

## Na<sup>+</sup>K<sup>+</sup>- ATP 酶活性测定说明书

分光光度法 50 管/24 样

**注 意：**正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

### 测定意义：

Na<sup>+</sup>K<sup>+</sup>- 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。

### 测定原理：

Na<sup>+</sup>K<sup>+</sup>-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。

### 需自备的仪器和用品：

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

### 试剂的组成和配制：

提取液：液体 50mL×1 瓶，4℃保存。

试剂一：液体 10mL×1 瓶，4℃保存。

试剂二：液体 5mL×1 瓶，4℃保存。

试剂三：液体 5mL×1 瓶，4℃保存。

试剂四：粉剂×3 支，-20℃保存。用时每支加 1mL 蒸馏水；用不完的试剂分装后-20℃保存，禁止反复冻融。

试剂五：液体 5mL×1 瓶，4℃保存。

试剂六：粉剂×1 瓶，4℃保存。用时加入 3mL 蒸馏水，4℃保存。

试剂七：粉剂×1 瓶，4℃保存。用时加入 25mL 蒸馏水，溶解后 4℃保存一周。

试剂八：粉剂×1 瓶，4℃保存。用时加入 25mL 蒸馏水，溶解后 4℃保存一周。

试剂九：液体 25mL×1 瓶，室温保存。

试剂十：10mmol/L 标准磷贮备液 10mL×1 瓶，4℃保存。

0.5μmol/mL 标准磷应用液配制：将贮备液 20 倍稀释，即取 0.1mL 试剂十加 1.9mL 蒸馏水充分混匀。

定磷剂的配制：按 H<sub>2</sub>O: 试剂七:试剂八:试剂九=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。

### 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<sup>4</sup>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。

**操作步骤:**

- 1、分光光度计预热 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（ $\mu\text{L}$ ）	130	90
试剂二（ $\mu\text{L}$ ）	40	40
试剂三（ $\mu\text{L}$ ）	40	40
试剂四（ $\mu\text{L}$ ）	40	40
试剂五（ $\mu\text{L}$ ）		40
样本（ $\mu\text{L}$ ）		200

混匀，37℃（哺乳动物）或 25℃（其他物种）准确水浴 10min

试剂六（ $\mu\text{L}$ ）	50	50
样本（ $\mu\text{L}$ ）	200	

混匀，8000g，25℃离心 10min，取上清液

- 3 定磷(在 1.5mLEP 管中依次加入下列试剂)

	空白管	标准管	对照管	测定管
0.5 $\mu\text{mol/ml}$ 标准磷应用液（ $\mu\text{L}$ ）		100		
上清液（ $\mu\text{L}$ ）			100	100
蒸馏水（ $\mu\text{L}$ ）	100			
定磷试剂（ $\mu\text{L}$ ）	1000	1000	1000	1000

混匀，室温放置 30 min，在 660nm 处比色。

**注意:**

- 1、由于每一个样都必须做对照，本试剂盒 50 管保证测 24 份  $\text{Na}^+\text{K}^+\text{-ATP}$  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。
- 3、空白管和标准管只要做一管。

**计算:**

- 1、血清（浆） $\text{Na}^+\text{K}^+\text{-ATPase}$  活力的计算:

定义：每小时每毫升血清（浆）中  $\text{Na}^+\text{K}^+\text{-ATP}$  酶分解 ATP 产生  $1\mu\text{mol}$  无机磷的量为一个酶活力单位。

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

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

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

- (2) 按样本鲜重计算:

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

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

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

$\text{Na}^+\text{K}^+$ -ATP 酶活力( $\mu\text{mol/h}/10^4$ )= [C 标准管 $\times$ V 总] $\times$  (A 测定管-A 对照管) $\div$  (A 标准管-A 空白管)  
 $\div$ (500 $\times$ V 样 $\div$ V 样总) $\div$ T=0.015 $\times$  (A 测定管-A 对照管) $\div$  (A 标准管-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,  $0.5\text{mL}$ ; V 样: 加入样本体积,  $0.2\text{mL}$ ; V 样总: 加入提取液体积,  $1\text{mL}$ ; T: 反应时间,  $1/6$  小时; Cpr: 样本蛋白质浓度,  $\text{mg/mL}$ ; W: 样本鲜重,  $\text{g}$ ; 500: 细菌或细胞总数, 500 万。