

磷酸葡萄糖变位酶 (PGM)试剂盒(微板法)

产品货号: BA2709 产品规格: 96样 产品简介:

磷酸葡萄糖变位酶(PGM)在碳水化合物代谢中起关键作用,并广泛存在于所有生物体中。PGM可使葡萄糖-1-磷酸(GIP)和葡萄糖-6-磷酸(G6P)互变。当糖原分解时,PGM将GIP转化为G6P,接着进入糖酵解途径产生ATP,也可通过戊糖磷酸途径产生核糖和NADPH。相反,当细胞需要能量时,PGM将G6P转化为GIP,进而产生糖原。PGM的缺乏可导致与葡萄糖存储相关的疾病。

本试剂盒提供一种简单,灵敏,快速的测定方法: PGM将葡萄糖-1-磷酸转化为葡萄糖-6-磷酸; 葡萄糖-6-磷酸通过葡萄糖-6-磷酸脱氢酶氧化形成NADPH,接着与特异显色剂反应生成有色物质,通过检测该有色物在450nm的增加速率,进而计算出PGM酶活性大小。

产品内容:

* -			
试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体100mL×1瓶	2-8°C	
试剂一	粉剂mg×1支	-20°C	临用前甩几下使粉剂全部落入底部,
			加入1.1mL蒸馏水混匀溶解备用。
试剂二	粉剂mg×1支	2-8°C	临用前甩几下使粉剂全部落入底部,
			加入1.1mL蒸馏水混匀溶解备用。
试剂三	液体1mL×1支	2-8°C	
试剂四	液体15mL×1瓶	2-8°C	
试剂五	粉剂mg×1支	-20°C	临用前甩几下使粉剂全部落入底部,
			加入1.1mL蒸馏水混匀溶解备用。
标准品	粉剂mg×1支	-20°C	若重新做标曲,则用到该试剂。

所需的仪器和用品:

酶标仪、96孔板、台式离心机、水浴锅、可调式移液器、研钵、冰。

磷酸葡萄糖变位酶 (PGM)活性测定:

建议正式实验前选取2个样本做预测定,了解本批样品情况,熟悉实验流程,避免实验样本和试剂浪费!

- 1、样本制备:
- ① 组织样本:

称取约0.1g组织,加入1mL提取液,进行冰浴匀浆。12000rpm、4℃离心15min,取上清作为待测样本。

【注】: 若增加样本量,可按照组织质量(g):提取液体积(mL)为1:5~10的比例进行提取。

② 细胞样本:

先收集细胞到离心管内,离心后弃上清;取500万细胞加入1mL提取液;超声波破碎细胞(冰浴,功率20%或200W,超声3s,间隔10s,重复30次);12000rpm、4℃离心10min,取上清液作为待测样本。

【注】: 若增加样本量,可按照细菌/细胞数量(10⁴):提取液(mL)为500~1000:1的比例进行提取。

- ③ 液体样本:澄清的液体样本直接检测,若浑浊可12000rpm、4℃离心10min,取上清液作为待测样本。
- 2、上机检测:
- ① 酶标仪预热30min以上,设置温度37℃,调节波长至450nm。
- ② 所有试剂于37℃条件下水浴5-10min:
- ③ 在96孔板中依次加入:



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



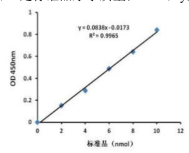
试剂名称(μL)	测定管			
样本	10			
试剂一	10			
试剂二	10			
试剂三	10			
试剂四	150			
混匀,37℃条件下孵育10min				
试剂五	10			

混匀,37℃条件下,1min时于450nm处读取吸光值 A1,11min时读取A2, ΔA=A2-A1。

- 【注】: 1. 若 Δ A过小,可以延长反应时间T(如: 21min或更长)再读取A2,或增加样本量V1(如增至20 μ L,则试 剂四相应减小),重新调整的反应时间T和V1需代入计算公式重新计算。
- 2、若A2值大于1.5,可缩减反应时间T(如:6min或更短)再读取A2,或减少样本量V1(如减至5uL,则试剂四相应 增加),重新调整的反应时间T和V1需代入计算公式重新计算。

结果计算:

标准曲线方程: y=0.0838x-0.0173, x是标准品摩尔质量; nmol, y是 ΔA 。



- 按样本蛋白浓度计算:
 - 单位定义: 每毫克组织蛋白每分钟使1nmoI NADP+转换成1nmoI NADPH为一个酶活单位。 $PGM(nmol/min/mg prot) = [(\Delta A + 0.0173) \div 0.0838] \div (V1 \times Cpr) \div T = 119.3 \times (\Delta A + 0.0173) \div Cpr$
- 按样本鲜重计算:
 - 单位定义:每克组织每分钟使1nmoI NADP+转换成1nmoI NADPH定义为一个酶活力单位。 PGM(nmol/min/g 鲜重)=[($\Delta A+0.0173$)÷0.0838]÷($W\times V1$ ÷V)÷ $T=119.3\times (\Delta A+0.0173)$ ÷W
- 按细胞数量计算:
 - 单位定义:每104个细胞每分钟使1nmoI NADP+转换成1nmoI NADPH定义为一个酶活单位。 $PGM(nmol/min/10^4cel) = [(\Delta A + 0.0173) \div 0.0838] \div (500 \times V1 \div V) \div T = 0.24 \times (\Delta A + 0.0173)$
- 5. 按液体体积计算:
 - 单位定义: 每毫升液体每分钟使1nmol NADP+转换成1nmol NADPH定义为一个酶活力单位。

 $PGM(nmol/min/mL) = [(\Delta A + 0.0173) \div 0.0838] \div V1 \div T = 119.3 \times (\Delta A + 0.0173)$

V---加入提取液体积, 1mL; V1---加入样本体积, 0.01mL; W---样本质量, g; T---反应时间, 10min; Cpr---样本蛋白质浓度, mg/mL; 建议使用本公司的BCA蛋白含量检测试剂盒。

附:标准曲线制作过程:

- 制备标准品母液(1nmol/μL): 向标准品EP管里面加入0.6mL蒸馏水(母液需在两天内用且-20℃保存)。
- 把母液稀释成六个浓度梯度的标准品: 0、0.2、0.4、0.6、0.8、1.0nmol/μL。 2.
- 依据加样表操作,根据结果即可制作标准曲线。



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