

焦磷酸：果糖-6-磷酸-1-磷酸转移酶（PF）试剂盒说明书

（货号：ADS-W-GH007 微板法 96 样）

一、产品简介：

焦磷酸：果糖-6-磷酸-1-磷酸转移酶（PF，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。

PF 催化 6-磷酸果糖转化为 1,6-二磷酸果糖，接着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 3-磷酸甘油脱氢酶催化，并使 NADH 在 340nm 处的吸光度下降，由此反映 PF 酶活性高低。

二、试剂盒的组成和配制：

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 120mL×1 瓶	4℃ 保存	
试剂一	粉剂 2 支	-20℃ 保存	使用前甩几下使试剂落入底部，每支再加 3.1mL 的蒸馏水溶解，用不完的试剂分装后-20℃保存，禁止反复冻融，三天内用完。
试剂二	液体 1 瓶	-20℃ 保存	使用前甩几下使试剂落入底部，再加 6.1mL 的蒸馏水溶解
试剂三	液体 2.2mL×1 瓶	4℃ 保存	

三、所需的仪器和用品：

酶标仪、96 孔板、低温离心机、可调式移液器、移液枪、研钵、冰和蒸馏水。

四、焦磷酸：果糖-6-磷酸-1-磷酸转移酶（PF）酶活测定：

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：

称取约 0.1g 组织，加入 1mL 提取液，进行冰浴匀浆。12000rpm，4℃离心 20min，取上清置冰上待测。

【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、上机检测：

- ① 酶标仪预热 30 min 以上，调节波长到 340nm。
- ② 所有试剂解冻至室温（25℃）。
- ③ 依次在 96 孔板中加入：

试剂名称（ μL ）	测定管
样本	20
提取液	60
试剂一	60
试剂二	60
试剂三	20
混匀，室温（25℃）条件下，10s 时于 340nm 处读取吸光值 A1，20min 后读取吸光值 A2， $\Delta A=A1-A2$ 。	

【注】1. 若 ΔA 的值在零附近，可以适当延长反应时间到 30min 或更长读取 A2，改变后的反应时间需代入计

算公式重新计算。或适当加大样本量，则改变后的加样体积 V1 需代入计算公式重新计算。

2. 若起始值 A1 太大如超过 2（如颜色较深的植物叶片，一般色素较高，则起始值相对会偏高），可以适当减少样本加样量，则改变后的加样体积需代入计算公式重新计算。
或向待测样本中加少许活性炭混匀静置 5min 后 12000rpm, 4°C 离心 10min，上清液用于检测；
3. 若 ΔA 的值大于 0.5，则需减少反应时间（如减少至 5min），则改变后的反应时间 T 需代入计算公式重新计算。
4. 若下降趋势不稳定，可以每隔 10S 读取一次吸光值，选取一段线性下降的时间段来参与计算，相对应的 A 值也代入计算公式重新计算。

五、结果计算：

1、按照样本蛋白浓度计算

酶活定义：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。

$$PFP \text{ (nmol/min/mg prot)} = [\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^9] \div (Cpr \times V1 \div V) \div T = 160.77 \times \Delta A \div Cpr$$

2、按照样本质量计算

酶活定义：每克组织每分钟消耗 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。

$$PFP \text{ (nmol/min/g 鲜重)} = [\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^9] \div (W \times V1 \div V) \div T = 160.77 \times \Delta A \div W$$

- ϵ : NADH 摩尔消光系数, $6.22 \times 10^3 \text{ L/mol/cm}$; d : 比色皿光径, 0.5cm;
 V : 加入提取液体积, 1mL; $V1$: 加入样本体积, 0.02mL;
 $V2$: 反应体系总体积, $0.2\text{mL} = 2 \times 10^{-4}\text{L}$; T : 反应时间, 20 min;
 W : 样本质量, g
 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。