

# 3-磷酸甘油酯酶(GPP)活性测定试剂盒说明书

(货号: BP10183W 微板法 48样 有效期: 3个月)

### 一、指标介绍:

3-磷酸甘油酯酶 (GPP, EC3.1.3.21) 催化 3-磷酸甘油脱下磷酸根离子形成甘油, 是甘油合成过程中的最后一步酶促反应, 该酶活性的高低直接决定甘油的生成水平。

本试剂盒采用 3-磷酸甘油为底物,用钼酸铵显色剂测定单位时间内酶催化产生的磷酸根离子的量, 进而得出 3-磷酸甘油酯酶的活性大小。

### 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
12(7) JZII 73	10001H	13.22/11.72	,
提取液	液体 60mL×1 瓶	4℃保存	
			1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动
   试剂一	粉剂 1 瓶	-20℃避光保存	甩一甩);
ניזל אַגו			2. 加入 6mL 蒸馏水溶解备用;
			3. 用不完的试剂-20℃分装保存。
试剂二	液体 6mL×1 瓶	4℃保存	
			1. 临用前在试剂 A 中加 2.86mL 的 B 液,
<u> </u>	A:粉体 1 瓶	4℃避光保存	再加 22.14mL 的蒸馏水,混匀溶解备用。
试剂三 	B:液体 3mL×1 瓶		2. 用不完的试剂 4°C保存,需避光,现
			配现用,变蓝色不能使用。
	粉体 1 支	4℃保存	1. 若重新做标曲,则用到该试剂;
1-\A- [			2. 按照说明书中标曲制作步骤进行配
标准品			制;
			3. 溶解后的标品一周内用完。

【注】:全程操作需无磷环境;试剂配置最好用新的枪头和玻璃移液器等,也可以用一次性塑料器皿,避免磷污染。

### 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、 $\alpha$ -磷酸甘油酯酶(GPP)活性测定:

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:

取约 0.1g 组织(水分充足的样本可取 0.5g)到研钵内,加入 1mL 提取液,在冰上进行冰浴匀浆或者液氮研磨。12000rpm,4<sup> $\circ$ </sup>C离 $\dot{\circ}$  10min,取上清,置冰上待测。

[注]: 也可以按照组织质量(g): 提取液体积(mL)为1:5~10的比例提取。

### ② 细菌/真菌样本:

先收集细菌/真菌到离心管内, 离心后弃上清; 取 500 万细菌/真菌加入 1mL 提取液; 冰浴超声波破碎细菌/真菌 (冰浴, 功率 20%或 200W, 超声 3s, 间隔 10s, 重复 30 次); 12000rpm, 4℃离心 10min,

网址: www.bpelisa.com



取上清, 置冰上待测。

[注]: 也可按照细菌或细胞数量( $10^4$ 个): 提取液体积(mL)为  $500\sim1000$ : 1 的比例进行提取。

③ 液体样本: 澄清的液体样本直接检测, 若浑浊则离心后取上清液检测。

### 2、检测步骤:

- ① 酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 700nm。
- ② 在 EP 管中依次加入下列试剂:

试剂组分 (μL)	测定管	对照管	
样本	50		
提取液	50	50	
试剂一	50	50	
混匀,37℃孵育 30min。			
试剂二	50	50	
样本		50	
混匀,12000rpm,4℃离心 5min,取上清待测。			

# ③ 显色反应, 在96

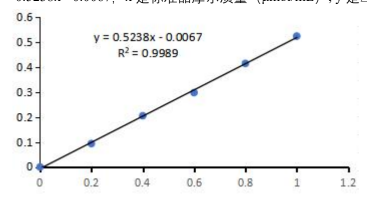
上清液	50	50
试剂三	200	200

混匀, 室温静置  $3 \min$ , 700 nm 下读取各管吸光值 A,  $\triangle A = A$  测定 A 对照(每个样本做一个自身对照)。

孔板中加入:

# 五、结果计算:

1、标准曲线方程: y = 0.5238x - 0.0067, x 是标准品摩尔质量 ( $\mu mol/mL$ ), y 是 $\triangle A$ 。



# 2、按蛋白浓度计算:

定义: 每小时每毫克组织蛋白分解底物产生  $1\mu mol$  无机磷的量为一个酶活力单位。 GPP( $\mu mol/h/mg$  prot)=  $[(\triangle A+0.0067)\div 0.5238\times V2]\div (V1\times Cpr)\div T=15.27\times (\triangle A+0.0067)\div Cpr$  3、按样本鲜重计算:

定义:每小时每克组织分解底物产生 1μmol 无机磷的量为一个酶活力单位。

GPP( $\mu$ mol/h/g 鲜重)= [( $\triangle$ A+0.0067)÷0.5238×V2]÷(W× V1÷V)÷T=15.27×( $\triangle$ A+0.0067)÷W 4、按细菌或细胞密度计算:

定义:每小时每 1 万个细菌或细胞分解底物产生 1 $\mu$ mol 无机磷的量为一个酶活力单位。GPP( $\mu$ mol/h /10<sup>4</sup> cell)= [( $\triangle$ A+0.0067)÷0.5238×V2]÷(500×V1÷V)÷T=0.031×( $\triangle$ A+0.0067) 5、按液体体积计算:

网址: www.bpelisa.com



定义:每小时每毫升液体分解底物产生  $1\mu mol$  无机磷的量为一个酶活力单位。 GPP( $\mu mol/h/mL$ )=[( $\triangle A+0.0067$ )÷ $0.5238\times V2$ ]÷V1÷ $T=15.27\times(\triangle A+0.0067)$ 

V---加入提取液体积, 1mL; V1---加入样本体积, 0.05mL;

V2---酶促反应总体积, 0.2mL; T---反应时间, 1/2 小时;

W---样本鲜重, g; 500---细菌或细胞总数, 500万。 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 标准品用 10mL 蒸馏水溶解,标准品母液浓度为 5μmol/mL。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如: 0, 0.2, 0.4, 0.6, 0.8, 1 μmol/mL。也可根据实际样本调整标准品浓度。

2 标品稀释参照表如下:

吸取物	吸取标准品母液 200uL,加入 800uL 蒸馏水,混匀得到 1μmol/mL 的标品稀释液待用。					
标品浓度 μmol/mL	0	0.2	0.4	0.6	0.8	1
标品稀释液 uL	0	40	80	120	160	200
水 uL	200	160	120	80	40	0
各标准管混匀待用。						

3 依据显色反应阶段测定管加样表操作、根据结果、以各浓度吸光值减去0浓度吸光值、过0点制作标准曲线。

,0					
	试剂名称(μL)	标准管	0 浓度管(仅做一次)		
	标品	50			
ſ	蒸馏水		50		
	试剂三	200	200		
ſ	混匀,室温静置 3min,700nm 下读取各管吸光值,				
	△A=A 测定-0 浓度管。				

网址: www.bpelisa.com