

📞 400-901-9800

sales@bioss.com.cn

techsupport@bioss.com.cn

焦磷酸: 果糖-6-磷酸-1-磷酸转移酶活性检测试剂盒 PFP Assav Kit

紫外分光光度法

产品编号: AK510U 产品规格: 50T/48S 产品组成及保存条件:

3440-Chi.13 33411 -		
编号	规格	储存条件
ES510	50mL×1 瓶	4℃保存;
AK510-A	30mL×1 瓶	4℃避光保存;
AK510-B	粉剂×1 瓶	-20℃避光保存。临用前加 5mL 蒸馏水充分溶解;用不完的
		试剂分装后-20℃保存,禁止反复冻融。
AK510-C	粉剂×1 瓶	-20℃避光保存。临用前加 5mL 蒸馏水充分溶解;用不完的
		试剂分装后-20℃保存,禁止反复冻融。
AK510-D	0.5mL×1 瓶	4℃避光保存;
AK510-E	0.5mL×1 瓶	4℃避光保存;
AK510-F	5mL×1 瓶	4℃避光保存;

※ 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: 焦磷酸:果糖-6-磷酸-1-磷酸转移酶(Pyrophosphate: fructose-6 – phosphate-1-phosphoric acid transferase, PFP; EC2.7.1.90)是一种胞质酶,广泛存在于植物组织中,催化果糖-6-磷酸与果糖-1,6-二磷酸之间的可逆转化,在光合作用碳代谢中起重要作用。

原理: 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 3-磷酸甘油醛,再由 3-磷酸甘油醛脱氢酶和 NADH 催化生成 3-磷酸甘油酸、NAD 和磷酸,340nm 处的吸光度变化反映了 PFP 的活性的高低。

自备用品:

紫外分光光度计/酶标仪、微量石英比色皿/96 孔板、天平、低温离心机、研钵。

酶液提取

- 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 ES510)加入提取液,冰浴匀浆后于 4℃,10000g 离心 10min,取上清置冰上待测。
- 2. 细胞:按照细胞数量(10⁴个):提取液体积(mL)为500~1000:1 的比例(建议500万细胞加入1mLES510),冰浴超声波破碎细胞(功率300w,超声3秒,间隔7秒,总时间3min);然后4℃,10000g离心10min,取上清置冰上待测。
- 3. 液体:直接检测。

测定步骤:

- 1. 紫外分光光度计预热 30min,调节波长至 340nm,蒸馏水调零。
- 2. 取 1mL 石英比色皿, 依次加入:

试剂名称	测定管(ul)
AK510-A	580
AK510-B	100
AK510-C	100
AK510-D	10

AK510-E	10	
AK510-F	100	
粗酶液	100	
充分混匀,记录 340nm 处 10s 的吸光值 A1 和 310s 的吸光值 A2,△A=A1-A2		

计算公式:

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 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。 PFP (nmol/min /mg prot) = $\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V$ 反总 $\div (V \not = xCpr) \div T = 321.54 \times \Delta A \div Cpr$

2. 按照样本质量计算

3. 按照细胞数量计算

酶活单位定义:每 10^4 个细胞每分钟消耗 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。 PFP (nmol/min/ 10^4 cell) = $\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V$ 反总 $\div (V$ 样 \times 细胞数量 $\div V$ 样总) $\div T$ = $321.54 \times \Delta A \div$ 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 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。

PFP (nmol/min/mL) = ΔA÷(ε×d)×V 反总÷V 样÷T = 321.54×ΔA

注: V 反总:反应体系总体积,1mL; ε: NADH 摩尔消光系数, 6.22×10^3 L/mol/cm; d: 比色皿光径,1cm; V 样: 加入样本体积,0.1mL; V 样总:加入提取液体积,1mL; T:反应时间,5 min; Cpr: 样本蛋白质浓度,mg/mL; W: 样本质量,g。