

1,6-二磷酸-果糖(FDP)含量试剂盒说明书

(货号:BP10001W 微板法 96样 有效期: 3个月)

一、指标介绍:

1,6-二磷酸果糖 (FDP) 是糖酵解过程中的中间产物,具有调节糖代谢中某些酶活性的功能,为恢复、改善细胞代谢的分子水平药物,广泛应用于医药、保健、美容等行业。

本试剂盒提供一种简单,灵敏,快速的测定方法: 1,6-二磷酸果糖 (FDP)在醛缩酶(ALD)和磷酸甘油醛异构酶(TIM)的作用下生成磷酸两分子二羟丙酮(DAP), DAP 在 3-磷酸甘油脱氢酶 (GDH) 作用下能将 NADH 氧化,通过检测 NADH 在 340nm 处的下降量,进而计算得出 1,6-二磷酸果糖 (FDP)含量。

二、试剂盒组成和配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
提取液	液体 100mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	粉体 4 支	-20℃保存	每支: 1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动甩一甩); 2. 每支再加 0.3mL 蒸馏水溶解备用; 3. 用不完的液体试剂分装后-20℃保存,禁止反复冻融,一周内用完。
试剂二	液体 1 支	-20℃保存	1. 临用前 8000g 4° C 离心 2mim 使试剂 落入管底(可手动甩一甩); 2. 加入 1.1mL 蒸馏水溶解备用; 3. 用不完的液体试剂分装后-20°C保存,禁止 反复冻融。
试剂三	液体 15mL×1 瓶	4℃保存	
试剂四	液体 1 支	-20℃保存	1. 临用前 8000g 4°C 离心 2mim 使试剂 落入管底(可手动甩一甩); 2. 加入 1.1mL 蒸馏水溶解备用; 3. 用不完的液体试剂分装后-20°C保存,禁止 反复冻融。
标准品	液体 1 支	4℃保存	1. 仅用来鉴定试剂盒中试剂是否正常(不参与结果计算); 2. 使用方法:该标准品(FDP)浓度为 10 μ mol/mL,用前再用蒸馏水稀释 10 倍成 1 μ mol/mL 备用;按照加样表中的测定管操作(样本更换成备用浓度的标准品); 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)、 96 孔板、离心管、酶标仪、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

① 组织样本:

网址: www.bpelisa.com



建议称取约 0.1g 组织,加入 1mL 提取液,进行冰浴匀浆。12000rpm, 4℃离心 10min,取上清,置冰上待测。

【注】: 若增加样本量,可以按照组织质量(g): 提取液体积(mL)为1: 5~10 的比例提取。

② 细菌/细胞样本:

先收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清;取约 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液,超声波破碎细菌或细胞(冰浴,功率 200W,超声 3s,间隔 10s,重复 30 次); 12000rpm $4^{\circ}C$ 离心 10min,取上清,置冰上待测。

【注】: 若增加样本量,可按照细菌/细胞数量(104):提取液(mL)为500~1000:1的比例进行提取。

③ 液体样本:直接检测。若浑浊、离心后取上清检测。

2、检测步骤:

- ① 酶标仪预热 30min 以上, 调节波长至 340nm。
- ② 试剂解冻至室温 (25°C), 或可放在 25°C条件下水浴 5-15min。
- ③ 试剂—和二和三可按照 10:10:150 比例配成混合液(一枪加 170μL 该混合液)(**该混合液** 用多少配多少,现配现用)。
- ④ 在96孔板中按照下表依次加入试剂:

AX MX XX JH X C IL JI J ·				
试剂组分(μL)	测定管			
样本	20			
试剂一	10			
试剂二	10			
试剂三	150			
轻轻混匀, 室温 (25℃) 于 340nm 处测定, 15min				
后读取 A1。				
试剂四	10			
轻轻混匀, 室温 (25℃) 于 340nm 处测定, 20min				
后读取 A2(直到 2min 内 A2 值变化小于 0.02)。				
△A=A1-A2。				

- 【注】: 1. 测定管的 A1 值若超过 2(如样本自身颜色较深),可把样本用蒸馏水稀释后再检测,稀释倍数 D 代入 计算公式。
 - 2. 若 $\triangle A$ 的差值在零附近徘徊,可增加样本量 V1(如增至 $40\mu L$,则试剂三相应减少,保持总体积不变),或增加样本取样质量 W,则改变后的 V1 和 W 需代入公式重新计算。
 - 3. 若 $\triangle A$ 的差值大于 0.4,须减少样本量 V1(如减至 $10\mu L$,则试剂三相应增加,保持总体积不变),则改变后的 V1 需代入公式重新计算。

五、结果计算:

1、按样本重量计算:

FDP 含量(mg/g 鲜重)=[($\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^3 \times Mr$]÷($W \times V1 \div V$)×D ÷2=0.55× $\Delta A \div W \times D$

2、按细胞数量计算:

FDP 含量(μ g/ 10^4 cell)=[(Δ A÷(ϵ ×d)×V2× 10^6 ×Mr]÷(500×V1÷V)÷2×D=1.1× Δ A×D

3、按照液体体积计算:

FDP 含量(mg/mL)=[($\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^3 \times Mr$] $\div V1 \div 2 \times D=0.55 \times \Delta A \times D$

4、按蛋白浓度计算:

FDP 含量(mg/mg prot)= $[(\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^3 \times Mr] \div (Cpr \times V1 \div V) \times D \div 2 = 0.55 \times \Delta A \div Cpr \times D$

ε---NADH 摩尔消光系数, 6.22×10³ L/mol/cm; d---96 孔板光径, 0.5cm;

网址: www.bpelisa.com



V---加入提取液体积, 1 mL; V1---加入样本体积, 0.02mL;

V2---反应总体积; 0.2mL=2×10⁻⁴L; W---样本质量, g;

Mr---1,6-二磷酸果糖 (FDP)分子量; 340.06; 500---细胞数量, 万;

2---1 分子 FDP 生成 2 分子二羟丙酮;

Cpr---蛋白浓度(mg/mL);建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒。

网址: www.bpelisa.com