肌酸激酶(Creatine Kinase, CK)活性测定说明书

(货号: G0882F48 分光法 48样)

一、产品简介:

肌酸激酶 (CK, EC 2.7.3.2) 主要存在于心脏、肌肉及脑等组织中,能可逆地催化 肌酸与 ATP 之间的转磷酰基反应,在能量运转、肌肉收缩和 ATP 再生中有重要作用。 肌酸激酶 (CK) 催化三磷酸腺苷和肌酸生成磷酸肌酸,后者很快全部水解为磷酸, 但是三磷酸腺苷和生成的二磷酸腺苷仍很稳定;通过定磷试剂来测定磷酸肌酸水解出的磷酸含量检测 CK 酶活性大小。

二、试剂盒的组成和配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	提取液 60mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	粉体 mg×1 支	4℃保存	用前甩几下使试剂落入底部,再加
W()III	初平 mg^1 又	4 C 休行	2.2mL 蒸馏水溶解(可超声溶解)。
试剂二	粉体 mg×1 支	-20℃保存	用前甩几下使试剂落入底部,再加
			2.2mL 蒸馏水溶解(可超声溶解)。
试剂三	液体 46mL×1 瓶	4℃保存	
试剂四	液体 9mL×1 瓶	4℃保存	
试剂五	A:粉体 mg×1 瓶	4℃保存	临用前在试剂 A 中加 4.6mL 的 B 液,
	B:液体 5mL×1 瓶		再加 59.4mL 的蒸馏水,混匀溶解备用。
标准品	粉体 mg×1 支	4℃保存	若重新做标曲,则用到该试剂

【注】: 全程操作需无磷环境; 试剂配置最好用新枪头和玻璃移液器等, 避免磷污染。

三、所需的仪器和用品:

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿(光径 1cm)、水浴锅、台式离心机、可调式移液器。

四、肌酸激酶(CK)活性检测:

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定,了解本批样品情况,熟悉实验流程,避免实验样本和试剂浪费!

1、样本制备:

① 组织样本: 称取约 0.1g 组织,加入 1mL 提取液,进行冰浴匀浆。 4℃×12000rpm 离 心 10min,取上清,置冰上待测。

【注】: 若增加样本量,可按照组织质量(g):提取液体积(mL)为1:5~10的比例进行提取。

② 细菌/细胞样本:

先收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清;取约 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 200W,超声 3s,间隔 10s,重复 30 次); 12000rpm 4°C离心 10min,取上清,置冰上待测。

【注】: 若增加样本量,可按照细菌/细胞数量(10⁴):提取液(mL)为500~1000:1的比例进行提取。

- ③ 液体样本:直接检测;若浑浊,离心后取上清检测。
- 2、上机检测:
- ① 可见分光光度计预热 $30\min$ 以上调至 700nm,试剂解至室温(25°C),蒸馏水调零。
- ② 试剂一和二和三可按照 20:20:210 预先配成混合液 (现配现用); 在 EP 管中依次加入:

试剂名称(μL)	测定管	对照管
试剂一	20	20
试剂二	20	20

试剂三	460	460			
样本	100				
37℃ 孵育 30min					
试剂四	80	80			
样本		100			
混匀, 8000rpm, 4℃离心 5min, 上清液待测。					

③ 显色反应,在 EP 管中直接加入:

上清液	150	150
试剂五	600	600

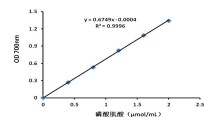
混匀,室温静置 10min,若浑浊则可 8000rpm,4℃ 或室温离心 5min,取全部澄清液体至 1mL 玻璃比色皿(光径 1cm)中,于 700nm 下读取各管吸光值, △A=A 测定-A 对照(每个样本做一个自身对照)。

【注】1.若△A 低于 0.01 可增加②步中样本加样体积 V1(如增至 200μL,则试剂三相应减少,总反应体系不变),或延长 37°C 孵育时间 T (如增至 60min);或增加取样质量 W;则改变后的 V1 和 T 和 W 需代入公式计算。

2.若 A 大于 1.2, 可用蒸馏水对③歩中上清液稀释,则稀释倍数 D 代入公式计算。

五、结果计算:

1、标准曲线方程: y=0.6749x - 0.0004, x 是标准品摩尔浓度(μ mol/mL), y 是 Δ A。



2、按蛋白浓度计算:

定义:每小时每毫克组织蛋白产生 1 µmol 磷酸肌酸的量为一个酶活力单位。

酶活力(μ mol/h/mg prot)=[(\triangle A+0.0004)÷0.6749×V2] ÷(V1×Cpr)÷T=20.2×(\triangle A+0.0004)÷Cpr 3、按样本鲜重计算:

定义:每小时每克组织产生 1 µmol 磷酸肌酸的量为一个酶活力单位。

酶活力(μ mol/h/g 鲜重)=[(\triangle A+0.0004)÷0.6749×V2]÷(W×V1÷V)÷T=20.2×(\triangle A+0.0004)÷W4、按细菌或细胞密度计算:

定义:每小时每1万个细菌或细胞产生 1μmol 磷酸肌酸的量为一个酶活力单位。

酶活力($\mu mol/h$ /10⁴ cell)=[($\Delta A+0.0004$)÷0.6749×V2]÷(500×V1÷V)÷T=0.04×($\Delta A+0.0004$)

5、按液体体积计算:

定义:每小时每毫升液体产生 1µmol 磷酸肌酸的量为一个酶活力单位。

酶活力(μ mol/h/mL)=[(\triangle A+0.0004)÷0.6749×V2]÷V1÷T=20.2×(\triangle A+0.0004)

V---加入提取液体积, 1mL;

V1---加入样本体积, 0.1mL; W---样本鲜重, g;

V2---酶促反应总体积, 0.68mL;

T--- 反应时间, 1/2 小时;

500---细菌或细胞总数,500万;

Cpr---样本蛋白质浓度,mg/mL;建议使用本公司的BCA蛋白含量检测试剂盒。

附:标准曲线制作过程:

- 1 制备标准品母液 (20μmol/mL): 标准品用 1mL 蒸馏水溶解。(母液需在两天内用)。
- 2 把母液用蒸馏水稀释成六个浓度标准品: 0, 0.4, 0.8, 1.2, 1.6, 2. μmol/mL。
- 3 依据③步中显色反应阶段测定管的加样体系操作,根据结果即可制作标准曲线。