

线粒体呼吸链复合体 II 活性检测试剂盒说明书

Mitochondrial Respiratory Chain Complex II Activity Assay Kit

微量法

货号：AK069

规格：100T/96S

产品组成及保存条件：

编号	规格	储存条件
提取液 1	65mL×2 瓶	4°C保存；
提取液 2	22mL×1 瓶	-20°C保存；
AK069-A	16mL×1 瓶	4°C保存；若试剂有析出，取上清溶液使用即可；
AK069-B	粉剂×1 支	-20°C保存；临用前加入 0.1mL 丙酮（丙酮易挥发，使用完毕后注意封口，-20°C可保存 2 个月）；然后根据用量用丙酮 100 倍稀释后使用，现用现配；
AK069-C	粉剂×2 支	4°C保存；临用前取一支加入 1mL 丙酮溶解备用；用不完的试剂-20°C分装保存 4 周；
工作液配制：临用前根据用量将丙酮、AK069-B（稀释后）和 AK069-C 按 1:2:1 比例混合，现用现配；		
AK069-D	2.5mL×1 瓶	4°C保存；
AK069-E	1.5mL×1 瓶	4°C保存；

简介：

意义：线粒体复合体 II 又称琥珀酸-辅酶 Q 还原酶，广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞的线粒体中，催化琥珀酸氧化生成延胡索酸，同时辅基 FAD 还原为 FADH2，后者进一步还原氧化型辅酶 Q 生成还原型辅酶 Q，是呼吸电子传递链的支路。

原理：复合体 II 的催化产物还原型辅酶 Q 可进一步还原 2,6-二氯吲哚酚，2,6-二氯吲哚酚在 605nm 有特征吸收峰，通过检测 2,6-二氯吲哚酚的减少速率来计算该酶活性。

自备用品：

可见分光光度计/酶标仪、台式离心机、水浴锅、可调式移液器、微量玻璃比色皿/96 孔板、研钵/匀浆器、丙酮、冰和蒸馏水。

样本的前处理：

- 准确称取 0.1g 组织或收集 500 万细胞，加入 1mL 提取液 1，用冰浴匀浆器或研钵匀浆。
- 将匀浆 600g, 4°C离心 10min。弃沉淀，将上清液移至另一离心管中，11000g, 4°C离心 15min，得到上清液和沉淀。
- 上清液即为除去线粒体的胞浆蛋白，可用于测定从线粒体泄漏的复合体 II（此步可选做）。
- 步骤 2 中得到的沉淀即为线粒体，加入 200uL 提取液 1 和 200uL 提取液 2，超声波破碎（冰浴，功率 20% 或 200W，超声 5s，间隔 10 秒，重复 15 次），用于线粒体复合体 II 酶活性测定，并且用于蛋白含量测定。

测定步骤：

- 分光光度计/酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 605nm，蒸馏水调零。
- 将 AK069-A 于 37°C预热 15min。
- 样本测定，在微量玻璃比色皿/96 孔板中按照下表操作：

试剂名称	测定管(ul)
样本	10
AK069-A	140
工作液	20
AK069-D	20
AK069-E	10

将上述试剂分别加入比色皿/96 孔板后迅速吹打混匀，记录第 10s 的吸光值 A1，迅速将比色皿连同反应液一起放入 37°C 水浴中准确反应 5 分钟（酶标仪有控温功能的将温度调节至 37°C），之后迅速取出记录 5min10s 时的吸光度 A2，计算 $\Delta A = A1 - A2$ 。

线粒体复合体 II 活力单位的计算

a.按微量比色皿计算：

1. 按样本蛋白浓度计算

单位的定义：每 mg 组织蛋白每分钟消耗 1 nmol 2,6-二氯吲哚酚定义为一个酶活力单位。

$$\text{复合体 II 活性 } (U/\text{mg prot}) = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T \\ = 190.5 \times \Delta A \div C_{\text{pr}}$$

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

V 反总：反应体系总体积， $2 \times 10^{-4}\text{L}$; ϵ ：2,6-二氯吲哚酚摩尔消光系数， $2.1 \times 10^4\text{L/mol/cm}$; d：比色皿光径，1cm; V 样：加入样本体积，0.01mL; T：反应时间，5min; Cpr：样本蛋白质浓度，mg/mL; 10^9 ：单位换算系数， $1\text{mol}=10^9\text{nmol}$ 。

