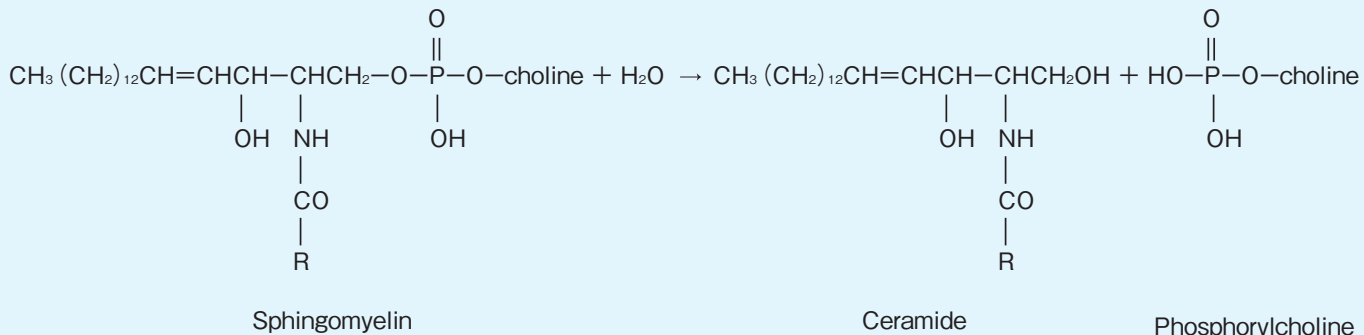


(Diagnostic Reagent Grade)

T-30

SPHINGOMYELINASE [SPC]

from *Streptomyces* sp.
(Sphingomyelin cholinophosphohydrolase, EC 3.1.4.12)



Preparation and Specification

Appearance : White to brownish amorphous powder, lyophilized
Specific activity : More than 400 U/mg solid

Properties

Substrate specificity	: See Table 1	Figure 1
Molecular weight	: 37.5 kDa (SDS-PAGE)	Figure 2
Isoelectric point	: pH 8.6	
Michaelis constant	: Sphingomyelin 0.45 × 10 ⁻³ M	
Optimum pH	: 7.0–8.0	
pH stability	: 5.0–8.0 (37°C, 60 min)	
Thermal stability	: Stable at 40°C and below (pH7.2, 10 min)	Figure 3
Storage stability	: At least one year at -20°C	
Effect of detergents	: See Table 2	
Effect of metal ions	: See Table 3	
Stabilizer	: Mg ²⁺	
Activators	: Mg ²⁺ , Mn ²⁺ , Non-ionic detergents	
Inhibitor	: EDTA	

Applications for Diagnostic Test

This enzyme is useful for enzymatic determination of sphingomyelin when coupled with alkaline phosphatase (T-08) and choline oxidase (T-05).

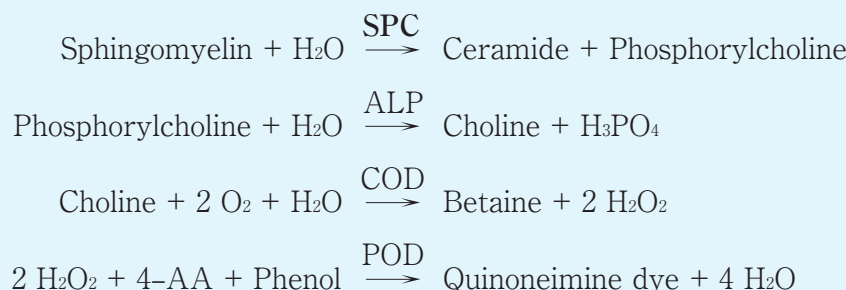
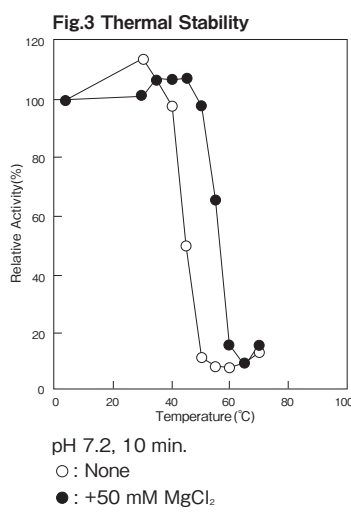
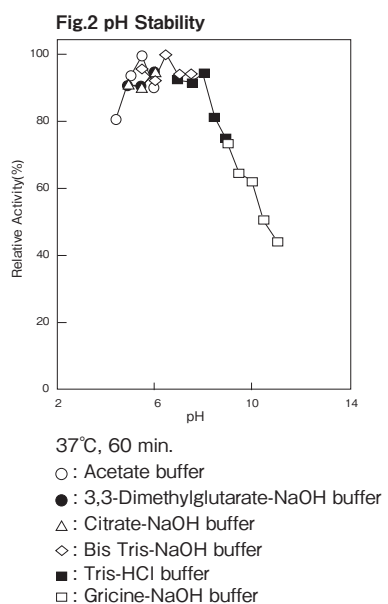
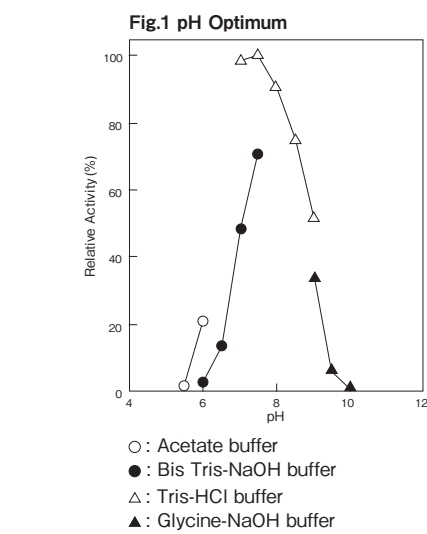


