

NADP-苹果酸酶（NADP-ME）活性检测试剂盒说明书

产品货号	产品名称	包装规格	测定方法
AMHF8-C24	NADP-苹果酸酶（NADP-ME）活性检测试剂盒说明书	24T	常量法
AMHF8-C48		48T	

一、测定意义：

苹果酸酶（ME）广泛存在于动植物、微生物和培养细胞中，尤其在植物组织中活性较高，根据不同的辅酶特异性，苹果酸酶分为 NAD-依赖型和 NADP-依赖型。苹果酸酶能够催化苹果酸氧化脱羧的可逆反应，产生丙酮酸和 CO₂，以及伴随 NAD(P)⁺的还原反应，是苹果酸代谢过程的关键酶，其活性与生物合成和抗氧化密切相关。

二、测定原理：

NADP-苹果酸酶能够催化苹果酸和 NADP⁺生成丙酮酸和 NADPH，NADPH 在 340 nm 处具有特征吸收峰，通过吸光值变化速率即可表征 NADP-苹果酸酶的活性。

三、试剂组成：

试剂名称	试剂装量(24T)	试剂装量(48T)	保存条件
提取液	液体 30mL×1 瓶	液体 60mL×1 瓶	2-8℃ 保存
试剂一	液体 6mL×1 瓶	液体 12mL×1 瓶	2-8℃ 保存
试剂二	液体 6mL×1 瓶	液体 12mL×1 瓶	2-8℃ 保存
试剂三	粉剂 ×1 瓶	粉剂 ×2 瓶	-20℃ 保存
试剂三：用时每瓶粉剂加入蒸馏水 6mL，混匀充分溶解，-20℃ 保存 1 周，避免反复冻融。			
试剂四	粉剂 ×1 瓶	粉剂 ×2 瓶	-20℃ 保存
试剂四：用时每瓶粉剂加入蒸馏水 6mL，混匀充分溶解，-20℃ 保存 1 周，避免反复冻融。			

四、操作步骤：

样本前处理

- 1、组织：按照组织质量（g）:提取液(mL)为1:10 的比例（建议称取 0.1 g 组织，加入 1 mL 提取液）进行冰浴匀浆。5000 rpm，4℃ 离心 10 min，取上清置冰上待测。
- 2、细菌、细胞：按照细胞数量 10⁴ 个: 提取液体积（mL）500~1000:1 的比例（建议 500 万细胞加入 1 mL 提取液），冰浴超声波破碎细胞（功率 300w，超声 3s，间隔 7s，总时间 3 min），5000 rpm，4℃ 离心 10min，取上清置冰上待测。

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. 测定前将试剂恢复至常温；
3. 操作表：

	测定管	空管
样品（μL）	200	-
双蒸水（μL）	-	200
试剂一（μL）	200	200
试剂二（μL）	200	200
试剂三（μL）	200	200
试剂四（μL）	200	200
记录 340nm 处 20s 时吸光值 A1 和 5min20s 时的吸光值 A2，计算 $\Delta A = A1 - A2$ 测定。 $\Delta A_{空白} = A1_{空白} - A2_{空白}$ ； $\Delta A = \Delta A_{测定} - \Delta A_{空白}$ 。（空白管只做 1-2 管）		

四、NADP-苹果酸酶（NADP-ME）活性计算：

1、组织、细胞样本 NADP-苹果酸酶（NADP-ME）计算

(1) 按样本鲜重计算：

单位定义： 每克组织每分钟生成 1nmol NADH 为一个酶活力单位。

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

(2) 按样本蛋白浓度计算：

单位定义： 每毫克蛋白每分钟生成 1nmol NADH 为一个酶活力单位。

$$\text{NADP-ME (nmol/min/mg prot)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T$$

(3) 按细菌或细胞数量计算：

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

$$\text{NADP-ME (U/104 cell)} = (U/104 \text{ cell}) = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}} \times 500) \div T$$

V 反总： 反应体系总体积， 1×10^{-3} L；

ε： NADPH， 6.22×10^3 L/mol/cm；

d： 比色皿光径，1cm；

V 样： 加入样本体积，0.2mL；

V 样总： 加入提取液体积，1mL；

T： 反应时间，5min；

Cpr： 样本蛋白质浓度，mg/mL；

10^9 ： 单位换算系数， $1 \text{ mol} = 10^9 \text{ nmol}$ ；

W： 样本质量，g；

500: 细菌或细胞总数, 500 万。

五、 注意事项:

1、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;