

6-磷酸葡萄糖酸脱氢酶(6-PGDH)试剂盒说明书

(货号: ADS-F-FM022 分光法 48 样)

一、产品简介:

6-磷酸葡萄糖酸脱氢酶 (6-PGDH, EC 1.1.1.43) 是磷酸戊糖途径中关键酶之一, 在维持细胞 NADPH 水平上起重要作用, 与生物体能量平衡、生长速率和细胞活力等密切相关。

本试剂盒提供一种简单,灵敏,快速的测定方法: 6-磷酸葡萄糖酸脱氢酶催化 6-磷酸葡萄糖酸和 NADP+生成 NADPH。进而与特异显色探针反应生成有色物质,通过检测该有色物质的增加速率,计 算出 6-PGDH 酶活性大小。

二、试剂盒的组成和配制:

) TITLE 2 ST 194 () HO (b.) -				
试剂名称	规格	保存要求	备注	
提取液	液体 60mL×1 瓶	4℃保存		
试剂一	液体 50mL×1 瓶	4℃保存		
			用前甩 <mark>几下使</mark> 粉剂落 <mark>入底部(</mark> 量少,勿	
试剂二	粉剂1瓶	4℃保存	损失),再 <mark>加</mark> 17.5mL 试剂 <mark>一充</mark> 分溶解,	
		2 4	用不 <mark>完的</mark> 试剂 4℃保 <mark>存</mark> ;	
试剂三	液体 1mL×EP 管	4℃保存		
标准品	粉剂1支	-20℃保存	<mark>若重新</mark> 做标曲,则用到该试剂	

三、所需的仪器和用品:

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿(光径 1cm)、低温离心机、水浴锅、可调式移液枪、和蒸馏水。

四、6-磷酸葡萄糖酸脱氢酶(6-PGDH)活性测定:

建议正式实验前选取 2 <mark>个</mark>样本做预测定,了<mark>解本批样品情况</mark>,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,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的比例提取

② 液体样本:直接检测。若浑浊,离心后取上清检测。

2、上机检测:

- ① 可见分光光度计预热 30min 以上,设置温度 25℃, 调节波长至 450nm,蒸馏水调零。
- ② 试剂解冻至室温(25℃);
- ③ 在 1mL 玻璃比色皿中依次加入:

试剂名称 (μL)	测定管
样本	80
试剂一	360
试剂二	340
试剂三	20

混匀, 25℃条件下, 立即于 450nm 处读取 A1 值, 20min 后读取 A2 值, (观察: 酶活性越大, 则黄色越明显)。 ΔA=A2-A1。

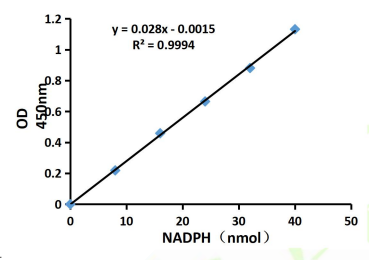
【注】:若 ΔA 过小,可以延长反应时间(如:60 min 或更长)再读取 A2,或加大样本取样量(如



增加到 0.2g), 重新调整的反应时间 T 需代入计算公式重新计算。

五、结果计算:

1、标准曲线方程: y = 0.028x - 0.0015, x = NADPH 摩尔质量 (nmol) ,y = ΔA。



2、按蛋白浓度计算

酶活定义: 每毫克蛋白每分钟催化产生 1nmol NADPH 的酶量为 1 个酶活单位。 6PGDH(nmol/min /mg prot) = [(ΔA+0.0015) ÷0.028]÷(Cpr×V1)÷T =22.3×(ΔA+0.0015)÷Cpr

3、按样本质量计算

酶活定义: 每克组织每分钟催化产生 1nmol NADPH 的酶量为 1 个酶活单位。 6PGDH 酶活性(nmol/min/g 鲜重) =[(ΔA+0.0015) ÷0.0795]÷(V1÷V×W)÷T =22.3×(ΔA+0.0015)÷W

4、按液体体积计算

酶活定义:每毫升液体每分钟催化产生 1 nmol NADPH 的酶量为 1 个酶活单位。 6 PGDH 酶活性 $\frac{\text{(nmol/min/mL)}}{\text{(}\Delta A + 0.0015)} \div 0.0795] \div V1 \div T$

$$= 22.3 \times (\Delta A + 0.0015)$$

 V----加入提取液体积, 1 mL;
 V1----加入样本体积, 0.08 mL;

 W----样本质量, g。
 T----反应时间, 20 min;

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:

- 1 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)。
- 2 把母液稀释成六个浓度梯度的标准品: 0, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4, 0.5. nmol/μL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3 按照 80μL 标准品+700μL 试剂—+20μL 试剂三、根据结果即可制作标准曲线。