Table 1. Substrate specificity

Substrate	Relative activity (%)
Sphingomyelin	100
Lecithin	0
Lysolecithin	0
Phosphatidylethanolamine	0
Phosphatidylserine	0
Phosphatidylinositol	0

Table 3. Effect of metal ions on SPC activity

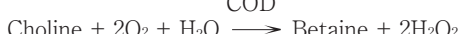
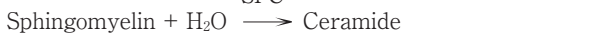
Metal (2 mM)	Relative activity (%)
None	2
MgCl ₂	97
MgSO ₄	97
MnCl ₂	100
CoCl ₂	39
NiCl	6
CaCl ₂	3
Na ₂ MoO ₄	1
ZnSO ₄	1



Assay

Principle

The assay is based on the increase in absorbance at 540 nm as the formation of dye in the following reactions:



Unit definition

One unit is defined as the amount of enzyme which hydrolyzes 1 μmole of sphingomyelin per minute at 37°C under the conditions specified in the assay procedure.

Reagents

1. Reaction mixture

0.2 M Tris-HCl buffer pH 8.0	0.25 ml
10 mM MgCl ₂ solution	0.20 ml
6 mM Sphingomyelin solution ¹⁾	0.10 ml
500 U/ml ALP solution ²⁾	0.02 ml
120 U/ml COD solution ³⁾	0.084 ml
100 U/ml POD solution ⁴⁾	0.02 ml
0.2 % 4-AA solution	0.10 ml

0.2 % TODB solution	0.10 ml
1.0 M NaCl solution	0.01 ml
1 % (W/V) Triton X-100 solution	0.10 ml
Distilled water	0.016 ml
1): 6 mM Sphingomyelin solution Dissolve 42.2 mg of sphingomyelin with 10 ml of 5% (W/V) Triton X-100.	
2): 500 U/ml ALP solution Dissolve 5000 U of ALP with 10 ml of 10 mM Tris-HCl buffer pH 9.0.	
3): 120 U/ml COD solution Dissolve 1200 U of ALP with 10 ml of 10 mM Tris-HCl buffer pH 8.0.	
4): 100 U/ml POD solution Dissolve 1000 U of ALP with 10 ml of distilled water.	
2. Enzyme dilution buffer 10mM Tris-HCl buffer pH 8.0 containing 0.1% (W/V) TritonX-100 and 10 mM NaCl.	
3. Reaction stopper 1.0% (W/V) SDS solution SDS: sodium dodecyl sulfate	
4. Reagents: Tris (hydroxymethyl) aminoethane: Sigma Chemical Co. # T-1503	
MgCl ₂ ·6H ₂ O: FUJIFILM Wako Pure Chemical Corporation #131-00162	
Spingomyelin: NOF Corporation # 308-17081	
ALP: Nagase Diagnostics Co., Ltd. # T-08	
COD: Nagase Diagnostics Co., Ltd. # T-05	
POD: Sigma Chemical Co. Type II #P-8250	
4-AA: NACALAI TESQUE, INC. Special grade #01907-52	
TODB (N, N-Bis (4-sulfobutyl) -3-methylaniline, disodium salt) : Dojindo Laboratories #OC22	
NaCl: FUJIFILM Wako Pure Chemical Corporation #191-01665	
Triton X-100: The Dow Chemical Company	
SDS: NACALAI TESQUE, INC. #316-06	

■ Enzyme solution

Weigh about 20 mg of test sample exactly and add enzyme dilution buffer to make a Total of 20 ml. Dilute it with enzyme dilution buffer as required.

SPC 活性測定法 (Japanese)

I. 試薬液

1. 反応試薬混合液

0.2M トリス - HCl buffer pH8.0	0.25 ml
10mM 塩化マグネシウム溶液	0.20 ml
6mM スフィンゴミエリン溶液 ¹⁾	0.10 ml
500U/ml ALP 溶液 ²⁾	0.02 ml
120U/ml COD 溶液 ³⁾	0.084 ml
100U/ml POD 溶液 ⁴⁾	0.02 ml
0.2% 4-AA 溶液	0.10 ml
0.2% TODB 溶液	0.10 ml
1.0M 塩化ナトリウム溶液	0.01 ml

