

海藻糖-6 磷酸合成酶(TPS)试剂盒说明书

(货号: BP10331F 紫外法 24样 有效期: 3个月)

一、产品简介:

海藻糖-6磷酸合成酶(TPS, EC 2.4.1.15)是海藻糖合成的关键酶之一,催化UDP-葡萄糖和葡萄糖-6磷酸生成海藻糖-6磷酸和UDP。UDP与磷酸烯醇式丙酮酸在丙酮酸激酶和乳酸脱氢酶的逐一作用下,使NADH氧化为NAD+,通过检测NADH在340nm处的下降量来计算TPS的酶活力大小。

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	粉剂 1 支	4°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 0.9mL 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 32mL×1 瓶	4℃保存	
试剂三	粉剂1瓶	4°C保存	1. 开盖前注意使粉剂落入底部(可 手动甩一甩); 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。
试剂四	粉剂 4 支	-20℃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. 分别加 0.55mL 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。
试剂五	粉剂2支	-20℃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. 每支再加 0.6mL 蒸馏水充分溶解备用,可分装冻存,禁止反复冻融。
试剂六	液体 2 支	-20℃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. 每支再加 0.6mL 蒸馏水充分溶解备用,可分装冻存,禁止反复冻融。

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、紫外分光光度计、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,了解本批样品情况,熟悉实验流程,避免实验样本和试剂 浪费!

- 1、样本制备:
- ① 组织样本:

网址: www.bpelisa.com



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 细菌/真菌样本:

先收集细菌或真菌到离心管内, 离心后弃上清; 取 500 万细菌或真菌加入 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 $(25^{\circ}C)$ 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(10⁴个)为1:500~1000的比例提取。

2、上机检测:

- ① 紫外分光光度计预热 30min 以上,调节波长至 340nm,蒸馏水调零。
- ② 所有试剂解冻至室温(25℃)。
- ③ 在 EP 管中依次加入:

试剂名称 (μL)	测定管	对照管
样本	60	60
试剂一	30	
试剂二	210	240

混匀, 35℃孵育 30min 后, 立即于 95-100℃煮沸 5min, 10000rpm, 4℃离心 5min, 上清液待测。

④ 试剂二和三和四和五和六可按照 380:40:40:20:20 比例配成混合液 (一枪加 500μL)

(**用多少配多少,现配现用**), 在 1mL 石英比色皿(光径 1cm)中依次加入:

试剂二	380	380
试剂三	40	40
试剂四	40	40
试剂五	20	20
试剂六	20	20
③的上清液	200	200

混匀, 35℃下立即于 340nm 处读取各管吸光值 A1, 30min 后读取 A2。△A=(A1-A2)测定-(A1-A2)对照。

- 【注】 1.若 $\triangle A$ 小于 0.01,可以适当延长③步的反应时间 T 到 60min 或更长。或适当加大样本量 V1(如 $120\mu L$,则试剂二相应减少),则改变后的 T 和 V1 需代入公式重新计算。
 - 2.若起始值 A1 太大如超过 2(如颜色较深的样本)或 ΔA 的值大于 0.4,可以适当减少 ③的上清液加样量 V3(如减少至 $100\mu L$,则试剂二相应增加),则改变后的加样体积 V3 需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 NADH 定义为一个酶活力单位。 TPS 活力(nmol/min/mg prot)=[$\Delta A \times V4 \div (\epsilon \times d) \times 10^9$]×($V2 \div V3$)÷($V1 \div Cpr$)÷ $T=93.8 \times \Delta A \div Cpr$

2、按样本鲜重计算:

单位定义:每克组织在每分钟内氧化 1nmol NADH 定义为一个酶活力单位。 TPS 活力(nmol/min/g 鲜重)=[$\Delta A \times V4 \div (\epsilon \times d) \times 10^9$] $\times (V2 \div V3) \div (W \times V1 \div V) \div T = 93.8 \times \Delta A \div W$

3、按细菌或真菌数量计算:

网址: www.bpelisa.com



TPS 活力(µg/10^cell)=[$\Delta A \times V4 \div (\epsilon \times d) \times 10^9$]×($V2 \div V3$)÷($500 \times V1 \div V$)÷T =0.188× ΔA

V---加入提取液体积, 1 mL; V1---加入样本体积, 0.06mL;

V2---第③步的反应总体积, 0.3mL; V3---第④步中所取上清液体积, 0.2mL;

V4---反应体系总体积,7×10⁻⁴ L; d---光径, 1cm;

ε---NADH 摩尔消光系数, 6.22×10³ L / mol /cm; W---样本质量, g;

500---细菌或真菌总数, 万; T---反应时间, 30min;

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