

整的单层培养细胞，某一酶的活力，然后再测定破碎细胞分离膜的酶活力，如果后者强于前者，则表明细胞内存在这种酶，如果两者无大差别，表明酶只存在在细胞膜上，即可确定为膜的标志酶。这类标志酶有5'-核苷酸酶、磷酸二酯酶、(Na⁺K⁺)ATP酶等。

酶测定法有其缺点，①标准的细胞膜酶较难找到；②经过试剂处理，机械磨碎、离心及蔗糖梯度离心等步骤，酶活力容易受影响。因此，在匀浆前后，均需测定酶活力，以便对照检查。因处理过程易造成酶失活，实际的酶活力应大于实测的数字。③成纤维细胞膜的分离采用小泡形式较好。小泡内可能含有可溶性蛋白质及细胞膜标志酶。这些东西影响测定结果，即影响细胞膜浓缩度计算上的准确性。

同位素法 一般直接或间接用¹²⁵I标记细胞膜。膜上的蛋白质的—NH₂，—SH，经氧化作用与¹²⁵I联在一起。然后测定匀浆中CPM/mg及分离出的细胞膜的CPM/mg，从而得到浓缩度。

同位素法存在一些缺点：①由于细胞膜成份经常有转换，膜上的¹²⁵I能被带入细胞内，这时做CPM测定到的浓缩度就较低。为减少这种影响，标记操作需在低温(4℃)进行，时间应尽量短，并尽快进行匀浆。②材料中或多或少会有死细胞，¹²⁵I和乳酸过氧化物酶能进入其中，因而非细胞膜的部分被标记上了。③¹²⁵I标记细胞膜常以酶为媒介，常用的是乳酸过氧化物酶，通过这个酶可形成¹²⁵I₂，一部分¹²⁵I₂进入细胞内，与高尔基体、内质网的脂类结合，这样就又使浓缩度加大，增加了误差。

由于匀浆时内质网可能附着到细胞膜的片断上，结果也会降低细胞膜的浓缩度。在分离过程中，核、小体及片膜(fraction)中都不同程度地标记有¹²⁵I。实际上，核、小体或线粒体上都可能附有细胞膜的小泡或小片。

科技消息

这是一种快速，简单灵敏的染色技术，整个染色过程仅需30分钟，而灵敏度比溴化乙锭法至少提高20倍。它适用于变性DNA、单链DNA和双链DNA片断。

因为凝胶上的指痕可被银染色，因此在取凝胶时必需戴聚丙烯手套。现将染色方法简单介绍如下：

1. 氨性硝酸银溶液的配制：在40毫升0.1M NaOH溶液中，加入15M氢氧化铵3ml，再加16% (W/V)硝酸银水液10ml，待最初形成的黑色沉淀物溶解后，加水到200ml。

2. 把胶板浸入上述溶液中，10分钟后倒去氨性硝酸银溶液，胶板进一步用蒸馏水冲洗2—5分钟。

3. 最后将凝胶浸泡在500ml含有5ml 1% (W/V)

总之，评价上述两种方法，不能简单地根据所测得的数据；有时浓缩度大小并不一定真正反映方法有效。

最后结果，应以浓缩度和产量共同表示。虽然在细胞膜的分离制备方面已做了许多改进，但得到的样品，仍不可能很纯。根据酶活力及CPM测定，细胞膜经分离后一般要损失约50%。细胞的形态如何，对产量有影响，例如，都是单层培养细胞，但人类成纤维细胞薄，膜与质的比高于L₉₂₉细胞，其细胞膜的产量就可能高于L₉₂₉，最高浓缩度也就不同，可以由几倍到几十倍；一般可用的浓缩度，是十倍左右。在不知实际的细胞膜重/细胞重时，可根据细胞情况做合理估计。

分离得的细胞膜仅占细胞重量的0.2—5%。制备细胞膜，需要的细胞数量相当大，悬浮培养及组织中的细胞多，数量上容易满足，而采用单层培养要得到大量细胞，过程很长，工作量大，且艰巨。下面介绍一种简化分离人成纤维细胞膜的方法：

将细胞用下述液体进行低涨处理10分钟。 1mM NaHCO₃为低涨缓冲液； 0.25mM PMSF (phenyl methyl sulphonyl fluoride，为蛋白水解酶抑制剂)不溶于水，须先溶于0.01% 二甲亚砜中，再溶在NaHCO₃中。搅拌2小时左右，待细胞涨开后，用 1mM NaHCO₃做介质，手摇培养瓶即可把细胞分离下来，并能形成许多小泡，不必用匀浆器。

关于蔗糖梯度分离，一般可用陡度梯度。但在决定梯度之前，应该做连续密度梯度离心。因为实验开始前可能不知道细胞膜材料的密度。连续密度梯度离心为渐进的，例如蔗糖浓度为从5%—50%。经离心18—24小时后，达到真正平衡，可求出密度，然后根据这种梯度，决定陡度梯度分离。

[北京市肿瘤防治研究所细胞生物学研究室
赵孟莲 高 燕整理]

用银染色聚丙烯酰胺凝胶上的核酸

析鲜配制的柠檬酸溶液和0.5ml 35% 甲醛的蒸馏水中振荡，DNA带在3—5分钟内开始显现，10—20分钟后显示完毕。要检测0.001—0.005微克相当于500个碱基对的DNA，最合适的浸泡时间是20分钟。

4. 如将凝胶放入45% 甲醇，10% 醋酸中即可停止染色。在氨基硫酸铜和硫代硫酸钠混合液(15M硫代硫酸钠100ml与等体积0.15M硫酸铜/0.6M氯化钠/0.9M氢氧化铵混合)中浸泡2—10分钟，带重叠区域即部分脱色，如适当延长浸泡时间可达到完全脱色。用大量蒸馏水冲洗并在50%的甲醇中平衡后，可再用银复染。欲停止脱色，可用10%柯达清洁剂。

[J. of Biochem. and Biophys. Methods,
5, 219, 1981 马顺富摘译]