



微信公众号

肌酸激酶活性检测试剂盒

Creatine Kinase(CK) Activity Assay Kit

分光光度法

产品编号：AK532V

产品规格：50T/48S

产品组成及保存条件：

编号	规格	储存条件
ES532	60 mL×1 瓶	4℃保存
AK532-A	粉剂×1 瓶	-20℃保存；临用前加 10 mL 蒸馏水溶解；用不完的分装后-20℃保存，禁止反复冻融；
AK532-B	粉剂×1 瓶	-20℃保存；临用前加入 0.5 mL 蒸馏水溶解；用不完的分装后-20℃保存，禁止反复冻融；
AK532-C	粉剂×2 瓶	-20℃保存；临用前取一支加入 0.5 mL 蒸馏水溶解；用不完的分装后-20℃保存，禁止反复冻融；
AK532-D	粉剂×2 瓶	-20℃保存；临用前取一支加入 0.65 mL 蒸馏水溶解；用不完的分装后-20℃保存，禁止反复冻融；
AK532-E	15 mL×1 瓶	4℃保存；
工作液：临用前根据用量将试剂 A、试剂 B、试剂 C、试剂 D、试剂 E 以 70:4:7:10:90 的比例混合（体积比）。现用现配。使用前室温孵育 20min		

※ 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：肌酸激酶（Creatine Kinase, CK）(EC 2.7.3.2)也成为肌酸磷酸激酶，主要存在于心脏、肌肉以及脑等组织中，能可逆地催化肌酸与 ATP 之间的转磷酰基反应，是一个与细胞能量运转、肌肉收缩、ATP 再生有直接关系的重要激酶。

原理：CK 催化磷酸肌酸和 ADP 生成肌酸和 ATP，己糖激酶催化 ATP 与葡萄糖形成 6-磷酸葡萄糖，6-磷酸葡萄糖脱氢酶催化 6-磷酸葡萄糖与 NADP+生成 NADPH，导致 340nm 光吸收值增加，以此来表示 CK 酶活。

自备用品：

天平、低温离心机、恒温水浴锅、紫外分光光度计、1cm 石英比色皿、恒温水浴锅、研钵/匀浆器、蒸馏水。

粗酶液提取：

- 组织样本：按照组织质量 (g)：提取液体积(mL)为 1: 5~10 的比例（建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 提取液）进行冰浴匀浆，然后 10000g, 4℃离心 15min，取上清，置冰上待测。
- 血清样本：直接测定。
- 细胞样本：按照细胞数量 (10⁴ 个)：提取液体积 (mL) 为 500~1000: 1 的比例（建议 500 万细胞加入 1mL 提取液）加入提取液，冰浴超声波破碎细胞（功率 300w，超声 3 秒，间隔 7 秒，总时间 3min）；然后于 4℃，10000g 离心 10min，取上清待测。

测定步骤：

- 分光光度计/酶标仪预热 30 min，调节波长到 340 nm，蒸馏水调零。
- 操作表：在 1cm 石英比色皿中加入下列试剂

	空白管 (μL)	测定管 (μL)
粗酶液		200
工作液	450	450
H_2O	550	350
在 1cm 石英比色皿/96 孔 UV 板中分别加入上述试剂，充分混匀后于 340nm 处测定 10s 时的吸光值 A1，迅速置于 37°C 水浴或者培养箱 3min，拿出迅速擦干测定 190s 时的吸光值 A2，计算 ΔA 测定管 = A2 测定 - A1 测定， ΔA 空白管 = A2 空白 - A1 空白， $\Delta\text{A} = \Delta\text{A}$ 测定管 - ΔA 空白管。（空白管只需做 1-2 次）		

CK 活性计算公式：

1. 按蛋白浓度计算：

活性单位定义：37°C，pH7.0 时，每毫克蛋白质每分钟催化产生 1nmol NADPH 为一个酶活单位。

$$\text{CK 活性 (U/mg prot)} = \Delta\text{A} \div (\varepsilon \times d) \times V_{\text{反总}} \times 10^9 \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T = 268 \times \Delta\text{A} \div C_{\text{pr}}$$

2. 按样本鲜重计算：

活性单位定义：37°C，pH7.0 时，每克样本每分钟催化产生 1nmol NADPH 为一个酶活单位。

$$\text{CK 活性 (U/g 质量)} = \Delta\text{A} \div (\varepsilon \times d) \times V_{\text{反总}} \times 10^9 \div (V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}} \times W) \div T = 268 \times \Delta\text{A} \div W$$

3. 按血清体积计算

活性单位定义：37°C，pH7.0 时，每 mL 血清每分钟催化产生 1nmol NADPH 为一个酶活单位。

$$\text{CK 活性 (U/mL)} = \Delta\text{A} \div (\varepsilon \times d) \times V_{\text{反总}} \times 10^9 \div V_{\text{样}} \div T = 268 \times \Delta\text{A}$$

4. 按细胞数量计算：

活性单位定义：37°C，pH7.0 时，每 1 万个细胞每分钟催化产生 1nmol NADPH 为一个酶活单位。

$$\text{CK 活性 (U/10}^4 \text{ cell)} = \Delta\text{A} \div (\varepsilon \times d) \times V_{\text{反总}} \times 10^9 \div (V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}} \times \text{细胞数量}) \div T = 268 \times \Delta\text{A} \div \text{细胞数量}$$

ε : NADPH 的摩尔消光系数， $6.22 \times 10^3 \text{ L/mol/cm}$ ；d: 比色皿光径，1cm；V 反总: 反应体系总体积，0.001L；V 样: 样本体积，0.2mL；V 样总: 提取液体积，1mL；Cpr: 样本蛋白浓度，mg/mL；W: 样本质量，g；

细胞数量: 以 10^4 为单位计算，万个；T: 反应时间，3min； 10^9 : 单位换算系数， $1\text{mol}=10^9\text{nmol}$ 。

注意事项：

1. 血清的 CK 不稳定，采集样本后尽快测定，4°C 避光保存可稳定 24h。
2. 样本蛋白质含量需要另外测定。
3. OD 值大于 0.6 可用提取液适当稀释样本，并在计算公式中相应的改变稀释倍数。