

# 丙酮酸激酶 (PK) 活性检测试剂盒 (紫外分光光度法)

产品货号: BA1061

产品规格: 50管/48样

# 产品说明:

PK(EC 2.7.1.40) 广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中,催化糖酵解过程中的最后一步反应,是糖酵解过程中的主要限速酶之一,也是产生ATP的关键酶之一,因此测定PK活性具有重要意义。

PK催化磷酸烯醇式丙酮酸和ADP生成ATP和丙酮酸,乳酸脱氢酶进一步催化NADH和丙酮酸生成乳酸和NAD+, 在340nm下测定NADH下降速率,即可反映PK活性。

注意:实验之前建议选择2-3个预期差异大的样本做预实验。如果样本吸光值不在测量范围内建议稀释或者增加样本量进行检测。

# 产品内容:

试剂名称	规格	保存条件
提取液	液体60mL×1瓶	4℃
试剂一	液体45mL×1瓶	4℃
试剂二	粉剂×1支	-20℃
试剂三	粉剂×1支	-20℃
试剂四	液体50 μ L×1瓶	4℃

# 溶液的配制:

- 1. 试剂三: 临用前每支加入1.5mL双蒸水充分溶解备用,用不完的试剂仍4℃保存一周;
- 2. 试剂四:液体置于试剂瓶内EP管中。临用前根据用量按照试剂四:蒸馏水为1:20的体积比例充分混匀,冰上放置备用,现用现配;
- 3. 工作液的配置: 临用前将试剂二转移至试剂一中, 充分溶解待用, 现配现用。

# 所需的仪器和用品:

紫外分光光度计、台式离心机、水浴锅、可调式移液器、1mL石英比色皿、研钵/匀浆器、冰和蒸馏水。

# 操作步骤:

# 一、样本处理(可适当调整待测样本量,具体比例可以参考文献)

1. 细菌或培养细胞:

先收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清;按照细菌或细胞数量(10<sup>4</sup>个):提取液体积(mL)为500-1000: 1的比例(建议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20%或者200W,超声3s,间隔10s,重复30次);8000g 4℃离心10min,取上清,置冰上待测。

2. 组织:

按照组织质量(g):提取液体积(mL)为1:5-10的比例(建议称取约0.1g组织,加入1mL提取液),进行冰浴匀浆;8000g 4  $\mathbb{C}$  离心10min,取上清,置冰上待测。

3. 血清(浆)样本:直接检测。

#### 二、测定步骤

1. 分光光度计预热30min以上,调节波长至340nm,蒸馏水调零。



# 上海尚宝生物科技有限公司 Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址:上海市徐汇区龙华路2518弄14号 电话:400-611-0007 13671551480 Q Q:807961520

邮箱: saintbio@126.com 加微信 http://www.saint-bio.com



- 将工作液、试剂三置于37 $^{\circ}$ C(哺乳动物)或25 $^{\circ}$ C(其他物种)预热10分钟。
- 3. 加样表:

试剂名称(μL)	测定管
工作液	900
试剂三	30
试剂四	15
样本	30

将上述试剂按顺序加入1mL石英比色皿中,立即混匀,加样本的同时开始计时,在340nm波长下记录20秒时 的初始吸光度A1,比色后迅速将比色皿连同反应液一起放入37℃(哺乳动物)或25℃(其它物种)水浴中准确反 应2分钟;迅速取出比色皿并擦干,340nm下比色,记录2分20秒时的吸光度A2,计算 $\Delta$ A=A1-A2。

#### 二、PK活力单位的计算

1. 按血清(浆)PK体积计算

单位的定义: 每毫升血清(浆)在反应体系中每分钟消耗1nmol NADH定义为一个酶活力单位。 PK (U/mL) = [ΔΑ×V反总÷ (ε×d) ×10<sup>9</sup>] ÷V样÷T=2613×ΔΑ

按样本蛋白浓度计算

单位的定义:每mg组织蛋白每分钟消耗1nmol NADH定义为一个酶活力单位。 PK(U/mg prot)= $[\Delta A \times V$ 反总÷( $\epsilon \times d$ )×10<sup>9</sup>]÷(Cpr×V样)÷T=2613× $\Delta A$ ÷Cpr

3. 按样本质量计算

单位的定义:每g组织每分钟消耗1nmol NADH定义为一个酶活力单位。

PK(U/g 质量)=[ΔA×V反总÷(ε×d)×10<sup>9</sup>]÷(W×V样÷V样总)÷T=2613×ΔA÷W

4. 按细菌或细胞数量计算

单位的定义:每1万个细菌或细胞在反应体系中每分钟消耗1nmol NADH定义为一个酶活力单位。

PK(U/10<sup>4</sup>cell)=[ΔA×V反总÷(ε×d)×10<sup>9</sup>]÷(500×V样÷V样总)÷T=5.226×ΔA

V反总: 反应体系总体积, 9.75×10<sup>-4</sup>L; ε: NADH摩尔消光系数, 6.22×10<sup>3</sup>L/mol/cm; d: 比色皿光径, 1cm; V样:加入样本体积,0.03mL;V样总:加入提取液体积,1mL;T:反应时间,2min;Cpr:样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; 500: 细菌或细胞总数, 500万。

#### 注意事项:

- 测定过程中试剂四、样本在冰上放置,以免变性和失活。
- 2. 比色皿中反应液的温度尽量保持37℃或25℃,取小烧杯一只装入一定量的37℃或25℃蒸馏水,将此烧杯放入 37℃或25℃水浴锅中。在反应过程中把比色皿连同反应液放在此烧杯中。
- 3. 最好两个人同时做此实验,一个人比色,一个人计时,以保证实验结果的准确性。