

# Ca<sup>2+</sup> -ATP 酶活性测定试剂盒

分光法 24 样

## 产品简介

Ca<sup>2+</sup> 是细胞内重要的信号分子，细胞质基质始终维持在一个较低水平的 Ca<sup>2+</sup> 浓度，Ca<sup>2+</sup> 浓度的维持主要由 Ca<sup>2+</sup> -ATP 酶来维持，该酶可催化 ATP 水解生成 ADP 和无机磷。

通过测定无机磷的量来确定该酶活性高低。

## 试剂盒组成和配制

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	提取液 60mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	粉体 mg×1 瓶	4℃保存	用前甩几下使试剂落入底部，再加 8mL 提取液，混匀溶解备用。
试剂二	粉体×1 瓶	-20℃保存	用前甩几下使试剂落入底部，再加 15mL 提取液，混匀溶解备用。
试剂三	液体 4mL×1 瓶	4℃保存	
试剂四	A: 粉体 mg×1 瓶 B: 液体 3mL×1 瓶	4℃保存	临用前试剂 A 中加 2.9mL 的 B 液，再加 37.1mL 的蒸馏水，混匀溶解备用。
标准品	粉体 mg×1 支	4℃保存	若重新做标曲，则用到该试剂

**[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。

## 所需的仪器和用品

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

## Ca<sup>2+</sup> ATP 酶活性检测

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定, 了解本批样品情况, 熟悉实验流程, 避免实验样本和试剂浪费!

### 1、样本制备:

#### 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°C×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°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(10<sup>4</sup>): 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。

### 2、上机检测:

① 可见分光光度计预热 30min 以上, 调节波长至 700nm, 蒸馏水调零。

② 所有试剂解冻至室温 (25°C)。

③ 在 EP 管中依次加入:

试剂名称 (μL)	测定管	对照管
试剂一	120	
提取液		200
样本	200	
试剂二	200	200
37°C 孵育 20min		
试剂三	80	80
样本		200
混匀, 12000rpm, 4°C离心 5min, 上清液待测。		

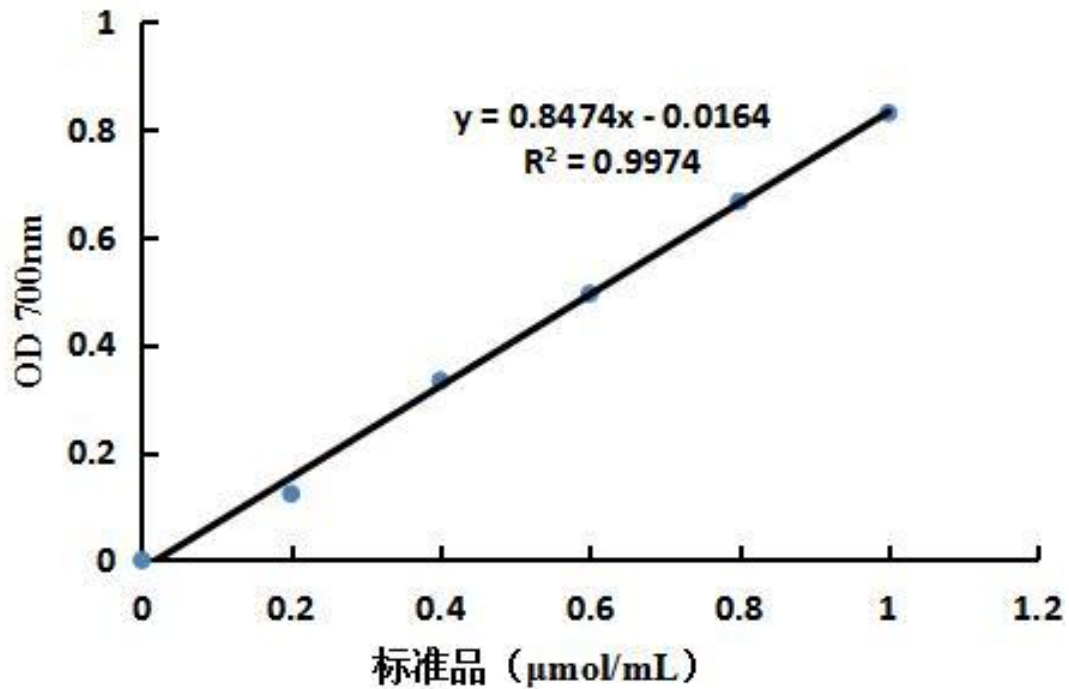
## ④ 显色反应:

上清液	150	150
试剂四	600	600
混匀, 室温静置 3min, 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)。		

**结果计算**

## 1、标准曲线方程:

$y = 0.8474x - 0.0164$ ,  $x$  是标准品摩尔质量 ( $\mu\text{mol/mL}$ ),  $y$  是 $\Delta A$ 。



## 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 1μmol 无机磷的量为一个酶活力单位。

$$\text{酶活力}(\mu\text{mol/h/mg prot}) = [(\Delta A + 0.0164) \div 0.8474 \times V2] \div (V1 \times Cpr) \div T$$

$$= 12.04 \times (\Delta A + 0.0164) \div Cpr$$

## 3、按样本鲜重计算:

定义: 每小时每克组织分解 ATP 产生 1μmol 无机磷的量为一个酶活力单位。

$$\text{酶活力}(\mu\text{mol/h/g 鲜重}) = [(\Delta A + 0.0164) \div 0.8474 \times V2] \div (W \times V1 \div V) \div T$$

$$= 12.04 \times (\Delta A + 0.0164) \div W$$

## 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 1μmol 无机磷的量为一个酶活力单位。

$$\text{酶活力}(\mu\text{mol/h} / 10^4 \text{cell}) = [(\Delta A + 0.0164) \div 0.8474 \times V2] \div (500 \times V1 \div V) \div T$$

$$= 0.024 \times (\Delta A + 0.0164)$$

### 5、液体中 $\text{Ca}^{2+}$ -ATPase 活力计算:

定义: 每小时每毫升液体分解 ATP 产生  $1\mu\text{mol}$  无机磷的量为一个酶活力单位。

酶活力( $\mu\text{mol/h/mL}$ )= $[(\Delta A+0.0164)\div 0.8474\times V2]\div V1\div T=12.04\times(\Delta A+0.0164)$

V---加入提取液体积, 1mL; V1---加入样本体积, 0.2mL ;

V2---酶促反应总体积, 0.68mL; T---反应时间, 1/3 小时;

W---样本鲜重, g; 500---细菌或细胞总数, 万;

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

#### 附: 标准曲线制作过程:

- 1、制备标准品母液 ( $5\mu\text{mol/mL}$ ): 标准品用 10mL 试剂一溶解。(母液需在两天内用)。
- 2、把母液稀释成六个浓度梯度的标准品: 0, 0.2, 0.4, 0.6, 0.8, 1.  $\mu\text{mol/mL}$ 。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3、依据显色反应阶段测定管的加样体系操作, 根据结果即可制作标准曲线。