

## NADP 磷酸酶 (NADPase) 试剂盒说明书

微量法 100 管/96 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：**

NADPase 主要存在于植物组织中，是生物体内唯一催化 NADP<sup>+</sup>降解为 NAD<sup>+</sup>的酶，与 NADK 一起调控 NAD 和 NADP 之间的平衡。

**测定原理：**

NADPase 能够催化 NADP<sup>+</sup>水解为 NAD<sup>+</sup>和无机磷的反应，通过测定无机磷的量来测定 NADPase 活性。

**所需的仪器和用品：**

可见分光光度计/酶标仪、恒温水浴锅、台式离心机、可调式移液器、微量石英比色皿/96 孔板、研钵、冰和蒸馏水

**试剂的组成和配制：**

提取液：100mL×1 瓶，4℃保存。

试剂一：液体 15 mL×1 瓶，4℃保存。

试剂二：粉剂×4 支，-20℃保存；用时加入 1 mL 试剂一充分溶解备用，现配现用。

试剂三：粉剂×1 瓶，4℃保存。用时加入 25mL 蒸馏水，溶解后 4℃可保存一周。

试剂四：粉剂×1 瓶，4℃保存。用时加入 25mL 蒸馏水，溶解后 4℃可保存一周。

试剂五：液体 25mL×1 瓶，室温保存。

试剂六：10mmol/L 标准磷贮备液 10mL×1 瓶，4℃保存。

0.5μmol/mL 标准磷应用液配制：将试剂六 20 倍稀释，即取 0.5mL 试剂六加 9.5 蒸馏水，充分混匀。

定磷试剂的配制：按 H<sub>2</sub>O: 试剂三: 试剂四: 试剂五=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，定磷剂现用现配。

注意：配试剂最好用新的烧杯、玻棒和玻璃移液器，也可以用一次性塑料器皿，避免磷污染。

**样本的前处理：**

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。

**操作步骤：**

1、分光光度计或酶标仪预热 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）

试剂名称 (μL)	测定管	对照管
试剂一	120	120
试剂二	40	40

37℃ (哺乳动物) 或 25℃ (其它物种) 预热 5min

样本	40	
蒸馏水		40

37°C (哺乳动物) 或 25°C (其它物种) 准确反应 30min 后, 95°C 水浴 5min (盖紧, 以防止水分散失), 冷却后, 10000g 25°C 离心 5min, 取上清

3、定磷 (在 EP 管或 96 孔板中加入下列试剂)

	标准管	空白管	测定管	对照管
0.5μmol/ml 标准磷应用液	20			
蒸馏水		20		
上清液			20	20
定磷试剂	200	200	200	200

混匀, 25°C 室温放置 30min, 在 660nm 处, 记录各管吸光值。

**注意事项:**

- 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, 要没有一点磷, 若试管放过磷酸或磷酸盐缓冲液, 一定要洗得非常干净, 要先用洗洁精加水煮, 再用自来水冲, 最后用蒸馏水冲干净。最好用一次性塑料管或新玻璃管, 避免磷污染是检测成败的关键。
- 标准管、空白管和对照管只要做一次即可。

**NADPase 酶活性计算:**

1、按组织蛋白浓度计算:

定义: 每小时每毫克组织蛋白 NADPase 分解 NADP 产生 1μmol 无机磷的量为一个 NADPase 活力单位。

$$\text{NADPase } (\mu\text{mol/h/mg prot}) = \frac{(C \text{ 标准管} \times V_{\text{总}}) \times (A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}})}{(A_{\text{标准管}} - A_{\text{空白管}}) \times (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}})} \times T = 5 \times (A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}) / (A_{\text{标准管}} - A_{\text{空白管}}) \times C_{\text{pr}}$$

2、按样本鲜重计算:

定义: 每小时每 g 组织 NADPase 分解 NADP 产生 1μmol 无机磷的量为一个 NADPase 活力单位。

$$\text{NADPase } (\mu\text{mol/h/g 鲜重}) = \frac{(C \text{ 标准管} \times V_{\text{总}}) \times (A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}})}{(A_{\text{标准管}} - A_{\text{空白管}}) \times V_{\text{总}} \times (W \times V_{\text{样}})} = \frac{5 \times (A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}})}{(A_{\text{标准管}} - A_{\text{空白管}}) \times W}$$

C 标准管: 标准管浓度, 0.5μmol/mL; V 总: 酶促反应总体积, 0.2mL; V 样: 加入样本体积, 0.04mL;

V 样总: 加入提取液体积, 1mL; T: 反应时间, 0.5 小时; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本鲜重, g。