■ Procedure

- Pipette accurately 1.0 ml of reaction mixture into a small test tube and preincubate at 37°C.
- After 3 min, add 40 μ l of enzyme solution and mix to start the reaction at 37°C.
※ In the case of a test blank add 40 μ l of enzyme dilution buffer in place of enzyme solution.
- At 10 min after starting the reaction, add 2.0 ml of the reaction stopper to stop the reaction.
- Measure the absorbance at 546 nm.
Absorbance sample : As
blank : Ab
 $0.070\text{Abs} \leq \Delta A = (\text{As} - \text{Ab}) \leq 0.450\text{Abs}$

■ Calculation

$$\text{Activity (U/mg)} = \frac{\Delta A / 10}{16.0 \times 1/2} \times \frac{1}{2} \times \frac{3.04}{0.04} \times \frac{1}{X}$$

16 : millimolar extinction coefficient of TODB at 546 nm ($\text{cm}^2 / \mu\text{mole}$)

1/2 : a multiplier derived from the fact that 2 mole of H_2O_2 produces 1 mole of dye

2 : a multiplier derived from the fact that 1 mole of sphingomyelin produces 2 mole of dye

10 : reaction time (min)

3.04 : final volume (ml)

0.04 : volume of emzyme solution (ml)

X : concentration of the sample in enzyme solution (mg/ml)

Storage

Storage at -20°C in the presence of a desiccant is recommended.

References

- Schneider, P. B. and Kennedy, E. P. (1967) J. Lipids Res. 8, 202-209.
- Yamaguchi, S. and Suzuki, K. (1977) J. Biol. Chem., 252, 3805-3813.
- Ikezawa, H., Mori, M., Ohyabu, T. and Taguchi, R. (1978) Biochem. Biophys. Acta, 528, 247-256.
- Pentchev, P. G., Brady, R. O., Gal, A. E. and Hibbert, S. R. (1977) Biochem. Biophys. Acta, 488, 312-321.

1% (W/V) トリトン X-100 溶液	0.10 ml
精製水	0.016 ml
1):6mM スフィンゴミエリン溶液 スフィンゴミエリン 42.2mg を 5% (W/V) トリトン X-100 溶液 10ml で溶解する。	
2):500U/ml ALP 溶液 ALP 5,000 単位 (U) を 10mM トリス - HCl 緩衝液 pH9.0 10ml で溶解する。	
3):120U/ml COD 溶液 COD 1,200 単位 (U) を 10mM トリス - HCl 緩衝液 pH8.0 10ml で溶解する。	
4):100U/ml POD 溶液 POD 1,000 単位 (PPU) を 精製水 10ml で溶解する。	

2. 酵素溶解希釈用液
0.1% TritonX-100 と 10mM NaCl を含む 10mM
トリス - HCl 緩衝液 pH8.0
3. 反応停止液
1.0% (W/V) SDS 溶液
SDS: ドデシル硫酸ナトリウム
4. 試薬
ト里斯 (ヒドロキシメチル) アミノメタン :
シグマ製 #T-1503
塩化マグネシウム : 富士フィルム和光純薬製
#131-00162
スフィンゴミエリン : 日油製 #308-17081
ALP: ナガセダイアグノスティックス製 #T-08
COD: ナガセダイアグノスティックス製 #T-05
POD: シグマ製 Type II #P-8250
4-AA: ナカライトスク製 特級 #01907-52
TODB (N,N-Bis (4-sulfobutyl) -3-methylaniline,
disodium salt) : 同仁化学研究所製 #OC22
塩化ナトリウム : 富士フィルム和光純薬製
#191-01665
Triton X-100 : Dow Chemical 製
SDS : ナカライトスク製 #316-06

II. 酵素試料液

検品約 20mg を精密に量り、酵素溶解希釈用液で全容 20ml とする。
その液を酵素溶解希釈用液で適宜希釈する。

III. 測定操作法

1. 小試験管に反応試薬混合液 1.0ml を正確に分注し、37°C で予備加温する。
2. 3 分経過後、酵素試料液 40 μl を正確に加えて混和し、37°C で反応を開始する。
※盲検は酵素試料液の代わりに酵素溶解希釈用液 40 μl を加える。
3. 10 分経過後、反応停止液 2.0ml を加えて混和し、反応を停止する。
4. 546nm における吸光度を測定する。
求められた吸光度を試料液について As
盲検液については Ab とする。
 $0.070 \text{ Abs.} \leq \Delta A = (\text{As} - \text{Ab}) \leq 0.450 \text{ Abs}$

IV. 計算

$$\text{活性 (U/mg)} = \frac{\Delta A/10}{16.0 \times 1/2} \times \frac{1}{2} \times \frac{3.04}{0.04} \times \frac{1}{X}$$

16 : TODB の 546nm におけるミリモル分子吸光係数
(cm²/ μmole)

1/2 : H₂O₂ 2 モルから 色素 1 モルが生成することによる
係数

2 : スフィンゴミエリン 1 モルから H₂O₂ 2 モルが生成
することによる係数

10 : 反応時間 (min)

3.04 : 反応総液量 (ml)

0.04 : 反応に供した酵素試料液量 (ml)

X : 酵素試料液の検品濃度 (mg/ml)