

400-901-9800

sales@bioss.com.cn

support@bioss.com.cn

Na+k+ -ATP 酶活性检测试剂盒说明书

Na⁺K⁺-ATPase Assay Kit

可见分光光度法

货号: AK270 规格: 50T/24S 产品组成及保存条件:

编号	规格	储存条件		
提取液 ES37	50mL×1 瓶	4℃保存;		
AK270-A	10mL×1 瓶	4℃保存;		
AK270-B	5mL×1 瓶	4℃保存;		
AK270-C	5mL×1 瓶	4℃保存;		
AK270-D	粉剂×3 瓶	-20℃保存。用时每支加 1mL 蒸馏水,现用现配。用不完的		
		试剂-20℃可保存一周。		
AK270-E	5mL×1 瓶	4℃保存;		
AK270-F	粉剂×1 瓶	4℃保存;用时加入 3mL 蒸馏水,4℃保存。		
AK270-G	粉剂×1 瓶	4℃保存;用时加入 25mL 蒸馏水,溶解后 4℃保存一周。		
AK270-H	粉剂×1 瓶	4℃保存;用时加入 25mL 蒸馏水,溶解后 4℃保存一周。		
AK270-I	25mL×1 瓶	室温保存。		
AK270-标储	1mL×1 瓶	10μmol/mL 标准磷贮备液,4℃保存。		

标准磷应用液 (0.5μmol/mL) 配制:将 AK270-标储用蒸馏水 20 倍稀释充分混匀即可。

定磷剂的配制:按 H_2O : AK270-G: H: I=2: 1: 1: 1 的比例配制,配好的定磷剂应为浅黄色。若无色则试剂失效,若是蓝色则为磷污染,定磷剂现用现配。

注意: 配试剂最好用新的烧杯、玻棒和玻璃移液器, 也可以用一次性塑料器皿, 避免磷污染。

※ 正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定。

简介:

意义: Na+K+- ATP 酶广泛分布于植物、动物、微生物和细胞中, 可催化ATP 水解生成ADP 和无机磷。

原理: Na+K+-ATP 酶分解 ATP 生成 ADP 及无机磷,通过测定无机磷的量来确定 ATP 酶活性。

自备用品:

可见分光光度计、水浴锅、台式离心机、可调式移液器、1ml 玻璃比色皿、研钵、冰和蒸馏水。

粗酶液提取:

1. 组织样本的制备:

按照组织质量 (g): 提取液 ES37 体积(mL)为 1: 5~10 的比例 (建议称取约 0.1g 组织, 加入 1mL 提取液 ES37),进行冰浴匀浆。8000g 4 \mathbb{C} 离心 10min,取上清,置冰上待测。

2. 细菌或细胞样本的制备:

细菌或培养细胞: 先收集细菌或细胞到离心管内, 离心后弃上清; 按照细菌或细胞数量 $(10^4 \text{ } \)$: 提取液 ES37 体积 (mL) 为 500~1000: 1 的比例 (建议 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液 ES37),超声波破碎细菌或细胞 (冰浴,功率 20%或 200W,超声 3s,间隔 10s,重复 30 次); 8000g 4° C 离心 10min,取上清,置冰上待测。

3. 血清(浆)样品:直接检测。

测定步骤

- 1. 分光光度计预热 30min, 调节波长到 660nm, 蒸馏水调零。
- 2. 酶促反应: 在 EP 管中加入下列试剂

试剂名称	对照管 (μL)	测定管 (µL)				
AK270-A	130	90				
AK270-B	40	40				
AK270-C	40	40				
AK270-D	40	40				
AK270-E		40				
样本		200				
混匀,37℃(哺乳动物)或25℃(其他物种)准确水浴10min						
AK270-F	50	50				
样本	200					
混匀,8000g,25℃离心10min,取上清液						

3. 定磷(在 1.5ml EP 管中加入下列试剂)

上清液	空白管 (µL)	标准管 (µL)	对照管 (µL)	测定管(μL)
标准磷应用液(0.5µmol/mL)		100		
上清液(μL)			100	100
蒸馏水	100			
定磷试剂	1000	1000	1000	1000

混匀,室温放置30min,在 660nm 处,记录各管吸光值 A: A 空白管、A 标准管、A 对照管、A 测定管。

4. 注意:

- (1) 由于每一个样都必须做对照,本试剂盒 50 管保证测 24 份 Na+K+- ATP 酶。
- (2) 此法具有微量、灵敏、快速的特点。所以对测定所用试管要求严格无磷。
- (3) 空白管和标准管只要各做 1-2 管。

Na+K+- ATP 酶活性计算:

1. 血清(浆)Na+K+-ATP 酶活力的计算:

定义:每小时每毫升血清(浆)中 Na $^+$ K $^+$ -ATP 酶分解 ATP 产生 1 μ mol 无机磷的量为一个酶活力单位。

Na*K*-ATP 酶活力 (U/mL) = [C 标准管xV 总]x(A 测定管-A 对照管)÷(A 标准管-A 空白管)÷V 样÷T = 7.5x(A 测定管-A 对照管)÷(A 标准管-A 空白管)

- 2. 组织、细菌或细胞中 Na+K+-ATP 酶活力的计算:
 - (1) 按蛋白浓度计算:

定义:每小时每毫克组织蛋白中 Na+K+-ATP 酶分解 ATP 产生 1µmol 无机磷的量为一个酶活力单位。

Na⁺K⁺-ATP 酶活力 (U/mg prot) = [C 标准管×V 总]×(A 测定管-A 对照管)÷(A 标准管-A 空白管)÷(Cpr×V 样)÷T = 7.5×(A 测定管-A 对照管)÷(A 标准管-A 空白管)÷Cpr

(2) 按样本鲜重计算:

定义: 每小时每克组织中 Na+K+-ATP 酶分解 ATP 产生 1µmol 无机磷的量为一个酶活力单位。

Na+K+-ATP 酶活力 (U/g) = [C 标准管xV 总]x(A 测定管-A 对照管)÷(A 标准管-A 空白管)÷(V 样÷V 样总xW)÷T=7.5x(A 测定管-A 对照管)÷(A 标准管-A 空白管)÷W

(3) 按细菌或细胞密度计算:

定义: 每小时每 1 万个细菌或细胞中 Na+K+-ATP 酶分解 ATP 产生 1μ mol 无机磷的量为一个酶活力单位。

Na+K+-ATP 酶活力 (U/10⁴ cell) = [C 标准管xV 总]x(A 测定管-A 对照管)÷(A 标准管-A 空白管)÷(500xV 样÷V 样总)÷T = 0.015x(A 测定管-A 对照管)÷(A 标准管-A 空白管)

注: C 标准管:标准管浓度, 0.5μmol/mL; V 总:酶促反应总体积, 0.5mL; V 样:加入样本体积, 0.2mL; V 样总:加入提取液体积, 1mL; T:反应时间, 1/6 小时; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本鲜重, g; 500:细菌或细胞总数, 500 万。

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