

5'-核苷酸酶活性检测试剂盒可见分光光度法

中文名称: 5'-核苷酸酶(5'-NT)活性检测试剂盒

英文名称: 5'-nucleotidase(5'-NT)Activity Assay Kit

储存条件 : -20℃

产品包装 : 盒装

检测方法: 可见分光光度法

有效期:6个月

产品规格: 50T/24S

产品内容:

	_		
试剂名称	规格	保存条件	
提取液	液体 30mL×1 瓶	-20℃保存	
试剂一	粉剂×2 支	-20℃保存	
试剂二	液体 12 mL×2 瓶	4℃保存	
试剂三	液体 30 mL×1 瓶	4℃保存	
试剂四	液体 25 mL×1 瓶	4℃保存	
试剂五	粉剂×1 瓶	4℃保存	
试剂六	粉剂×1 瓶	4℃保存	
试剂七	液体 12 mL×1 瓶	常温保存	
标准品	粉剂×1 瓶	4℃保存	

溶液的配制:

1、 试剂五: 临用前加入 12 mL 蒸馏水, 充分溶解, 用不完的试剂 4℃保存两周。

2、试剂六: 临用前加入 12 mL 蒸馏水, 充分溶解, 用不完的试剂 4℃保存两周。



- 3、工作液配制:临用前取 1 支试剂一中加入到 1 瓶试剂二中充分溶解;用不完的试剂-20℃分装保存一周,现用现配。
- 4、定磷试剂的配制:按 H2O:试剂五:试剂六:试剂七=2:1:1:1 的比例配制,配好的定磷试剂应为浅黄色。若无色则试剂失效,若是蓝色则为磷污染(请根据需要,用多少配多少)。
- 5、标准品: 8mg 磷标准品。临用前加入 4.6 mL 试剂四溶解配制成 10μmol/mL 的标准溶液,溶解后 4℃保存两周。

产品说明:

5'-核苷酸酶(5'-NT)是一种对底物特异性不高的水解酶,可作用于多种核苷酸。广泛存在于各种植物、动物组织、血清血浆中。5'-NT 是一种特殊的磷酸酯水解酶,它只作用于核苷-5'-磷酸如 AMP(腺苷-5'-磷酸或腺苷酸)生成无机磷酸和核苷。通过定磷显色法测定所生成的无机磷含量,可以计算出 5'-NT 的活性高低。

注意:实验之前建议选择 2-3 个预期差异大的样本做预实验,如果样本吸光值不在测量范围内建议稀释或者增加样本量进行检测。

需自备的仪器和用品:

天平、可见分光光度计、台式离心机、低温离心机、恒温水浴锅/恒温培养箱、1 mL 玻璃 比色皿、可调式移液枪、研钵/匀浆器、冰和蒸馏水。

一、样本处理(可适当调整待测样本量)

- 组织:按照质量(g):提取液体积(mL)为 1:5-10 的比例(建议称取约 0.1 g, 加入 1 mL 提取液), 冰上匀浆后于 4℃, 15000 g 离心 10 min, 取上清置于冰上待测。
- 2. 细胞:按照细胞数量(104个):蒸馏水体积(mL)为500-1000:1 的比例(建议500万个细胞加入1 mL 提取液),冰浴超声波破碎细胞(功率300 W,超声3 s,间隔7 s,总时间3 min);然后4℃,15000g离心10 min,取上清置于冰上待测。



3. 血清:直接检测。

二、测定步骤

- 1、分光光度计预热 30 min 以上,调节波长至 660 nm,蒸馏水调零。
- 2、将标准品用试剂四稀释至 0.48、0.24、0.12、0.06、0.03、0.015 μmol/mL 标准液。
- 3、操作表 (在 1.5 mL EP 管中操作)

试剂名称(μL)	测定管	对照管			
样本	100	100			
工作液	400				
漩涡混匀,37℃(哺乳动物)或 25℃(植物及其他)反应 30 min					
试剂三	500	500			
工作液	-	400			

(2) 显色反应

试剂名称(μL)	测定管	对照管	标准管	空白管
上清液	400	400	-	-
标准液	-	-	400	-
试剂四	-	-	-	400
定磷试剂	800	800	800	800

漩涡混匀, 40℃显色 10 min; 取 1mL 反应液于 1mL 玻璃比色皿中, 在 660nm 下测定吸光值 A,分别记为 A 测定、A 对照、A 标准、A 空白,计算 ΔA 标准=A 标准-A 空白,ΔA 测定=A 测定-A 对照(空白管只需测定 1-2 次)。

三、 5'-NT 活性计算

1. 标准曲线的建立:

以各个标准溶液的浓度为 x 轴,其对应的 ΔA 标准为 y 轴,绘制标准曲线,得到标准方程 y=kx+b,将 ΔA 带入方程得到 x ($\mu mol/mL$) 。

2. 5'-NT 活性的计算

(1) 按样本蛋白浓度计算:

酶活单位定义:每 mg 组织蛋白在反应体系中每分钟产生 1nmol 无机磷定义为一个酶活性



单位。5'-NT 酶活 (U/mg prot) =x×V 反总÷(V 样×Cpr)÷T×103=333.3×x÷Cpr

(2) 按样本质量计算:

酶活单位定义:每克组织在反应体系中每分钟产生 1 nmol 无机磷定义为一个酶活单位。

5'-NT 酶活 (U/g 质量) =x×V 反总÷(W×V 样÷V 样总)÷T×10³=333.3×x÷W

(3) 按细胞数计算:

酶活单位定义:每 10⁴个细胞在反应体系中每分钟产生 1nmol 无机磷定义为一个酶活性单位。

5'-NT 酶活(U/104cell) =x×V 反总÷(细胞数量×V 样÷V 样总)÷T×10³=333.3×x÷细胞数量

(4) 按液体体积计算:

酶活单位定义:每毫升液体在反应体系中每分钟产生 1nmol 无机磷定义为一个酶活性单位。 5'-NT 酶活 (U/mL) =x×V 反总÷V 样÷T×10³=333.3×x

V样: 酶促反应中加入样本体积, 0.1 mL; V 反总: 酶促反应总体积, 1mL; V 样总: 加入提取液的体积, 1mL; W: 样本质量, g; Cpr: 样本蛋白浓度, mg/mL; 细胞数量: 以万计; T: 酶促反应时间, 30 min; 10³: 单位换算, 1μmol=10³nmol。

注意事项:

1. ΔA 测定大于 1 或者 A 测定管大于 1 时,建议将样本用试剂四稀释后再进行测定。

实验实例:

1、取 0.1g 小鼠肝, 进行样本处理, 取上清后按照测定步骤操作, 测得计算ΔA 测定管=A 测定-A 对照=0.723-0.534=0.189, 带入标准曲线 y=2.3928x+0.0165, 计算 x=0.0721, 按照样本质量计算酶活得:

5'-NT 酶活 (U/q 质量) =333.3×x÷W=333.3×0.0721÷0.1=240.31 U/q 质量。



2、取 0.1g 稗草,进行样本处理,取上清后按照测定步骤操作,测得计算ΔA 测定管=A 测定-A 对照=0.367-0.281=0.086,带入标准曲线 y=2.3928x+0.0165,计算 x=0.0290,按照样本质量计算酶活得:

5'-NT 酶活 (U/g 质量) =333.3×x÷W=333.3×0.0290÷0.1=96.657 U/g 质量。