

## 丙酮酸磷酸双激酶(PPDK)活性测定试剂盒说明书

(货号: ADS-F-FM033 紫外法 48 样 有效期: 3 个月)

### 一、指标介绍:

丙酮酸磷酸双激酶(pyruvate orthophosphate dikinase, PPDK, EC 2.7.9.1)是C4途径和景天科植物的一个重要限速酶,催化CO<sub>2</sub>的原初受体磷酸烯醇式丙酮酸(PEP)的形成,对植物光合作用具有重要调节作用。

丙酮酸磷酸双激酶(PPDK)逆向催化磷酸烯醇式丙酮酸、AMP和 Ppi生成丙酮酸、ATP和Pi。偶联乳酸脱氢酶进一步催化丙酮酸和NADH生成乳酸和NAD<sup>+</sup>。因此通过检测340nm处NADH的下降速率,即可得出PPDK的酶活性大小。

### 二、测试盒组成和配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
提取液	液体 60mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	粉剂 1 支	-20℃保存	1. 临用前 8000g 4° C 离心 2mim 使试剂落入管底; 2. 再分别加 1.1mL 蒸馏水溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂二	粉剂 1 支	-20℃保存	
试剂三	粉剂 3 支	-20℃保存	
试剂四	粉剂 1 瓶	4℃避光保存	每支: 1. 临用前 8000g 4° C 离心 2mim 使试剂落入管底; 2. 加入 0.44mL 蒸馏水溶解备用。用不完的试剂分装后-20℃保存,禁止反复冻融,三天内用完。
试剂五	液体 30mL×1 瓶	4℃避光保存	1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动甩一甩); 2. 加入 3.3mL 蒸馏水溶解(可超声加速溶解),备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂六	液体 1 支	4℃保存	1. 临用前 8000g 4° C 离心 2mim 使试剂落入管底; 2. 加入 1.1mL 蒸馏水溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。

### 三、实验器材:

研钵(匀浆机)、冰盒(制冰机)、台式离心机、可调式移液枪、水浴锅(烘箱、培养箱、金属浴)、1ml 石英比色皿、离心管、紫外分光光度计、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

### 四、指标测定:

建议先选取 1-3 个差异大的样本(例如不同类型或分组)进行预实验,熟悉操作流程,根据预实验结果确定或调整样本浓度,以防造成样本或试剂不必要的浪费!

#### 1、样本提取:

称取约 0.1g 组织样本,加入 1mL 提取液,冰浴匀浆,12000rpm,4℃离心 10min,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、检测步骤:

- ① 紫外分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 340nm，蒸馏水调零。
- ② 所有试剂解冻至室温（25℃）。
- ③ 在 1mL 石英比色皿（光径 1cm）中依次加入：

试剂组分（μL）	测定管
样本	40
试剂一	20
试剂二	20
试剂三	20
试剂四	50
试剂五	550
试剂六	20
混匀，室温（25℃）条件下，立即于 340nm 处读取 A1，5min 后读取 A2。ΔA=A1-A2。	

- 【注】** 1. 若 ΔA 在零附近，可适当延长反应时间 T（如增至 10min 或更长读取 A2）。或适当加大样本量 V1（如增至 80μL，则试剂五相应减少），则改变后的 T 或 V1 需代入公式重新计算。
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），可减少样本加样量 V1（如减至 20μL，则试剂五相应增加），则改变后的 V1 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℃离心 10min，上清液用于检测；
3. 若 ΔA 的值大于 0.7，则需减少反应时间 T（如减少至 1min），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 20S 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、按样本蛋白浓度计算：

单位定义：每毫克组织蛋白在每分钟内氧化 1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

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

$$= 578.8 \times \Delta A \div \text{Cpr}$$

### 2、按样本鲜重计算：

单位定义：每克组织在每分钟内氧化 1nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

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

$$= 578.8 \times \Delta A \div W$$

V---加入提取液体积，1 mL；

V1---加入样本体积，0.04mL；

V2---反应体系总体积，7.2×10<sup>-4</sup> L；

d---光径，1cm；

ε---NADH 摩尔消光系数，6.22×10<sup>3</sup> L / mol / cm；

W---样本质量，g；

T---反应时间，5min；

Cpr---蛋白浓度（mg/mL），建议使用本公司的 BCA 蛋白含量测定试剂盒。