

ATP 活性试剂盒

规格： 48 样

检测原理：微量法

编号： ml301025

检测波长： 450nm

注意：

正式测定前务必取 3 - 5 个预期差异较大的样本做预测定

测定意义：

ATP 广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中，是生物能量通货，能荷是描述细胞能量代谢状态的主要参数。测定 ATP 含量并且计算能荷，能够反映能量代谢状态。

测定原理：

己糖激酶（HK）催化葡萄糖和 ATP 生成 6-磷酸葡萄糖，后者在 6-磷酸葡萄糖脱氢酶作用下生成 NADPH。NADPH 在电子耦合试剂存在下，将 WST-8 还原为水溶性橙黄色的 formazan，该产物在 450nm 处有特征吸收峰。

需自备仪器和用品：

分光光度计/酶标仪、水浴锅、可调式移液枪、微量石英比色皿/96 孔板、研钵和蒸馏水。

试剂盒组分与配制：

酸性提取液：液体 60mL×1 瓶，4°C 保存；

碱性提取液：液体 60mL×1 瓶，4°C 保存；

试剂一：液体 0.75mL×1 支，-20℃避光保存；

试剂二：液体 10mL×1 瓶，-20℃避光保存；

试剂三：液体 0.75mL×1 支，-20℃避光保存；

试剂四：液体 1 mL×1，-20℃避光保存；

标准品：粉剂 x1 支，-20℃避光保存；(临用前加入 985.8μL 蒸馏水配成 10μmol/mL 的 ATP 标准溶液，然后稀释 20 倍配置成 0.5μmol/mL 的标准液)

ATP 提取：

1、血清（浆）中 ATP 的提取：按照血清（浆）体积（mL）：酸性提取液体积（mL）为 1：5~10 的比例（建议取约 0.1mL 血清（浆），加入 1mL 酸性提取液），进行冰浴匀浆，8000g 4℃离心 10min；取上清液至另一 EP 管中，加入约等体积的碱性提取液使之 PH 为 6-7，混匀，8000g 4℃离心 10min，取上清，置冰上待测（不可用于蛋白质含量测定）。

2、组织中 ATP 的提取：按照组织质量（g）：酸性提取液体积(mL)为 1：5~10 的比例（建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 酸性提取液），进行冰浴匀浆，8000g 4℃离心 10min，取上清至另一 EP 管中，加入约等体积的碱性提取液使之 PH 为 6-7，混匀，8000g 4℃离心 10min，取上清，置冰上待测（不可用于蛋白质含量测定）。

3、细胞或细菌中 ATP 的提取：先收集细胞或细菌到离心管内，弃上清，按照细菌或细胞数量（ 10^4 个）：酸性提取液体积（mL）为 500~1000：1 的比例（建议 500 万细菌或细胞加入 1mL 酸性提取液），超声波破碎 1min（冰浴，强度 20%或 200W，超声 2s，停 1s），8000g 4℃离心 10min；取上清液至另一 EP 管中，加入约等体积的碱性提取液使之 PH 为 6-7，混匀，8000g 4℃离心 10min，取上清，置冰上待测（不可用于蛋白质含量测定）。

测定步骤：

1、酶标仪预热 30min 以上，设置温度 25℃，调节波长至 450nm，蒸馏水调零。

2、加样表（在 EP 管或 96 孔板中加入下列试剂）：

试剂 (μL)	空白管 (只做一管)	标准管 (只做一管)	测定管
样本	-	-	10
0.5μmol/mL 标准液	-	10	-
蒸馏水	10	-	-
试剂一	10	10	10
试剂二	150	150	150
试剂四	10	10	10
混匀, 室温 (25°C) 下避光孵育 5min 后于 450nm 读取吸光值 A1			
试剂三	10	10	10
混匀, 室温 (25°C) 避光孵育 30min 后于 450nm 读取吸光值 A2。 ΔA 测定=(A2-A1)测定-(A2-A1)空白, ΔA 标准=(A2-A1)标准-(A2-A1)空白。			

注意：空白管和标准管通常只需要各做一个。

ATP 含量计算：

1、血清（浆）中 ATP 含量计算

$$\text{ATP 含量}(\mu\text{mol/mL})=[C \text{ 标准} \times \Delta A \text{ 测定} \div \Delta A \text{ 标准} \times V1] \div (V3 \times V1 \div V2)$$

2、组织、细菌或细胞中 ATP 含量计算

(1) 按蛋白浓度计算

$$\text{ATP 含量}(\mu\text{mol/mg prot})=[C \text{ 标准} \times \Delta A \text{ 测定} \div \Delta A \text{ 标准} \times V1] \div (V1 \div Cpr)$$

蛋白质含量需要另外测定。

(2) 按样本鲜重计算

$$\text{ATP 含量}(\mu\text{mol/g 鲜重})=[C \text{ 标准} \times \Delta A \text{ 测定} \div \Delta A \text{ 标准} \times V1] \div (W \times V1 \div V2)$$

(3) 按细菌或细胞密度计算

$$\text{ATP 含量}(\mu\text{mol}/10^4 \text{ cell})=[C \text{ 标准} \times \Delta A \text{ 测定} \div \Delta A \text{ 标准} \times V1] \div (500 \times V1 \div V2)$$

C 标准：标准液浓度，0.5μmol/mL； V1：加入反应体系中样本体积，0.01mL； V2：

加入提取液体积，默认为 2mL； V3：加入血清（浆）体积：0.1mL；

Cpr：样本蛋白质浓度，mg/mL； W：样本质量，g；

500：细胞或细菌总数，500 万。

预实验的意义：

比色法检测试剂盒预实验非常重要

- 1、确定该试剂盒是否适合客户的样本检测，以免造成试剂盒和样本的浪费（比如低表达处理的样本）；
- 2、熟悉生化试剂盒的操作流程，尤其是初次使用生化试剂盒测定；
- 3、确定样本的处理方法及稀释倍数是否合适；
- 4、了解实验过程中可能出现的实验现象或问题，以便于及时作出调整；
- 5、通过 3 - 5 组预实验，判断试剂盒对于样本的最佳适应稀释浓度范围，指导实验样本稀释比例。