

乙酰胆碱酯酶（AChE）活性测定试剂盒说明书

微量法 100T/96S

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 412nm 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/酶标仪、微量石英比色皿/96 孔板、低温离心机、水浴锅、可调式移液枪和蒸馏水。

试剂组成和配制：

试剂一：液体×1 瓶，4℃ 保存。

试剂二：液体×1 瓶，4℃ 保存。

试剂三：粉剂×1 支，4℃ 保存。临用前加入 1.3 mL 试剂二，充分震荡溶解。

试剂四：粉剂×1 支，4℃ 保存。临用前加入 1.3 mL 试剂二，充分震荡溶解。

粗酶液提取：

1. 组织：按照组织质量（g）：试剂一体积（mL）为 1：5~10 的比例（建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 试剂一）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（ 10^4 个）：试剂一体积（mL）为 500~1000：1 的比例（建议 500 万细胞加入 1mL 试剂一），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/酶标仪预热 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. 取微量石英比色皿/96 孔板，依次加入 20 μ L 上清液、160 μ L 试剂二、10 μ L 试剂三和 10 μ L 试剂四，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。 ΔA 测定管 = A2-A1。

AChE 活性计算：

a. 使用微量石英比色皿测定的计算公式如下

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。

$$\begin{aligned} \text{AChE 酶活}(\text{nmol}/\text{min}/\text{mg prot}) &= (\Delta A \div \epsilon \div d \times V \text{ 反总} \times 10^9) \div (\text{Cpr} \times V \text{ 样}) \div T \\ &= 245 \times \Delta A \div \text{Cpr} \end{aligned}$$

(2) 按照样本质量计算

活性单位定义：每克组织每分钟催化产生 1nmol TNB 的酶量为 1 个酶活单位。

$$\begin{aligned} \text{AChE 酶活}(\text{nmol}/\text{min}/\text{g 鲜重}) &= (\Delta A \div \epsilon \div d \times V \text{ 反总} \times 10^9) \div (W \times V \text{ 样} \div V \text{ 样总}) \div T \\ &= 245 \times \Delta A \div W \end{aligned}$$

2. 细菌、细胞 AChE 活性

活性单位定义：每 10⁴ 个细胞每分钟催化产生 1nmol TNB 的酶量为 1 个酶活单位。

$$\begin{aligned} \text{AChE 酶活}(\text{nmol}/\text{min}/10^4 \text{ cell}) &= (\Delta A \div \epsilon \div d \times V \text{ 反总} \times 10^9) \div (\text{细胞数量} \times V \text{ 样} \div V \text{ 样总}) \div T \\ &= 245 \times \Delta A \div \text{细胞数量} \end{aligned}$$

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。

$$\begin{aligned} \text{AChE 酶活}(\text{nmol}/\text{min} / \text{mL}) &= (\Delta A \div \epsilon \div d \times V \text{ 反总} \times 10^9) \div V \text{ 样} \div T \\ &= 245 \times \Delta A \end{aligned}$$

ϵ : TNB 摩尔消光系数, 13.6×10³ L/mol/cm; d : 比色皿光径, 1 cm; V 反总: 反应体系总体积 (L), 200 μ L=2×10⁻⁴L; V 样总: 提取液体积, 1 mL; 10⁶: 1mol=1×10⁶ μ mol; Cpr : 蛋白浓度 (mg/mL); V 样: 加入上清液体积 (mL), 0.02 mL; W : 样品质量; T : 反应时间 (min), 3 min。

b.使用 96 孔板测定的计算公式如下

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。

$$\begin{aligned} \text{AChE 酶活}(\text{nmol}/\text{min}/\text{mg prot}) &= (\Delta A \div \epsilon \div d \times V \text{ 反总} \times 10^9) \div (\text{Cpr} \times V \text{ 样}) \div T \\ &= 490 \times \Delta A \div \text{Cpr} \end{aligned}$$

(2) 按照样本质量计算

活性单位定义：每克组织每分钟催化产生 1nmol TNB 的酶量为 1 个酶活单位。

$$\begin{aligned} \text{AChE 酶活}(\text{nmol}/\text{min}/\text{g 鲜重}) &= (\Delta A \div \epsilon \div d \times V \text{ 反总} \times 10^9) \div (W \times V \text{ 样} \div V \text{ 样总}) \div T \\ &= 490 \times \Delta A \div W \end{aligned}$$

2. 细菌、细胞 AChE 活性

活性单位定义：每 10⁴ 个细胞每分钟催化产生 1nmol TNB 的酶量为 1 个酶活单位。

$$\begin{aligned} \text{AChE 酶活}(\text{nmol}/\text{min}/10^4 \text{ cell}) &= (\Delta A \div \epsilon \div d \times V \text{ 反总} \times 10^9) \div (\text{细胞数量} \times V \text{ 样} \div V \text{ 样总}) \div T \\ &= 490 \times \Delta A \div \text{细胞数量} \end{aligned}$$

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。

$$\begin{aligned} \text{AChE 酶活}(\text{nmol}/\text{min} / \text{mL}) &= (\Delta A \div \epsilon \div d \times V \text{ 反总} \times 10^9) \div V \text{ 样} \div T \\ &= 490 \times \Delta A \end{aligned}$$

ϵ : TNB 摩尔消光系数, 13.6×10³ L/mol/cm; d : 96 孔板光径, 0.5 cm; V 反总: 反应体系总体积 (L), 200 μ L=2×10⁻⁴L; V 样总: 提取液体积, 1 mL; 10⁶: 1mol=1×10⁶ μ mol; Cpr : 蛋白浓度 (mg/mL); V 样: 加入上清液体积 (mL), 0.02 mL; W : 样品质量; T : 反应时间 (min), 3 min。