

# 6-磷酸海藻糖酯酶(TPP)试剂盒说明书

(货号: BP10282F 分光法 24 样 有效期: 3 个月)

# 一、产品简介:

6-磷酸海藻糖酯酶 (trehalose-6-phosphatephophatase, TPP, EC3.1.3.12) 是海藻糖合成的关键酶之一、催化海藻糖-6磷酸生成海藻糖。

本试剂盒利用 6-磷酸海藻糖酯酶催化底物 6-磷酸海藻糖生成海藻糖,海藻糖在海藻糖酶的作用下分解成葡萄糖,接着在葡萄糖氧化酶作用下与特异显色剂反应生成有色物质,通过检测该有色物质在 520nm 处的值,即可得出的 6-磷酸海藻糖酯酶活性大小。

# 二、试剂盒组成和配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 30mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	液体 9mL×1 瓶	4°C保存	
试剂二	粉剂 1 支	-20°C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. 用不完的试剂分装后-20°C保存,尽量不要反复冻融。
试剂三	液体 1mL×1 支	-20℃避光 保存	<ol> <li>若该试剂一次性用不完,则可分装</li> <li>后-20℃保存,尽量不要反复冻融。</li> </ol>
试剂四	粉剂1瓶	-20℃避光 保存	1. 开盖前注意使粉剂落入底部(可手动用一用); 2. 加入 2. 2mL 蒸馏水溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂五	液体 30mL×1 瓶	4℃保存	
标准品	粉体 1 支	4℃保存	<ol> <li>若重新做标曲,则用到该试剂;</li> <li>按照说明书中标曲制作步骤进行配制;</li> <li>溶解后的标品一周内用完。</li> </ol>

# 三、所需的仪器和用品:

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 比色皿、离心管、分光光度计、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

# 四、指标测定:

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定,了解样品和熟悉实验流程,避免样本和试剂浪费!

#### 1、样本制备:

① 组织样本: 称取约 0.1g 组织样本 (水分足的样本可取 0.5g), 加入 1mL 提取液, 冰浴匀浆, 12000rpm, 4°C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 细菌/真菌样本: 收集细菌或真菌到离心管内, 离心后弃上清; 取 500 万细菌或真菌加 1mL 提取液; 冰浴超声波破碎细菌或细胞(冰浴, 功率 20%或 200W, 超声 3s, 间隔 10s, 重复 30 次), 8000rpm 室温(25℃)离心 10min,取上清。
  - 【注】: 若增加样本量,可按照提取液体积(mL):细菌或真菌数量(10<sup>4</sup>个)为 1:500~1000 比例提取。
- ③ 液体样本: 澄清的液体样本, 可直接检测。若浑浊, 离心后取上清检测。
- 2、上机检测:

网址: www.bpelisa.com



- ① 分光光度计预热 30min 以上,调节波长至 520nm,蒸馏水调零。
- ② 所有试剂解冻至室温(25°C), 在 EP 管中依次加入:

试剂名称 (μL)	测定管	对照管
样本	40	40
试剂一	120	160
试剂二	40	

混匀, 37℃孵育 30min 后, 立即沸水浴或金属浴 5min 拿出。冷却至室温后再继续添加试剂。 试剂三 20 20

混匀, 37℃孵育 15min。室温下于 12000rpm 离 心 10min,上清液待检测。

#### ③ 在 EP 管中依次加入:

试剂名称 (μL)	测定管	对照管
上步待测液	80	80
试剂四	40	40
试剂五	600	600

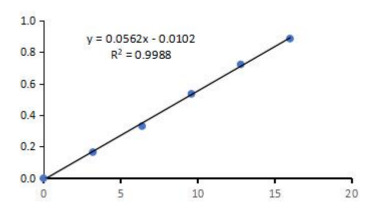
混匀, 37°C避光孵育 20min, 全部液体转移至 1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm) 中, 520nm 下读取吸光值 A, ΔA=A 测定-A 对照(每个样本做一个自身对照)。

【注】1.若 A 测定大于 1.5,可对③步的上清液用蒸馏水稀释,则稀释倍数 D 代入公式计算。

2.若 $\triangle A$  差值在零附近,可增加②步中样本的体积 V1(如增至  $80\mu L$ ,则试剂一相应减少),则改变后的 V1 需代入公式重新计算。

#### 五、结果计算:

1、标准曲线方程为 y = 0.0562x - 0.0102; x 为标准品质量 ( $\mu g$ ), y 为 $\Delta A$ 。



### 2、按照蛋白浓度计算:

酶活定义: 每毫克组织蛋白在每小时催化产生 1μg 葡萄糖定义为一个酶活力单位。

 $TPP(\mu g/h/mgprot) = [(\Delta A + 0.0102) \div 0.0562 \times (0.22 \div 0.08)] \div (V1 \times Cpr) \div T = 2446.6 \times (\Delta A + 0.0102) \div Cpr$ 

3、按样本鲜重计算:

酶活定义: 每克组织每小时催化产生 1μg 葡萄糖定义为一个酶活力单位。

 $TPP(\mu g/h/g$  鲜重)=[( $\Delta A+0.0102$ )÷ $0.0562\times(0.22\div0.08)$ ]÷( $W\times V1\div V$ )÷ $T=2446.6\times(\Delta A+0.0102)$ ÷W

4、按细菌或真菌密度计算:

酶活定义: 每1万个细菌或真菌每小时催化产生 1μg 葡萄糖定义为一个酶活力单位。

 $TPP(\mu g/h/10^{4}cell) = [(\Delta A + 0.0102) \div 0.0562 \times (0.22 \div 0.08)] \div (500 \times V1 \div V) \div T = 4.9 \times (\Delta A + 0.0102)$ 



# 5、按液体体积计算:

酶活定义: 每毫升液体每小时催化产生 1µg 葡萄糖定义为一个酶活力单位。

 $TPP(\mu g/h/mL) = [(\Delta A + 0.0102) \div 0.0562 \times (0.22 \div 0.08)] \div V1 \div T = 2446.6 \times (\Delta A + 0.0102)$ 

V--提取液体积, 1 mL; V1--样本体积: 0.04mL; W--样本质量, g; T--反应时间, 0.5 小时;

500--细菌或真菌数量,500万;0.22--第②步反应的总体积;0.08--第③步反应上清液体积;

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 从标准品管中称量取出 2mg 至一新 EP 管中, 再加 2mL 蒸馏水混匀, 溶解即 1mg/mL 的葡萄糖 (母 液需在两天内用且-20℃保存)。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品, 例如: 0, 0.04,0.08,0.12,0.16, 0.2mg/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7	标准品母液 200	uL,加入 800uI	蒸馏水,混匀	得到 0.2mg/mL	的标品稀释液符	<b>詩用</b> 。
标品浓度	0	0.04	0.08	0.12	0.16	0.2
mg/mL	Ů	0.0.	0.00	0.12	0.10	0.2
标品稀释液	0	40	0.0	120	1.60	200
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。

<b>*</b>					
	试剂名称 (μL)	标准管	0 浓度管(仅做一次)		
	标品	80			
	蒸馏水		80		
	试剂四	40	40		
	试剂五	600	600		
	37℃避光孵育 20min,520nm 下读取吸光值 A,				
	△A=A 测定-0 浓度管。				

网址: www.bpelisa.com