

# 焦磷酸: 果糖-6-磷酸-1-磷酸转移酶 (PFP) 检测试剂盒 (紫外分光光度法)

产品货号: BA1166

产品规格: 50管/48样

#### 产品简介:

焦磷酸: 果糖-6-磷酸-1-磷酸转移酶(PFP, EC2.7.1.90)是一种胞质酶,广泛存在于植物组织中,与磷酸果 糖激酶一样催化果糖-6-磷酸的磷酸化,单PEP催化反应为可逆反应,并以焦磷酸代替ATP,在光合作用碳代谢中 起重要作用。

PFP催化6-磷酸果糖转化为1.6-二磷酸果糖,它在醛缩酶和磷酸丙糖异构酶的作用下转变为磷酸二羟丙酮,再 由α-磷酸甘油脱氢酶和NADH催化生成3-二磷酸甘油和NAD,340nm处的吸光度变化反映了PFP的活性的高低。

注意: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。

### 产品内容:

试剂名称	规格	保存条件
提取液	液体55mL×1瓶	2-8℃
试剂一	液体40mL×1瓶	2-8℃
试剂二	粉剂×1瓶	-20℃
试剂三	粉剂×1瓶	-20℃
试剂四	粉剂×2支	2-8℃
试剂五	粉剂×1支	-20℃
试剂六	液体20 μ L×1支	2-8℃

#### 溶液的配制:

- 试剂二: 临用前加6mL蒸馏水充分溶解; 用不完的试剂分装后-20℃保存两周, 禁止反复冻融。
- 试剂三: 临用前加6mL蒸馏水充分溶解: 用不完的试剂分装后-20℃保存两周, 禁止反复冻融。
- 试剂四: 临用前取1支加入0.3mL蒸馏水溶解,4℃保存一周。
- 试剂五: 临用前取1支加入0.3mL蒸馏水溶解,-20℃分装保存两周,禁止反复冻融。
- 5. 试剂六: 临用前加入0.6mL蒸馏水溶解,4℃保存一周,也可按比例现用现配。

#### 需自备的仪器和用品:

可见分光光度计、低温离心机、水浴锅/恒温培养箱、1mL石英比色皿、可调式移液枪、研钵/匀浆器、冰和 蒸馏水、EP管。

#### 操作步骤:

- 一、样品处理(可适当调整待测样本量,具体比例可以参考文献)
- 组织:按照质量(g):提取液体积(mL)为1:5~10的比例(建议称取约0.1g,加入1mL提取液)加入提取液, 冰浴匀浆后于4℃,20000g离心15min,取上清置冰上待测;
- 细胞: 按照细胞数量(10<sup>4</sup>个): 提取液体积(mL)为500~1000: 1的比例(建议500万细胞加入1mL提取液),



## 上海尚宝生物科技有限公司 Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址:上海市徐汇区龙华路2518弄14号 电话:400-611-0007 13671551480 0 0:807961520

邮箱: saintbio@126.com http://www.saint-bio.com



冰浴超声波破碎细胞(功率300w,超声3s,间隔7s,总时间3min);然后4℃,20000g离心15min,取上清 置冰上待测;

3. 液体:直接检测。

## 二、测定操作

- 1. 分光光度计预热30min以上,调节波长至340nm,蒸馏水调零。
- 2. 操作表:

试剂名称(μL)	测定管	空白管
试剂一	670	670
试剂二	100	100
试剂三	100	100
试剂四	10	10
试剂五	10	10
试剂六	10	10
样本	100	-
蒸馏水	-	100

充分混匀于1mL石英比色皿中测定37℃条件下,340nm处初始值A1和30min的吸 光值A2,分别记为A1测定管、A1空白管、A2测定管,A2空白管。计算 $\Delta$ A= (A1 测定管-A2测定管)-(A1空白管-A2空白管)。

注: 也可将试剂一、二、三、四、五、六按操作表比例,配制成工作液,现配现 用;空白管只需做1-2次。

## 三、焦磷酸:果糖-6-磷酸-1-磷酸转移酶活性的计算

(1) 按照样本蛋白浓度计算

酶活单位定义:每毫克组织蛋白每分钟消耗1nmol的NADH定义为一个酶活力单位。 PFP (U/mg prot) = $\Delta$ A÷ (ε×d) ×V反总×10<sup>9</sup>÷(V样×Cpr)÷T=53.59× $\Delta$ A÷Cpr

(2) 按照样本质量计算

酶活单位定义:每克组织每分钟消耗1nmol的NADH定义为一个酶活力单位。 PFP(U/g 质量)= $\Delta$ A÷(ε×d)×V反总×10<sup>9</sup>÷(W×V样÷V提取)÷T=53.59× $\Delta$ A÷W

(3) 按照细胞数量计算

酶活单位定义:每10<sup>4</sup>个细胞每分钟消耗1nmol的NADH定义为一个酶活力单位。 PFP (U/ $10^4$ cell) = ΔA÷ (ε×d) ×V反总× $10^9$ ÷(V样×细胞数量÷V提取)÷T=53.59×ΔA÷细胞数量

(4) 按照液体体积计算

酶活单位定义: 每毫升液体每分钟消耗1nmol的NADH定义为一个酶活力单位。

PFP (U/mL) =ΔA÷ (ε×d) ×V反总× $10^9$ ÷V样÷T=53.59×ΔA

V反总: 反应体系总体积, 0.001L; ε: NADH摩尔消光系数, 6.22×103L/mol/cm; d: 比色皿光径, 1cm; V 样: 加入样本体积,0.1mL; V提取:加入提取液体积,1mL; T:反应时间,30min; Cpr:样本蛋白质浓度,mg/mL; W: 样本质量, g; 109: 换算系数, 1mol=109nmol。

注意事项: 每次检测样本数不宜太多以免耽误过多的酶促反应时间。



# 上海尚宝生物科技有限公司 Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址:上海市徐汇区龙华路2518弄14号 电话:400-611-0007 13671551480 Q Q: 807961520

邮箱: saintbio@126.com http://www.saint-bio.com