



NAD 激酶活性检测试剂盒

NADK Assay Kit

可见分光光度法

产品编号: AK378V

产品规格: 50T/24S

产品组成及保存条件:

编号	规格	储存条件
ES378	50 mL×1 瓶	4℃保存;
AK378-A	25 mL×1 瓶	4℃保存;
AK378-B	50 mL×1 瓶	4℃保存;
AK378-C	粉剂×1 瓶	-20℃保存;
AK378-D	粉剂×1 瓶	-20℃保存;

※ 正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定。

简介:

意义: NADK (EC 2.7.1.23) 广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中, 是目前所发现的生物体内惟一能够催化 NAD⁺磷酸化生成 NADP⁺的酶, 可催化 NAD(H)以 ATP 或无机多聚磷酸[poly(P)]作为磷酸基供体进行磷酸化反应, 生成 NADP(H)。因此, NAD 激酶在合成 NADP(H)以及调节 NAD(H)与 NADP(H)的平衡上具有重要作用。

原理: NADK 催化 NAD⁺磷酸化, 生成 NADP⁺; NADP⁺可被 6-磷酸葡萄糖脱氢酶还原为 NADPH; 在 340 nm 下测定 NADPH 增加速率。可反映出 NADK 活性的大小。

自备用品:

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

样本前处理:

1. 细菌、细胞样品的制备:

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 (10⁴个): ES378 体积 (mL) 为 500~1000: 1 的比例 (建议 500 万细菌或细胞加入 1mL ES378), 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。

2. 组织样品的制备:

组织: 按照组织质量 (g): ES378 体积(mL)为 1: 5~10 的比例 (建议称取约 0.1g 组织, 加入 1mL ES378), 进行冰浴匀浆。8000g 4℃离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

3. 血清 (浆) 样品: 直接检测。

测定步骤:

1. 分光光度计预热 30min 以上, 调节波长至 340nm, 蒸馏水调零。

2. 将 AK378-A 和 AK378-B 37℃ (哺乳动物) 或 25℃ (其它物种) 水浴 15min 以上。

3. 工作液 I 的配制: 在 AK378-C 中加入 12mL AK378-A, 充分混匀待用; 用不完的试剂分装后-20℃保存, 禁止反复冻融;

工作液 II 的配制: 在 AK378-D 中加入 45mL AK378-B, 充分混匀待用; 用不完的试剂分装后-20℃保存, 禁止反复冻融;

4. 操作表 (在比色皿中加入如下试剂)

试剂名称	测定管 (μL)	对照管 (μL)
样本	100	100
工作液 I	400	
AK378-A		400
充分混匀, 37℃ (哺乳动物) 或 25℃ (其它物种) 水浴 15min, 立即煮沸 2min (盖紧, 防止水分散失) 冰浴冷却, 10000g, 25℃ 离心 10min, 取上清		
上清液	200	200
工作液 II	800	800
加完试剂混匀, 室温静置 15min, 340nm 下测定吸光值, ΔA=A 测定-A 对照。		

NADK 活性计算:

1. 血清 (浆) NADK 活力的计算:

单位的定义: 每 mL 血清 (浆) 每分钟生成 1 nmol 的 NADP 定义为一个酶活力单位。

$$\text{NADK (nmol/min/mL)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div V_{\text{样}} \div T = 53.59 \times \Delta A$$

2. 组织、细菌或细胞中 NADK 活力的计算:

(1) 按样本蛋白浓度计算:

单位的定义: 每 mg 组织蛋白每分钟生成 1 nmol NADP 定义为一个酶活力单位。

$$\text{NADK (nmol/min /mg prot)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V_{\text{样}} \times \text{Cpr}) \div T = 53.59 \times \Delta A \div \text{Cpr}$$

(2) 按样本鲜重计算:

单位的定义: 每 g 组织每分钟生成 1 nmol NADP 定义为一个酶活力单位。

$$\text{NADK (nmol/min /g 鲜重)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T = 53.59 \times \Delta A \div W$$

(3) 按细菌或细胞密度计算:

单位的定义: 每 1 万个细菌或细胞每分钟生成 1 nmol NADP 定义为一个酶活力单位。

$$\text{NADK (nmol/min /10}^4 \text{ cell)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (500 \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T = 0.107 \times \Delta A$$

注: V 反总: 反应体系总体积, 5×10⁻⁴ L; ε: NADPH 摩尔消光系数, 6.22×10³ L / mol /cm; d: 比色皿光径, 1cm; V 样: 加入样本体积, 0.1 mL; V 样总: 加入 ES378 体积, 1 mL; T: 反应时间, 15 min; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; 500: 细菌或细胞总数, 500 万。

※ 蛋白定量检测建议使用本公司: BCA Protein Assay Kit ([C05-02001](#))