

N-乙酰-β-D-葡萄糖苷酶 (N-acetyl-β-D-glucosidase, NAG) 试剂盒说明书

微量法 100管/48样

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：

NAG是溶酶体中的一种酸性水解酶，广泛存在于各种组织、体液和细胞中，以前列腺和肾近曲小管细胞内含量最高。NAG活性变化与机体某些病理状态密切相关。

测定原理：

NAG分解β-N-乙酰氨基葡萄糖苷生成对-硝基苯酚，后者在400nm有最大吸收峰，通过测定吸光值升高速率来计算NAG活性。

自备用品：

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

试剂组成和配制：

提取液：液体100mL×1瓶，4°C保存。

试剂一：粉剂×1瓶，-20°C保存；临用前加入2.5mL蒸馏水，充分溶解备用；用不完的试剂仍-20°C保存。

试剂二：液体4mL×1瓶，4°C保存。

试剂三：液体13mL×1瓶，4°C保存。

粗酶液提取：

1、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）：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提取液），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）；15000g 4°C离心10min，取上清，置冰上待测。

2、组织：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。15000g 4°C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. 酶标仪或分光光度计预热30min以上，调节波长至400nm，蒸馏水调零。

2、样本测定（在EP管或96孔板中依次加入下列试剂）：

试剂名称（μL）	测定管	对照管
试剂一	25	
蒸馏水		25
试剂二	35	35
样本	10	10

迅速混匀，放入37°C保温30min

试剂三	130	130
-----	-----	-----

充分混匀，400nm处测定吸光值A，计算 $\Delta A = A_{\text{测定}} - A_{\text{对照}}$ 。每个测定管需设一个对照管。

NAG活性计算：

a.用微量石英比色皿测定的计算公式如下

1、标准条件下测定的回归方程为 $y = 0.00585x + 0.0083$ ；x为标准品浓度（nmol/mL），y为吸光值。

2、血清（浆）NAG活力的计算

单位的定义：每mL血清（浆）每分钟产生1nmol对-硝基苯酚定义为一个酶活性单位。

$$\text{NAG活力}(\text{nmol}/\text{min}/\text{mL}) = [(\Delta A - 0.0083) \div 0.00585 \times V_{\text{反总}}] \div V_{\text{样}} \div T = 39.89 \times (\Delta A - 0.0083)$$

3、细胞、细菌和组织中NAG活力的计算

(1) 按样本蛋白浓度计算：

单位的定义：每mg组织蛋白每分钟产生1nmol对-硝基苯酚定义为一个酶活性单位。

$$\text{NAG活性}(\text{nmol}/\text{min}/\text{mg prot}) = [(\Delta A - 0.0083) \div 0.00585 \times V_{\text{反总}}] \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T$$

$$= 39.89 \times (\Delta A - 0.0083) \div C_{\text{pr}}$$

(2) 按样本鲜重计算：

单位的定义：每g组织每分钟产生1nmol对-硝基苯酚定义为一个酶活性单位。

$$\text{NAG活性}(\text{nmol}/\text{min}/\text{g鲜重}) = [(\Delta A - 0.0083) \div 0.00585 \times V_{\text{反总}}] \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T$$

$$= 39.89 \times (\Delta A - 0.0083) \div W$$

(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产生1nmol对-硝基苯酚定义为一个酶活性单位。

$$\text{NAG活性}(\text{nmol}/\text{min}/10^4\text{cell}) = [(\Delta A - 0.0083) \div 0.00585 \times V_{\text{反总}}] \div (500 \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T$$

$$= 0.08 \times (\Delta A - 0.0083)$$

V反总：反应体系总体积，0.07mL；V样：加入反应体系中样本体积，0.01mL；V样总：加入提取液体积，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；T：反应时间，30min。

b.用96孔板测定的计算公式如下

1、标准条件下测定的回归方程为 $y = 0.0039x + 0.0083$ ；x为标准品浓度（nmol/mL），y为吸光值。

2、血清（浆）NAG活力的计算

单位的定义：每mL血清（浆）每分钟产生1nmol对-硝基苯酚定义为一个酶活性单位。

$$\text{NAG活力}(\text{nmol}/\text{min}/\text{mL}) = [(\Delta A - 0.0083) \div 0.0039 \times V_{\text{反总}}] \div V_{\text{样}} \div T = 59.83 \times (\Delta A - 0.0083)$$

3、细胞、细菌和组织中NAG活力的计算

(1) 按样本蛋白浓度计算：

单位的定义：每mg组织蛋白每分钟产生1nmol对-硝基苯酚定义为一个酶活性单位。

$$\text{NAG活性(nmol/min/mg prot)} = [(\Delta A - 0.0083) \div 0.0039 \times V_{\text{反总}}] \div (V_{\text{样}} \times \text{Cpr}) \div T$$

$$= 59.83 \times (\Delta A - 0.0083) \div \text{Cpr}$$

(2) 按样本鲜重计算：

单位的定义：每g组织每分钟产生1nmol对-硝基苯酚定义为一个酶活性单位。

$$\text{NAG活性(nmol/min/g鲜重)} = [(\Delta A - 0.0083) \div 0.0039 \times V_{\text{反总}}] \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T$$

$$= 59.83 \times (\Delta A - 0.0083) \div W$$

(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产生1nmol对-硝基苯酚定义为一个酶活性单位。

$$\text{NAG活性(nmol/min / 104cell)} = [(\Delta A - 0.0083) \div 0.0039 \times V_{\text{反总}}] \div (500 \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T$$

$$= 0.12 \times (\Delta A - 0.0083)$$

V反总：反应体系总体积，0.07mL；V样：加入反应体系中样本体积，0.01mL；V样总：加入提取液体积，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；T：反应时间，30min。