

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℃ 保存。

试剂一：粉剂×1 瓶，-20℃ 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℃ 保存。

试剂二：液体 4mL×1 瓶，4℃ 保存。

试剂三：液体 13mL×1 瓶，4℃ 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℃ 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℃ 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℃ 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。

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

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。

$$\begin{aligned} \text{NAG 活性(nmol/min/mg prot)} &= [(\Delta A - 0.0083) \div 0.00585 \times V_{\text{反总}}] \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T \\ &= 39.89 \times (\Delta A - 0.0083) \div C_{\text{pr}} \end{aligned}$$

(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。

$$\begin{aligned} \text{NAG 活性(nmol/min/g 鲜重)} &= [(\Delta A - 0.0083) \div 0.00585 \times V_{\text{反总}}] \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T \\ &= 39.89 \times (\Delta A - 0.0083) \div W \end{aligned}$$

(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。

$$\begin{aligned} \text{NAG 活性(nmol/min / } 10^4 \text{ cell)} &= [(\Delta A - 0.0083) \div 0.00585 \times V_{\text{反总}}] \div (500 \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T \\ &= 0.08 \times (\Delta A - 0.0083) \end{aligned}$$

$V_{\text{反总}}$ ：反应体系总体积，0.07mL； $V_{\text{样}}$ ：加入反应体系中样本体积，0.01mL； $V_{\text{样总}}$ ：加入提取液体积，1mL； C_{pr} ：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。

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

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。

$$\begin{aligned} \text{NAG 活性(nmol/min/mg prot)} &= [(\Delta A - 0.0083) \div 0.0039 \times V_{\text{反总}}] \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T \\ &= 59.83 \times (\Delta A - 0.0083) \div C_{\text{pr}} \end{aligned}$$

(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。

$$\begin{aligned} \text{NAG 活性(nmol/min/g 鲜重)} &= [(\Delta A - 0.0083) \div 0.0039 \times V_{\text{反总}}] \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T \\ &= 59.83 \times (\Delta A - 0.0083) \div W \end{aligned}$$

(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。

$$\text{NAG 活性}(\text{nmol/min} / 10^4 \text{cell}) = [(\Delta A - 0.0083) \div 0.0039 \times V_{\text{反总}}] \div (500 \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T \\ = 0.12 \times (\Delta A - 0.0083)$$

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。