

📞 400-901-9800

sales@bioss.com.cn

techsupport@bioss.com.cn

# 乙酸激酶活性检测试剂盒

# **ACK Assay Kit**

紫外分光光度法

产品编号: AK464U 产品规格: 50T/48S 产品组成及保存条件:

	编号	规格	储存条件
	ES464	50mL×1 瓶	4℃保存;
	AK464-A	60mL×1 瓶	4℃保存;
	AK464-B	粉剂×2 瓶	-20℃保存;
	AK464-C	1.2mL×1 支	4℃保存;

### ※ 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:** 乙酸激酶(acetate kinase, ACK)主要存在于微生物中,催化乙酸和 ATP 生成乙酰磷酸和 ADP,是细菌碳代谢和能量代谢的关键酶,尤其是在古细菌甲烷合成代谢中起着中枢作用。

**原理:** (1) ACK 催化乙酸钠和 ATP 生成乙酰磷酸和 ADP, (2) 丙酮酸激酶催化 ADP 和 PEP 生成 ATP 和丙酮酸, (3) 乳酸脱氢酶催化丙酮酸和 NADH 生成乳酸和 NAD+, (4) 在 340nm 下测定 NADH 氧化生成 NAD+速率,即可反映

## ACK 活性。 **自备用品**:

紫外分光光度计、1mL 石英比色皿、台式离心机、水浴锅、可调式移液器、研钵、冰和蒸馏水。

#### 样品处理:

- 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<sup>4</sup> 个): ES464 体积(mL)为500~1000: 1 的比例(建议500 万细菌或细胞加入1mL ES464),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);15000g4℃离心10min,取上清,置冰上待测。
- 2. 组织:按照组织质量(g): ES464 体积(mL)为 1: 5~10 的比例(建议称取约 0.1g 组织, 加入 1mL ES464), 进行冰浴匀浆。15000g 4℃离心 10min,取上清,置冰上待测。

### 测定步骤:

- 1. 紫外分光光度计或酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 340nm,蒸馏水调零。
- 2. 工作液的配置: 临用前取 AK464-B 一瓶,加入 25mL AK464-A 和 500μL AK464-C,充分混合溶解,置于 37℃ (哺乳动物)或 25℃ (其它物种)水浴 5min;现配现用;
- **3.** 在 1mL 石英比色皿中加入 100μL 样本和 900μL 工作液,混匀,立即记录 340nm 处 20s 时的吸光值 A1 和 3min20s 后的吸光值 A2, 计算 ΔA=A1-A2。

### ACK 酶活性计算公式:

1. 按样本蛋白浓度计算:

单位的定义:每 mg 组织蛋白每分钟消耗 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。 ACK (nmol/min /mg prot) =  $[\Delta A \times V \ 反总 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V \ E \times Cpr) \div T = 536 \times \Delta A \div Cpr$ 

2. 按样本鲜重计算:

单位的定义:每 g 组织每分钟消耗 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。 ACK (nmol/min/g 鲜重) = [ $\Delta$ A×V 反总÷( $\epsilon$ ×d)×10 $^{9}$ ]÷(W× V 样÷V 样总)÷T = 536× $\Delta$ A÷W

3. 按细菌或细胞密度计算:

单位的定义:每 1 万个细菌或细胞每分钟消耗 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。 ACK (nmol/min /10<sup>4</sup> cell) = [ $\Delta$ A×V 反总÷( $\epsilon$ ×d)×10<sup>9</sup>]÷( $\epsilon$ 500×V 样÷V 样总)÷T = 1.072× $\epsilon$ A 注: V 反总:反应体系总体积,1×10<sup>-3</sup> L;  $\epsilon$ : NADH 摩尔消光系数,6.22×10<sup>3</sup> L / mol /cm; d: 比色皿光径,1cm; V 样:加入样本体积,0.1 mL; V 样总:加入提取液体积,1 mL; T:反应时间,3 min; Cpr: 样本蛋白质浓度,mg/mL; W: 样本质量,g; 500:细菌或细胞总数,500 万。