

**400-901-9800** 

sales@bioss.com.cn

support@bioss.com.cn

# 丙酮酸脱氢酶(PDH)活性检测试剂盒说明书

# Pyruvate Dehydrogenase Assay Kit

微量法

货号: AK291 规格: 100T/96S 产品组成及保存条件:

编号	规格	储存条件
AK291-A	100mL×1 瓶	-20℃保存;
AK291-B	20mL×1 瓶	-20℃保存;
AK291-C	1.5mL×1 支	-20℃保存;
AK291-D	20mL×1 瓶	4℃保存;
AK291-E	粉剂×1 瓶	4℃保存;
工作液配制:	临用前在 AK291-E 中加入 19mL AK291-D 充分溶解,置于 37℃(哺乳动	
	物)或 25℃(其它物种) 水浴 10min;用不完的试剂 4℃保存一周;	

## ※ 正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定。

#### 简介:

意义:丙酮酸脱氢酶 (Pyruvate dehydrogenase, PDH, EC 4.1.1.1)是一种多酶体系(丙酮酸脱氢酶、二氢硫辛酸乙酰转移酶和二氢硫辛酰胺脱氢酶),广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中。丙酮酸彻底氧化分解需要先转变为乙酰辅酶 A,这个过程由丙酮酸脱氢酶复合体(Pyruvate dehydrogenase complex)催化。这个反应需要三种酶连续催化,依次为:丙酮酸脱氢酶、硫辛酸乙酰转移酶和硫辛酰胺脱氢酶。

原理: PDH 催化丙酮酸脱氢,同时还原 2,6-二氯酚靛酚 (2,6-DCPIP),从而导致 605nm 光吸收的减少。

### 自备用品:

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

## 样本的前处理

组织、细菌或细胞中胞浆蛋白与线粒体蛋白的分离:

- 1. 称取约 0.1g 组织或收集 500 万细胞,加入 1mLAK291-A 和 10uLAK291-C,用冰浴匀浆器或研 钵匀浆。
- 2. 将匀浆 600g, 4℃离心 5min。
- 3. 弃沉淀,将上清液移至另一离心管中,11000g,4℃离心 10min。
- 4. 上清液即胞浆提取物,可用于测定从线粒体泄漏的 PDH (此步可选做)。
- 5. 在步骤 4 的沉淀中加入 200uLAK291-B 和 2uLAK291-C,超声波破碎(冰浴,功率 20%或 200W,超声 3 秒,间隔 10 秒,重复 30 次),用于线粒体 PDH 活性测定。

#### 测定步骤

- 1. 分光光度计或酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 605nm,蒸馏水调零。
- 2. 工作液配制:见产品组成表。
- 3. 在微量石英比色皿/96 孔板中按顺序加入下列试剂

试剂名称	测定管 (μL)
样本	10
工作液	190

混匀, 立即记录 605nm 处初始吸光值 A1 和 1min 后的吸光值 A2, 计算  $\Delta A=A1-A2$ 。

### PDH 活性计算:

#### a. 使用微量石英比色皿测定的计算公式如下

1. 按照蛋白浓度计算:

单位的定义: 每 mg 组织蛋白每分钟消耗 1 nmol 2,6-二氯酚靛酚定义为一个酶活性单位。 PDH 活性 (nmol/min /mg prot) = [ $\Delta A \times V$  反总 $\div$ ( $\epsilon \times d$ )×109] $\div$ (V 样×Cpr)  $\div$ T = 952× $\Delta A \div$ Cpr

2. 按样本鲜重计算:

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消耗 1 nmol 2,6-二氯酚靛酚定义为一个酶活性单位。 PDH 活性 (nmol/min/10 $^4$  cell) = [ $\Delta A \times V$  反总÷( $\epsilon \times d$ )×10 $^9$ ]÷(500×V 样÷V 样总)÷T = 0.385× $\Delta A$ 

**注:** V 反总:反应体系总体积, $2 \times 10^4$  L; ε: 2,6-二氯吲哚酚摩尔消光系数, $2.1 \times 10^4$  L/mol/cm; d: 比色皿光径,1 cm; V 样:加入样本体积,0.01 mL; V 样总:加入提取液体积,0.202 mL; T :反应时间,1 min; Cpr:样本蛋白质浓度,m g/mL; W:样本质量,g;500:细菌或细 胞总数,500 万。

## b. 使用 96 孔板测定的计算公式如下:

1. 按样本蛋白浓度计算:

2. 按样本鲜重计算

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消耗 1 nmol 2,6-二氯酚靛酚定义为一个酶活性单位。 PDH 活性 (nmol/min /10<sup>4</sup> cell) = [ $\Delta$ A×V 反总÷( $\epsilon$ ×d)×10<sup>9</sup>]÷(500×V 样÷V 样总)÷T=0.77× $\Delta$ A **注:** V 反总:反应体系总体积,2×10<sup>-4</sup> L;  $\epsilon$ : 2,6-二氯吲哚酚摩尔消光系数,2.1×10<sup>4</sup> L/mol/cm; d: 96 孔板光径,0.5cm; V 样:加入样本体积,0.01 mL; V 样总:加入提取液体积,0.202 mL; T:反应时间,1 min;Cpr:样本蛋白质浓度,mg/mL;W:样本质量,g;500:细菌 或细胞总数,500 万。