

6-磷酸山梨醇脱氢酶(Sorbitol-6-phosphate dehydrogenase)活性试剂盒说明书

(货号: BP10284W 微板法 96样 有效期: 3个月)

一、指标介绍:

6-磷酸山梨醇脱氢酶(S6PDH, EC 1.1.1.200)又称醛糖 6-磷酸还原酶(Aldose-6-phos-phate reductase, A6PR),催化 D-山梨糖醇 6-磷酸和 D-葡萄糖 6-磷酸之间的相互转化。研究发现该酶在苹果叶片等蔷薇科植物中广泛分布,其在山梨醇合成中起着重要作用。

6-磷酸山梨醇脱氢酶(S6PDH)催化 D-葡萄糖 6-磷酸还原,并使还原型辅酶II(NADPH)氧化。因此,通过检测 340nm 下 NADPH 的下降速率,即可得出 S6PDH 的酶活性大小。

该酶催化的反应: D-sorbitol 6-phosphate+NADP+=D-glucose 6-phosphate+NADPH+H+

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	粉剂 2 支	4℃保存	每支: 1. 临用前 8000g 4°C 离心 2mim 使试剂落入管底(可手动甩一甩); 2. 每支分别加 0.6mL 蒸馏水溶解备用; 3. 用不完的试剂分装后-20°C保存,禁止反复冻融,三天内用完。
试剂二	液体 20mL×1 瓶	4℃保存	
试剂三	粉剂 1 支	4℃保存	 临用前 8000g 4° C 离心 2mim 使试剂落入管底(可手动甩一甩); 加入 1.1mL 蒸馏水溶解备用; 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 组织样本,加入 1mL 提取液,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 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、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℃)。
- ③ 在96孔板中依次加入:

试剂组分 (μL)	测定管
样本	10

网址: www.bpelisa.com



试剂一	10			
试剂二	170			
混匀, 室温 (25℃) 下孵育 10min				
试剂三	10			
混匀, 室温 (25℃) 下, 于 340nm 处读取 A1,				
10min 后读取 A2。ΔA=A1-A2。				

【注】 1.若 10s 后反应体系未稳定可延长到 1min 再读值。

- 2.若 $\triangle A$ 在零附近,可适当延长反应时间 T 至 20min 或更长读取 A2,或适当加大样本量 VI(如增至 20 μL ,则试剂二相应减少),则改变后的 T 和 V1 需代入计算公式重新计算。
- 4. 若起始值 A1 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 V1,则改变后的 V1 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;

- 5. 若 ΔA 大于 0.25,需减少反应时间 T(如减至 5min),则改变后的 T 需代入公式重新计算。
- 6. 若下降趋势不稳定,可以每隔 30S 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、按样本蛋白浓度计算:

单位定义:每毫克组织蛋白在每分钟内氧化 1 nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。 S6PDH 活力(nmol/min/mg prot)=[$\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9$]÷(V1×Cpr) \div T=643.1× $\Delta A \div$ Cpr

2、按样本鲜重计算:

单位定义:每克组织在每分钟内氧化 1nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。 S6PDH 活力(nmol/min/g 鲜重)=[$\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9$] $\div (W \times V1 \div V) \div T = 643.1 \times \Delta A \div W$

3、按液体体积计算:

单位定义: 每毫升液体在每分钟内氧化 $1nmol\ NADPH$ 定义为一个酶活力单位。 $S6PDH\ 活力(nmol/min/mL)=[\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div V1 \div T = 643.1 \times \Delta A \div W$

V---加入提取液体积, 1 mL;

V1---加入样本体积, 0.01mL;

V2---反应体系总体积, 2×10-4 L;

d---96 孔板光径, 0.5cm;

ε---NADPH 摩尔消光系数, 6.22×10³ L/mol/cm;

W---样本质量, g;

T---反应时间, 10min;

Cpr---蛋白浓度 (mg/mL), 建议使用本公司的 BCA 蛋白含量测定试剂盒。

网址: www.bpelisa.com