

ATP 检测试剂盒（微量法）

货号：PMK1874

保存：-20℃避光保存 6 个月

规格：48T/96T

适用样本：血清（浆）、动植物组织、细胞、细胞上清、细菌、真菌

产品简介

ATP 广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中，是生物能量通货，能荷是描述细胞能量代谢状态的主要参数。测定 ATP 含量并且计算能荷，能够反映能量代谢状态。本试剂盒提供了一种简单的检测方法检测生物样本中 ATP 的含量活性水平。其原理是肌酸激酶催化肌酸和 ATP 反应生成磷酸肌酸，可在 660nm 下用磷钼酸比色法检测磷酸肌酸含量，以此反应 ATP 含量。

产品内容

试剂盒组分	规格		储存条件
	48T	96T	
试剂一	粉剂×1 支	粉剂×1 瓶	4℃ 保存
试剂二	0.75mL	1.5mL	4℃ 保存
试剂三	30uL	60uL	-20℃ 保存
试剂四	2.5mL	5mL	-20℃ 避光保存
试剂五	12.5mL	25mL	4℃ 保存
标准品	粉剂×1 支	粉剂×1 支	4℃ 保存

自备耗材

酶标仪或可见光分光光度计（能测 660nm 处的吸光度）及水浴锅

96 孔板或微量玻璃比色皿、可调节式移液枪及枪头

制冰机、低温离心机

去离子水、匀浆器（如果是组织样本）

试剂准备

试剂一：临用前 48T 加入 1.25mL 去离子水，96T 加入 2.5mL 去离子水充分溶解待用；用不完的试剂分装后-20℃ 保存，避免反复冻融。

试剂二：即用型；使用前，平衡到室温；4℃ 保存。

试剂三：临用前用去离子水进行 1:20 稀释，整个实验过程中，冰上避光放置。现用现配，用多少配多少；用不完的试剂分装后-20℃ 保存，避免反复冻融。

试剂四：即用型；使用前，平衡到室温；用不完的试剂分装后-20℃ 避光保存，避免反复冻融。

试剂五：即用型；使用前，平衡到室温；4℃ 保存。

显色剂的配制：临用前请根据拟用显色剂体积（样本数×0.2mL），按试剂四（mL）：试剂五（mL）=1：5 的比例配制。用多少配多少。

标准品：临用前加入 1mL 去离子水得 2umol/mL ATP 标准液，4℃ 保存。

产品说明书

样本制备

血浆、血清等液体样本：取约 0.1mL 液体样本，加入 1mL 去离子水充分混匀，100℃加热提取 5min，4℃，8,000g 离心 15min，取上清，置冰上待测。

动植物组织样本：称取约 0.1g 样本，加入 1mL 去离子水匀浆，100℃加热提取 5min，4℃，8,000g 离心 15min，取上清，置冰上待测。

细胞或细菌样本：收集 500 万细胞或细菌到离心管内，用冷 PBS 清洗细胞，离心后弃上清，加入 1mL 去离子水，超声波破碎细胞或细菌 5min（功率 20%或 200W，超声 3s，间隔 7s，重复 30 次）；100℃加热提取 5min，4℃，8,000g 离心 15min，取上清，置冰上待测。

注意：推荐使用新鲜样本，如果不立即进行实验，样本可在-80℃保存 1 个月。处理好的样本须当天检测。

实验步骤

1. 酶标仪或可见光分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 660nm，可见光分光光度计去离子水调零。

2. 样本测定（在 96 孔板或微量玻璃比色皿中加入下列试剂）：

试剂	测定孔（μL）	标准孔（μL）	空白孔（μL）
样本	10	0	0
标准品	0	10	0
试剂一	20	20	20
试剂二	10	10	10
试剂三	10	10	10
去离子水	0	0	10

充分混匀，37℃准确水浴 30min

显色剂	200	200	200
-----	-----	-----	-----

混匀，37℃水浴 20min 后，在 660nm 处，记录各管吸光值 A，分别记为 A_{测定}、A_{标准}、A_{空白}。计算 $\Delta A_{\text{测}} = A_{\text{测定}} - A_{\text{空白}}$ ， $\Delta A_{\text{标}} = A_{\text{标准}} - A_{\text{空白}}$ 。

注意：空白孔和标准孔只需测定一次。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 $\Delta A_{\text{测}}$ 小于 0.001 可适当加大样本量；如果 $\Delta A_{\text{测}}$ 大于 1.0 或测定孔有明显浑浊，样本可用去离子水进一步稀释，计算结果乘以稀释倍数，或减少提取用样本量。

结果计算

ATP 含量计算：

1. 按样本鲜重计算

ATP 含量 (μmol/g 鲜重) = $C_{\text{标}} \times (\Delta A_{\text{测}} \div \Delta A_{\text{标}}) \times V_{\text{样}} \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{提取}}) = 2 \times (\Delta A_{\text{测}} \div \Delta A_{\text{标}}) \div W$

2. 按液体体积计算

ATP 含量 (μmol/mL) = $C_{\text{标}} \times (\Delta A_{\text{测}} \div \Delta A_{\text{标}}) \times V_{\text{样}} \div (V_{\text{液}} \times V_{\text{样}} \div V_{\text{提取}}) = 20 \times (\Delta A_{\text{测}} \div \Delta A_{\text{标}})$

3. 按细菌或细胞数量计算

ATP 含量 (μmol/10⁴ cell) = $C_{\text{标}} \times (\Delta A_{\text{测}} \div \Delta A_{\text{标}}) \times V_{\text{样}} \div (500 \times V_{\text{样}} \div V_{\text{提取}}) = 0.004 \times (\Delta A_{\text{测}} \div \Delta A_{\text{标}})$

C_标：标准液浓度，2 μmol/mL；V_样：加入反应体系中样本体积，0.01mL；V_{提取}：加入提取液体积，1mL；V_液：提取时加入液体样本体积：0.1mL；W：样本质量，g；500：细胞或细菌总数，500 万。

注意事项

- 实验过程中请穿戴实验服、口罩和乳胶手套。请按照生物实验室的国家安全规定进行实验，尤其是在检测血样或其他体液时。
- 本试剂盒仅用于实验室科学研究，如果本试剂盒用于临床诊断或任何其他用途，我们将不对任何后果负责。
- 本试剂盒应在有效期内使用，并请严格按照说明书进行存储。
- 不同批次号、不同厂家之间的组分不要混用；否则，可能导致结果异常。
- 勤换吸头，避免各组分之间的交叉污染。

产品说明书

相关产品:

PMK1098 Na^+k^+ ——ATP 酶检测试剂盒 (微量法)

PMK1099 $\text{Ca}^{++}\text{Mg}^{++}$ ——ATP 酶检测试剂盒 (微量法)

更多产品详情了解, 请关注公众号:

