氧化 1 µmol NADPH 为 1 个酶活单位。

FAS (μmol/min/g) = [(△A 测定管-△A 空白管)÷ε÷d×V 反总×10°]÷(W×V 样÷V 样总)÷T =1.61×(△A 测定管-△A 空白管)÷W

3. 按细胞数量计算

活性单位定义: 37℃中每 10⁴ 个细胞每分钟氧化 1 μmol NADPH 为 1 个酶活单位。

FAS (μmol/min/10⁴cell) = [(\triangle A 测定管- \triangle A 空白管)÷ε÷d×V 反总×10⁶]÷(细胞数量×V 样÷V 样 总)÷T=1.61×(\triangle A 测定管- \triangle A 空白管) ÷细胞数量

4. 按液体体积计算

活性单位定义: 37℃中每毫升样本每分钟氧化 1 µmol NADPH 为 1 个酶活单位。

FAS (μ mol/min/mL) = [(\triangle A 测定管- \triangle A 空白管)÷ ϵ ÷d×V 反总×10 6]÷V 样÷T

=1.61×(△A 测定管-△A 空白管)

注: ε: NADPH 摩尔消光系数, 6.22×10^3 /mol/cm; d: 比色皿光径, 1 cm; V 反总: 反应体系总体积, $1000 \mu L = 0.001 L$; Cpr: 上清液蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; V 样: 加入反应体系中上清液体积, $100 \mu L = 0.1 \text{ mL}$; T: 反应时间, 1 min。

注意事项:

1. 配制好的试剂 4℃保存,三天内使用完毕。