

Mg²⁺- ATP 酶活性测定说明书

(货号:BP10485W 微板法 48样 有效期: 3个月)

一、指标介绍:

 Mg^{2+} -ATP 酶与细胞维持胞内 Mg^{2+} 浓度有关,可在运输 Mg^{2+} 的同时催化 ATP 水解生成 ADP 和无机磷。通过测定无机磷的量可确定该酶活性高低。

二、试剂盒的组成和配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
提取液	提取液 90mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	粉体 1 瓶	4℃保存	1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动用一用); 2. 加入 20mL 提取液,混匀溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂二	粉体 1 瓶	-20℃保存	1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动用一用); 2. 加入 15mL 提取液,混匀溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂三	液体 5mL×1 瓶	4℃保存	
试剂四	A:粉体 1 瓶 B:液体 1mL×1 支	4℃避光保存	1. 临用前向 A 试剂中加 1.49mL 的 B 液, 再加 11.51mL 的蒸馏水, 混匀溶解备用; 2. 需避光, 现配现用, 变蓝色不能使用。
标准品	粉体 1 支	4℃保存	1. 若重新做标曲,则用到该试剂; 2. 按照说明书中标曲制作步骤进行配制; 3. 溶解后的标品一周内用完。

【注】:全程操作需无磷环境;试剂配置最好用新的枪头和玻璃移液器等,也可以用一次性塑料器皿,避免磷污染。

三、实验器材:

研钵(匀浆机)、冰盒(制冰机)、台式离心机、可调式移液枪、水浴锅(烘箱、培养箱、金属浴)、 96 孔板、离心管、酶标仪、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

四、指标测定:

建议先选取 1-3 个差异大的样本(例如不同类型或分组)进行预实验,熟悉操作流程,根据预实验结果确定或调整样本浓度,以防造成样本或试剂不必要的浪费!

1、样本提取:

① 组织样本: 称取约 0.1g 组织, 加入 1mL 提取液, 进行冰浴匀浆。 4℃×12000rpm 离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

【注】: 若增加样本量,可按照组织质量(g):提取液体积(mL)为1:5~10的比例进行提取。

② 细菌/细胞样本:

先收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清;取约 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液,超声波破碎细菌或细胞(冰浴,功率 200W,超声 3s,间隔 10s,重复 30 次); 12000rpm $4^{\circ}C$ 离心 10min,取上清,置冰上待测。

【注】: 若增加样本量,可按照细菌/细胞数量(104):提取液(mL)为500~1000:1的比例进行提取。

③ 液体样本:直接检测;若浑浊,离心后取上清检测。

网址: www.bpelisa.com



2、检测步骤:

- ① 酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 700nm,所有试剂解冻至室温(25℃)。
- ② 在 EP 管中依次加入:

试剂组分 (μL)	测定管	对照管	
试剂一	100	100	
试剂二	100		
蒸馏水		100	
样本	100	100	
37°C 孵育 20min			
试剂三	50	50	
混匀,12000rpm,4℃离心 5min,上清液待测			

③ 显色反应(在

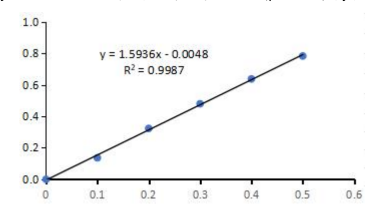
上清液	150	150
试剂四	100	100

混匀, 室温静置 10min, 700nm 下读取各管吸光值, △A=A 测定-A 对照(每个样本做一个自身对照)。

96 孔板中操作):

五、结果计算:

1、标准曲线方程: y = 1.5936x - 0.0048, x 是标准品摩尔质量($\mu mol/mL$), y 是 ΔA 。



2、按蛋白浓度计算:

定义:每小时每毫克组织蛋白分解 ATP 产生 1μ mol 无机磷的量为一个酶活力单位。酶活力(μ mol/h/mg prot)=[(Δ A+0.0048)÷1.5936×V2]÷(V1×Cpr)÷T

$$=6.6 \times (\triangle A + 0.0048) \div Cpr$$

3、按样本鲜重计算:

定义: 每小时每克组织分解 ATP 产生 1μ mol 无机磷的量为一个酶活力单位。酶活力(μ mol/h/g 鲜重)=[(Δ A+0.0048)÷1.5936×V2]÷(W×V1÷V)÷T

$$=6.6\times(\triangle A+0.0048)\div W$$

4、按细菌或细胞密度计算:

定义:每小时每 1 万个细菌或细胞分解 ATP 产生 1μ mol 无机磷的量为一个酶活力单位。酶活力(μ mol/h/ 10^4 cell)=[(\triangle A+0.0048)÷1.5936×V2]÷(500×V1÷V)÷T

$$=0.0132\times(\triangle A+0.0048)$$

网址: www.bpelisa.com



5、液体中酶活力计算:

定义:每小时每毫升液体分解 ATP 产生 1μ mol 无机磷的量为一个酶活力单位。酶活力(μ mol/h/mL)=[(Δ A+0.0048)÷1.5936×V2]÷V1÷T=6.6×(Δ A+0.0048)

V---加入提取液体积, 1mL; V1---加入样本体积, 0.1mL;

V2---酶促反应总体积, 0.35mL; T---反应时间, 1/3 小时;

W---样本鲜重, g; 500---细菌或细胞总数, 500 万。

Cpr---样本蛋白质浓度, mg/mL; 建议使用本公司的蛋白含量检测试剂盒。

附:标准曲线制作过程:

- 1 标准品用 1mL 蒸馏水溶解。(母液需在两天内用),标准品母液浓度为 50μmol/mL。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如:0,0.1,0.2,0.3,0.4,0.5μmol/mL。也可根据实际样本调整标准品浓度。
- 2 标品稀释参照表如下:
- 1. 吸取标准品母液 100uL,加入 900uL 蒸馏水,混匀得到 5μmol/mL 的标品稀释液;
- 2. 吸取 5μmol/mL 的标品稀释液 100μL,加入 900μL 蒸馏水,混匀得到 0.5μmol/mL 的标品稀释液待用。

	רויקון ממינון כמ בבביי	F/K 10002, 7/H/	COURT WIND	, 16-5 1921 0.0	д , (, і С Н — 1111 ў та	0 (1 ((() () () () ()
标品浓度	0	0.1	0.2	0.3	0.4	0.5
μmol/mL	O	0.1	0.2	0.5	0.4	0.3
标品稀释液	0	40	0.0	120	1.60	200
uL	0	40	80	120	160	200
水 uL	200	160	120	80	40	0
各标准管混匀待用。						

3 依据显色反应阶段测定管的加样表操作,根据结果,以各浓度吸光值减去 0 浓度吸光值,过 0 点制作标准曲线。

试剂名称 (μL)	标准管	0 浓度管(仅做一次)
标品	150	
蒸馏水		150
试剂四	100	100

混匀, 室温静置 10min, 700nm 下读取各管吸光值, △A=A 测定-0 浓度管。

网址: www.bpelisa.com