

ATP-磷酸烯醇式丙酮酸羧激酶(ATP-PEPCK)试剂盒说明书

(货号: BP10391F 紫外法 48 样 有效期: 3 个月)

一、指标介绍:

磷酸烯醇式丙酮酸羧激酶 (PEPCK)属于裂解酶家族,分为两种类型:一类是ATP 依赖性即ATP - PEPCK (EC 4.1.1.49) ,主要存在于开花植物、藻类及部分真菌和细菌中。另一类是GTP 依赖性即GTP - PEPCK (EC 4.1.1.32) ,主要存在于哺乳动物、鸟类、鱼类、昆虫、软体动物、扁虫、线虫、眼虫及部分真菌和细菌中。

本试剂盒测定的是 ATP 依赖性的 PEPCK, 催化草酰乙酸和 ATP 生成磷酸烯醇式丙酮酸和 CO₂,接着在丙酮酸激酶和乳酸脱氢酶存在下依次催化 NADH 氧化生成 NAD+,通过于340nm 下测定 NADH 的下降速率,即可反映 PEPCK 酶活性大小。

二、试剂盒组分与配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
提取液	液体 60mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	粉剂 2 支	-20℃保存	每支: 1. 临用前 8000g 4°C 离心 2mim 使粉剂落入管底(可手动甩一甩); 2. 每支再加 1.6mL 蒸馏水溶解备用; 3. 用不完的试剂分装后-20℃保存,禁止反复冻融。
试剂二	粉剂 2 支	4℃保存	每支: 1. 临用前 8000g 4°C 离心 2mim 使粉剂落入管底(可手动甩一甩); 2. 每支加 1.2mL 蒸馏水溶解备用;用不完的试剂分装后-20℃保存,禁止反复冻融,三天内用完。
试剂三	粉剂 2 支	-20°C保存	每支: 1. 临用前 8000g 4°C 离心 2mim 使粉剂落入管底(可手动甩一甩); 2. 每支再加 0.6mL 蒸馏水充分溶解备用; 3. 可分装冻存,禁止反复冻融,保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂四	液体 2 支	-20℃保存	每支: 1. 临用前 8000g 4°C 离心 2mim 使粉剂落入管底(可手动甩一甩); 2. 每支再加 0.6mL 蒸馏水充分溶解备用; 3. 可分装冻存,禁止反复冻融,保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂五	液体 35mL×1 瓶	4℃保存	

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)、 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

网址: www.bpelisa.com



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。4℃×12000rpm 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:直接检测。若浑浊、离心后取上清检测。
- ③ 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; 冰浴超声波破碎细菌或细胞(冰浴, 功率 20%或 200W, 超声 3s, 间隔 10s, 重复 30 次); 4°C×12000rpm 离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

【注】: 也可按照细菌或细胞数量(10⁴个): 提取液体积(mL)为 500~1000: 1 的比例进行提取。

2、检测步骤:

- ① 紫外分光光度计预热 30min 以上(等仪器过自检程序亦可),调节波长至 340nm,蒸馏水调零。
- ② 所有试剂解冻至室温 (25°C) 或者于 25°C水浴条件下预热 15min。
- ③ 试剂—和二和三和四和五可按照 60:40:20:20:620 比例配成混合液 (一枪加 760µL 该混

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

试剂组分(μL)	测定管
样本	40
试剂一	60
试剂二	40
试剂三	20
试剂四	20
试剂五	620

混匀, 30℃条件下, 立即于 340nm 处读取吸光 值 A1, 5min 后读取 A2 值, △A=A1-A2。

- 【注】1. 若 \triangle A 值小于 0.01,可适当延长反应时间 T 到 10min 或更长读取 A2。或适当加大样本量 V1(如由 40 μ L 增至 60 μ L,则试剂五相应减少。)则改变后的 T 和 V1 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 A1 值低于 0.6 或 \triangle A 大于 0.4,可减少反应时间时间(如 2min),则改变后的反应时间 T 代入计算公式重新计算。
 - 4. 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、按样本鲜重计算:

酶活定义:每克组织每分钟消耗 1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

ATP-PEPCK(nmol/min/g 鲜重)=[$\Delta A \div (\epsilon \times d) \times 10^9 \times V2$]÷(W×V1÷V)÷T=643.1× $\Delta A \div W$

2、按样本蛋白浓度计算:

酶活定义: 每毫克组织蛋白每分钟消耗 1nmol NADH 定义为一个酶活力单位。 ATP-PEPCK(nmol/min/mg prot)=[ΔA÷(ε×d)×V2×10⁹]÷(V1×Cpr)÷T=643.1×ΔA÷Cpr 3、按照液体计算:

3、 汉杰汉件77 弄。



酶活定义:每毫升液体每分钟消耗 1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。ATP-PEPCK(nmol/min/mL)=[ΔA ÷(ϵ ×d)×10⁹×V2]÷V1÷T=643.1× ΔA

4、按细菌/细胞密度计算:

酶活定义:每1万个细胞每分钟消耗 1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。ATP-PEPCK(nmol/min/ 10^4 cell)=[Δ A÷(ϵ ×d)× 10^9 ×V2]÷(500×V1÷V)÷T=1.29× Δ A

ε---NADH 摩尔消光系数, 6.22×10³ L/mol/cm; d---光径, 1cm;

V---加入提取液体积, 1 mL; V1---加入样本体积, 0.04mL;

V2---反应体系总体积, 8×10⁻⁴ L; T---反应时间, 5min;

W---样本质量, g; 500---细菌或细胞总数, 万。

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。

网址: www.bpelisa.com