

# Mg<sup>2+</sup>-ATP 酶活性测定试剂盒

## 分光法 24 样

### 产品简介:

Mg<sup>2+</sup>-ATP 酶与细胞维持胞内 Mg<sup>2+</sup>浓度有关，可在运输 Mg<sup>2+</sup>的同时催化 ATP 水解生成 ADP 和无机磷。通过测定无机磷的量可确定该酶活性高低。

### 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°C保存	
试剂一	粉体 mg×1 瓶	4°C保存	用前甩几下使试剂落入底部，再加 18mL 蒸馏水，混匀溶解备用。
试剂二	粉剂 mg×1 瓶	-20°C保存	用前甩几下蒸馏使试剂落入底部，再加 9mL 蒸馏水。混匀溶解备用。
试剂三	液体 9mL×1 瓶	4°C保存	
试剂四	A: 粉体 mg×1 瓶 B: 液体 1mL×1 瓶	4°C保存	临用前向 A 试剂中加 1.35mL 的 B 液，再加 17.4mL 的蒸馏水，混匀溶解备用。
标准品	粉体 mg ×1 支	4°C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。

### Mg<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/真菌样本：**

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 ( $\mu\text{L}$ )	测定管	对照管
试剂一	300	300
试剂二	300	
蒸馏水		300
样本	300	300
37°C 孵育 20min。		
试剂三	150	150
混匀，12000rpm，4°C 离心 5min，上清液待测。		

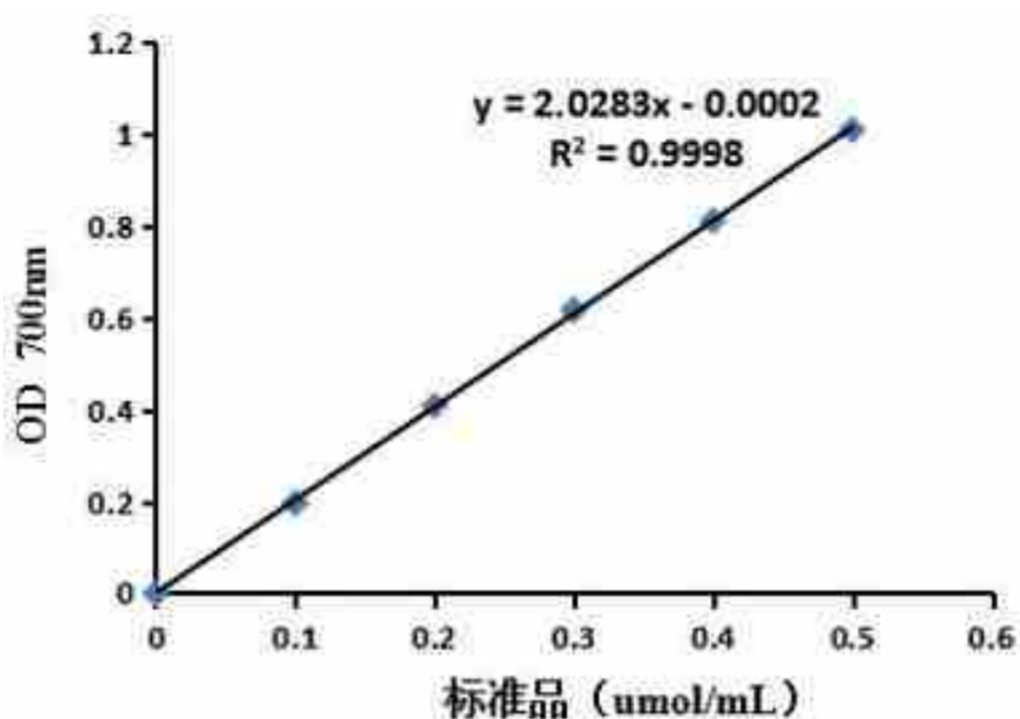
④ 显色反应：

上清液	450	450
试剂四	300	300
混匀，室温静置 10min，700nm 下读取各管吸光值， $\Delta A = A_{\text{测定}} - A_{\text{对照}}$ （每个样本做一个自身对照）。		

### 结果计算：

#### 1、标准曲线方程：

$$y = 2.0283x - 0.0002, \quad x \text{ 是标准品摩尔质量 } (\mu\text{mol/mL}), \quad y \text{ 是 } \Delta A.$$



## 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 1 $\mu\text{mol}$  无机磷的量为一个酶活力单位。

$$\text{酶活力 } (\mu\text{mol/h/mg prot}) = [(\Delta A + 0.0002) \div 2.0283 \times V_2] \div (V_1 \times C_{pr}) \div T = 5.18 \times (\Delta A + 0.0002) \div C_{pr}.$$

## 3、按样本鲜重计算：

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

$$\text{酶活力 } (\mu\text{mol/h/g 鲜重}) = [(\Delta A + 0.0002) \div 2.0283 \times V_2] \div (W \times V_1 \div V) \div T = 5.18 \times (\Delta A + 0.0002) \div W.$$

## 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 1 $\mu\text{mol}$  无机磷的量为一个酶活力单位。

$$\text{酶活力 } (\mu\text{mol/h/10}^4 \text{cell}) = [(\Delta A + 0.0002) \div 2.0283 \times V_2] \div (500 \times V_1 \div V) \div T = 0.0104 \times (\Delta A + 0.0002).$$

A+0.0002)

### 5、液体中 $Mg^{2+}$ -ATPase 活力计算：

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

$$\text{酶活力}(\mu\text{mol}/\text{h}\cdot\text{mL}) = [(\Delta A + 0.0002) \div 2.0283 \times V_2] \div V_1 \div T = 5.18 \times (\Delta A + 0.0002)$$

V---加入提取液体积，1mL； V1---加入样本体积，0.3mL；

V2---酶促反应总体积，1.05mL； T---反应时间，1/3 小时；

W---样本鲜重，g； 500---细菌或细胞总数，500 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 $\mu$ mol/mL)：标准品用 10mL 蒸馏水溶解。(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, 0.1, 0.2, 0.3, 0.42, 0.5.  $\mu$ 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。

mlbio 基础实验  
Good elisakit producers