2. 按样本鲜重计算(检测样本数为 100T/48S)

单位的定义：每 g 组织每分钟消耗 1 nmol 2,6-二氯吲哚酚定义为一个酶活力单位。

$$\text{复合体 II 活性 } 1 (U/g \text{ 质量}) = [\Delta A_1 \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (W \div V_{\text{提取}} \div V_{\text{样本}}) \div T \\ = 190.5 \times \Delta A_1 \div W$$

$$\text{复合体 II 活性 } 2 (U/g \text{ 质量}) = [\Delta A_2 \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (W \div V_{\text{重悬}} \times V_{\text{样本}}) \\ \div T = 76.2 \times \Delta A_2 \div W$$

$$\text{复合体 II 总活性 (U/g 质量)} = 190.5 \times \Delta A_1 \div W + 76.2 \times \Delta A_2 \div W$$

注： ΔA_1 ：上清测定值； ΔA_2 ：沉淀测定值；V 反总：反应体系总体积， $2 \times 10^{-4}\text{L}$; ϵ ：2,6-二氯吲哚酚摩尔消光系数， $2.1 \times 10^4\text{L/mol/cm}$; d：比色皿光径，1cm; V 样：加入样本体积，0.01 mL; V 提取：加入提取液 1 体积，1mL; V 重悬：沉淀重悬体积，0.4 mL; T：反应时间，5 min; Cpr：样本蛋白质浓度，mg/mL; W：样本质量，g; 10^9 ：单位换算系数， $1\text{mol}=10^9\text{nmol}$ 。

3. 按细胞数量计算(检测样本数为 100T/48S)

单位的定义：每 10^6 个细胞每分钟消耗 1 nmol 2,6-二氯吲哚酚定义为一个酶活力单位。

$$\text{复合体 II 活性 } 1 (U/10^6 \text{ 细胞}) = [\Delta A_1 \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (N \div V_{\text{提取}} \div V_{\text{样本}}) \div T \\ = 190.5 \times \Delta A_1 \div N$$

$$\text{复合体 II 活性 } 2 (U/10^6 \text{ 细胞}) = [\Delta A_2 \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (N \div V_{\text{重悬}} \times V_{\text{样本}}) \\ \div T = 76.2 \times \Delta A_2 \div N$$

$$\text{复合体 II 总活性 (U/10^6 细胞)} = 190.5 \times \Delta A_1 \div N + 76.2 \times \Delta A_2 \div N$$

注： ΔA_1 ：上清测定值； ΔA_2 ：沉淀测定值；V 反总：反应体系总体积， $2 \times 10^{-4}\text{L}$; ϵ ：2,6-二氯吲哚酚摩尔消光系数， $2.1 \times 10^4\text{L/mol/cm}$; d：比色皿光径，1cm; V 样：加入样本体积，0.01 mL; V 提取：加入提取液 1 体积，1mL; V 重悬：沉淀重悬体积，0.4 mL; T：反应时间，5 min; N：细胞数量，以 10^6 计； 10^9 ：单位换算系数， $1\text{mol}=10^9\text{nmol}$ 。

b.按 96 孔板计算：

将上述公式中的 d-1cm 改为 d-0.6cm 进行计算即可。

注意事项：

1. 为保证实验结果的准确性, 需先取 1-2 个样做预实验, 如果测定的吸光值大于 1.2(微量比色皿) /0.8 (96 孔板), 可用蒸馏水稀释上清液后再测定, 计算结果时注意乘以稀释倍数; 若 ΔA 大于 0.6 (微量比色皿) /0.4 (96 孔板), 需将样本稀释适当倍数 (计算公式中乘以相应稀释倍数); 若 ΔA 偏小, 则可以通过增加加入的样本体积来提高灵敏度。
2. 样本蛋白浓度需自行测定。由于提取液中含有一定浓度的蛋白 (约 1mg/mL), 所以在测定样本蛋白浓度时 需要减去重悬试剂 (提取液 1+ 提取液 2) 本身的蛋白含量 (约 0.5mg/mL)。
3. 推荐使用样本蛋白浓度计算酶活, 若用样本质量计算, 则需加测胞浆提取物酶活, 上清和沉淀酶活之和方为总酶活。