

上海茁彩生物科技有限公司
ZCIBIO Technology Co., Ltd



生化检测原理示意图

Cat. NO: ZC-S0369

Size: 100T/48S

Ca⁺⁺ Mg⁺⁺-ATP 酶检测试剂盒说明书

微量法

*正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

一、测定意义：

Ca⁺⁺ Mg⁺⁺-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。

二、测定原理：

根据 Ca⁺⁺ Mg⁺⁺ -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 酶活性高低。

三、需自备的仪器和用品：

可见分光光度计/酶标仪、水浴锅、台式离心机、可调式移液器、微量石英比色皿/96 孔板、研钵、冰和蒸馏水。

四、试剂的组成和配置：

种类	试剂规格	储存条件	使用方法及注意事项
提取液	液体 100mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	液体 10mL×1 瓶	4℃保存	
试剂二	粉剂×1 瓶	-20℃保存	临用前加入 6mL 蒸馏水充分混匀待用；用不完的试剂 4℃保存一周；
试剂三	液体 2mL×1 瓶	4℃保存	
试剂四	粉剂×1 瓶	4℃保存	用时加入 3mL 蒸馏水，4℃保存。
试剂五	粉剂×1 瓶	4℃保存	用时加入 25mL 蒸馏水，溶解后 4℃保存一周。
试剂六	粉剂×1 瓶	4℃保存	用时加入 25mL 蒸馏水，溶解后 4℃保存一周。
试剂七	液体 25mL×1 瓶	室温保存	

试剂八	10mmol/L 标准磷 贮备液 10mL×1 瓶	4℃保存	
0.5 μmol/mL 标准磷应用液配制：将试剂八 20 倍稀释，即取 0.1mL 试剂八加 1.9mL 蒸馏水充分混匀。			
定磷剂的配制：按 H2O：试剂五：试剂六：试剂七=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。

五、样品酶液的制备：

1、细菌、细胞或组织样品的制备：

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 个）：提取液体积（mL）为 500~1000：1 的比例（建议 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液），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℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

组织：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。8000g 4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

2、血清（浆）样品：直接检测。

六、操作步骤：

1、分光光度计或酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 660nm，蒸馏水调零。

2、酶促反应（在 EP 管中加入下列试剂）

	对照管	测定管
试剂一（μL）	65	45
试剂二（μL）	60	60
试剂三（μL）		20
样本（μL）		100
混匀，37℃（哺乳动物）或 25℃（其他物种）准确水浴 10min		

试剂四 (μL)	25	25
样本 (μL)	100	

混匀, 8000g, 25℃离心 10min, 取上清液

3、定磷 (在 EP 管或 96 孔板中加入下列试剂)

	空白管	标准管	对照管	测定管
0.5 μmol/ml 标准磷应用液 (μL)		20		
上清液 (μL)			20	20
蒸馏水 (μL)	20			
定磷试剂 (μL)	200	200	200	200

混匀, 室温放置 30min, 在 660nm 处, 记录各管吸光值。

七、注意事项:

- 1、由于每一个样都必须做对照, 本试剂盒 100 管只能测 48 份 Ca^{++} Mg^{++} -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。避免磷污染是检测成败的关键。
- 3、空白管和标准管只要做一管。

八、 Ca^{++} Mg^{++} -ATPase 活力的计算:

1、血清 (浆) Ca^{++} Mg^{++} -ATPase 活力的计算:

定义: 每小时每毫升血清 (浆) 中 Ca^{++} Mg^{++} -ATP 酶分解 ATP 产 1 μmol 无机磷的量为一个酶活力单位。

Ca^{++} Mg^{++} -ATP 酶活力 (μmol/h/mL) = $[C \text{ 标准管} \times V \text{ 总}] \times (A \text{ 测定管} - A \text{ 对照管}) \div (A \text{ 标准管} - A \text{ 空白管}) \div V \text{ 样} \div T = 7.5 \times (A \text{ 测定管} - A \text{ 对照管}) \div (A \text{ 标准管} - A \text{ 空白管})$

2、组织、细菌或细胞中 Ca^{++} Mg^{++} -ATPase 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 Ca^{++} Mg^{++} -ATP 酶分解 ATP 产生 $1 \mu\text{mol}$ 无机磷的量为一个酶活力单位。

$$\text{Ca}^{++} \text{Mg}^{++}\text{-ATP 酶活力} (\mu\text{mol/h/mg prot}) = [\text{C 标准管} \times \text{V 总}] \times (\text{A 测定管} - \text{A 对照管}) \div (\text{A 标准管} - \text{A 空白管}) \div (\text{V 样} \times \text{Cpr}) \div \text{T} = 7.5 \times (\text{A 测定管} - \text{A 对照管}) \div (\text{A 标准管} - \text{A 空白管}) \div \text{Cpr}$$

(2) 按样本鲜重计算：

定义：每小时每克组织中 Ca^{++} Mg^{++} -ATP 酶分解 ATP 产生 $1 \mu\text{mol}$ 无机磷的量为一个酶活力单位。

$$\text{Ca}^{++} \text{Mg}^{++}\text{-ATP 酶活力} (\mu\text{mol/h/g 鲜重}) = [\text{C 标准管} \times \text{V 总}] \times (\text{A 测定管} - \text{A 对照管}) \div (\text{A 标准管} - \text{A 空白管}) \div (\text{W} \times \text{V 样} \div \text{V 样总}) \div \text{T} = 7.5 \times (\text{A 测定管} - \text{A 对照管}) \div (\text{A 标准管} - \text{A 空白管}) \div \text{W}$$

(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 Ca^{++} Mg^{++} -ATP 酶分解 ATP 产生 $1 \mu\text{mol}$ 无机磷的量为一个酶活力单位。

$$\text{Ca}^{++} \text{Mg}^{++}\text{-ATP 酶活力} (\mu\text{mol/h}/10^4\text{cell}) = [\text{C 标准管} \times \text{V 总}] \times (\text{A 测定管} - \text{A 对照管}) \div (\text{A 标准管} - \text{A 空白管}) \div (500 \times \text{V 样} \div \text{V 样总}) \div \text{T} = 0.015 \times (\text{A 测定管} - \text{A 对照管}) \div (\text{A 标准管} - \text{A 空白管})$$

C 标准管：标准管浓度， $0.5 \mu\text{mol/mL}$ ；V 总：酶促反应总体积， 0.25mL ；V 样：加入样本体积， 0.1mL ；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。