

葡萄糖-6-磷酸(G6P)含量试剂盒说明书

(货号: BP10257W 微板法 96样 有效期: 3个月)

一、指标介绍:

葡萄糖-6-磷酸 (G6P) 是在碳六上磷酸化的葡萄糖。大多数进入细胞的葡萄糖被磷酸化为 G6P, 除了参与糖酵解和磷酸戊糖代谢途径. 葡萄糖 6-磷酸还可以转化为糖原或淀粉。

本试剂盒提供一种简单,灵敏,快速的测定方法:葡萄糖-6-磷酸(G6P)被特异的酶作用,过程中产生的 NADH 与一种灵敏显色探针结合,在 450nm 处有最大吸收波长。其生成的有色物质颜色强度与样品中的 G6P 浓度成比例。

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 110mL×1 瓶 | 4℃保存 | | | |
| 试剂一 | 粉体 1 支 | 4℃保存 | 1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动用一甩); | | |
| | | | 2. 加入 1.2mL 蒸馏水溶解备用; | | |
| | | | 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。 | | |
| 试剂二 | 液体 1mL×1 支 | 4℃避光保存 | | | |
| 试剂三 | 粉体 1 支 | -20℃保存 | 1. 开盖前注意使粉体落入底部(可 | | |
| | | | 手动甩一甩); | | |
| | | | 2. 加入 1.2mL 蒸馏水溶解备用; | | |
| | | | 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。 | | |
| 试剂四 | 液体 16mL×1 瓶 | 4℃保存 | | | |
| 标准品 | 液体 1mL×1 支 | 4℃保存 | 1. 若重新做标曲,则用到该试剂; | | |
| | | | 2. 按照说明书中标曲制作步骤进行 | | |
| | | | 配制; | | |
| | | | 3. 溶解后的标品一周内用完。 | | |

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:

1、样本提取

① 组织样本:

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。

2、检测步骤:

① 酶标仪预热 30min 以上, 调节波长至 450nm。

网址: www.bpelisa.com



- ② 试剂解冻至室温(25℃);
- ③ 在96孔板中按照下表依次加入试剂:

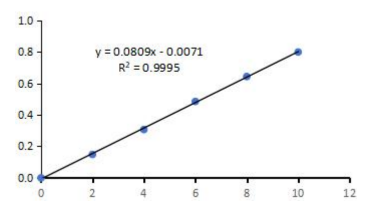
| 试剂组分(μL) | 测定管 | 空白对照(仅做一个) | | | |
|----------|-----|------------|--|--|--|
| 样本 | 20 | 0 | | | |
| 试剂一 | 10 | 10 | | | |
| 试剂二 | 10 | 10 | | | |
| 试剂三 | 10 | 10 | | | |
| 试剂四 | 150 | 170 | | | |
| | | | | | |

混匀,于室温 (25°C) 条件下反应 20min,于 450nm 处读取吸光值 A, △A=A 测定-A 空白。

- 【注】1.若样本自身有很强的背景值(如较高含量还原性物质: NAD(P)H 或 VC 等),可以加设一个样本自身对照: 即试剂三用蒸馏水替代,其他试剂保持不变,则 \triangle A=A 测定-A 对照。
 - 2. 若 $\triangle A$ 的差值在零附近徘徊,可增加样本量 V1(如增至 $100\mu L$,则试剂四相应减少,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。

五、结果计算:

1、标准曲线方程: y = 0.0809x - 0.0071; x 是标准品质量: nmol, y 是 ΔA 。



2、按样本重量计算:

G6P 含量(μ g/g 鲜重)=[(Δ A+0.0071)÷0.0809×Mr]÷(W×V1÷V)×10⁻³=160.8×(Δ A+0.0071)÷W

3、按样本蛋白浓度计算:

G6P 含量(μ g/mg prot)=[(Δ A+0.0071)÷0.0809×Mr]÷(Cpr×V1÷V)×10⁻³=160.8×(Δ A+0.0071)÷Cpr

4、按细胞数量计算:

G6P 含量(μ g/ 10^4 cell)=[(Δ A+0.0071)÷0.0809×Mr]÷(500×V1÷V)× 10^{-3} =0.32×(Δ A+0.0071)×D

5、按照液体体积计算:

G6P 含量(μ g/mL)=[(Δ A+0.0071)÷0.0809×Mr]÷V1×10⁻³=160.8×(Δ A+0.0071)

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

Mr---葡萄糖-6-磷酸 (G6P) 分子量; 260.1; W---样本质量, g。

附:标准曲线制作过程:

- 1 标准品母液浓度为 $1\mu mol/mL$ 。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品, 例如: 0, 0.1,0.2, 0.3, 0.4, 0.5 $\mu mol/mL$ 。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:

吸取标准品母液 500uL, 加入 500uL 蒸馏水, 混匀得到 0.5μmol/mL 的标品稀释液待用。



| 标品浓度 | 0 | 0.1 | 0.2 | 0.3 | 0.4 | 0.5 | |
|-------------|-----|-----|-----|-----|-----|-----|--|
| μmol/mL | | | | | | | |
| 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。

| 标准管 | 0浓度管(仅做一次) | |
|-----|----------------------|--|
| 20 | | |
| | 20 | |
| 10 | 10 | |
| 10 | 10 | |
| 10 | 10 | |
| 150 | 150 | |
| | 20 10 10 10 | |

混匀,于室温 (25°C) 条件下反应 20min,于 450nm 处读取吸 光值 A, △A=A 测定-0 浓度管。

网址: www.bpelisa.com