

丙酮酸脱羧酶(pyruvate decarboxylase,PDC)活性测定试剂盒说明书

(货号: BP10249W 微板法 96样 有效期: 3 个月)

一、指标介绍:

丙酮酸脱羧酶 (PDC, EC4.1.1.1) 。是乙醇发酵的关键酶之一,催化丙酮酸脱羧生成乙醛, 存在于酵母和植物体中。

PDC 催化丙酮酸脱羧生成乙醛,乙醇脱氢酶进一步催化 NADH 还原乙醛生成乙醇和 NAD+;通过测定 NADH 在 340 nm 处的光吸收下降速率,即可得到 PDC 酶活性大小。

二、试剂盒的组成和配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
提取液	液体 120mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	液体 16mL×1 瓶	4℃保存	
试剂二	粉体 1 支	4℃保存	1. 开盖前注意使粉体落入底部
			(可手动甩一甩);
			2. 加入 1.1mL 蒸馏水混匀备用;
			3. 保存周期与试剂盒有效期相
			同。
试剂三	粉体 2 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. 每支加 0.55mL 蒸馏水混匀备
			用;
			3. 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 蒸馏水混匀备用;
			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)、 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:

称取约 0.1g 组织,加入 1mL 提取液,进行冰浴匀浆。12000grrpm,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: $5\sim10$ 的比例进行提取。

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 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液;冰浴超声波

网址: www.bpelisa.com



破碎细菌或细胞 (冰浴, 功率 20%或 200W, 超声 3s, 间隔 10s, 重复 30 次); 12000rpm, 4℃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个): 提取液(mL)为1:1000~5000比例进行提取。

2、检测步骤:

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

测定管
10
160
10
10
10

混匀,30℃条件下,10S 时于340nm 处读取 A1,10min 后读取 A2。△A=A1-A2。

- 【注】1. 若△A 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需代入计算公式重新计算。
 - 2. 若起始值 A 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℃离心 10min,上清液用于 检测;
 - 3. 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、按照蛋白浓度计算

酶活定义: 30℃条件下,每毫克蛋白每分钟氧化 1nmol NADH 为 1 个酶活单位。 PDC (nmol/min/mg prot) =[△A÷ε÷d×V2×10⁹]÷(Cpr×V1)÷T =643.1×△A÷Cpr

2、按照样本质量计算

酶活定义: 30℃条件下,每克组织每分钟氧化 1nmol NADH 为 1 个酶活单位。 PDC (nmol/min /g 鲜重) =[△A÷ε÷d×V2×10⁹]÷(W×V1÷V)÷T =643.1×△A÷W

3、按细胞数量计算

酶活定义: 30℃条件下,每 10⁴个细胞每分钟氧化 1nmol NADH 为 1 个酶活单位。 PDC (nmol/min/10⁴cell) =[△A÷ε÷d×V2×10⁹]÷(细胞数量×V1÷V)÷T =643.1×△A÷细胞数量

4、按液体体积计算

酶活定义: 30℃条件下,每毫升液体每分钟氧化 1nmol NADH 为 1 个酶活单位。 PDC (nmol/min /mL) =[△A÷ε÷d×V2×10°]÷V1÷T =643.1×△A

ε---NADH 摩尔消光系数, 6.22×10³L/mol/cm; d---比色皿光径, 0.5cm; V: 加入提取液体积, 1mL; V1---反应体系中上清液体积, 0.01mL;

网址: www.bpelisa.com



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

T: 反应时间, 10 min; 细胞数量: 500 万;

Cpr:蛋白浓度 (mg/mL),建议使用本公司 BCA 蛋白质含量试剂盒。

网址: www.bpelisa.com