

磷酸烯醇式丙酮酸羧化酶(PEPC)活性检测试剂盒 (紫外分光光度法)

产品货号: BA1210

产品规格: 50管/48样

产品简介:

磷酸烯醇式丙酮酸羧化酶 (EC 4.1.1.31) 广泛存在于植物和微生物中,是催化磷酸烯醇式丙酮酸与二氧化碳 反应生成草酰乙酸呈不可逆反应的酶,同时也是C4植物和CAM植物固定CO2的关键酶,对三羧酸循环的运转起重 要调节作用。

PEPC催化磷酸烯醇式丙酮酸和CO2生成草酰乙酸和HPO42-,苹果酸脱氢酶进一步催化草酰乙酸和NADH生成 苹果酸和NAD+,在340nm测定NADH减少速率,计算PEPC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	2-8℃
试剂一	液体30mL×1瓶	2-8℃
试剂二	液体5mL×1瓶	2-8℃
试剂三	液体5mL×1瓶	2-8℃
试剂四	粉剂×1瓶	-20℃
试剂五	粉剂×1瓶	-20℃
试剂六原液	液体25 μL×1瓶	2-8℃
试剂六稀释液	液体10mL×1瓶	2-8℃
试剂七	粉剂×1瓶	-20℃

溶液的配制:

- 试剂四: 临用前加入4mL双蒸水充分溶解待用; 可分装后-20℃保存, 避免反复冻融;
- 试剂五: 临用前加入4mL双蒸水充分溶解待用; 可分装后-20℃保存, 避免反复冻融; 2
- 试剂六原液:液体置于试剂瓶内EP管中; 3.
- 试剂六工作液配制:将试剂六原液:试剂六稀释液=1.6μL: 328.4μL稀释,用多少配多少; 4.
- 试剂七: 临用前加入5mL双蒸水,用不完的试剂可分装后-20℃保存,避免反复冻融; 5.
- 工作液的配制:根据样本数量按体积比试剂二、试剂三、试剂四、试剂五、试剂六工作液、试剂七 =15:15:15:15:19:19的比例混合。工作液现用现配。

需自备的仪器和用品:

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



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: sainthio@126 com http://www.saint-bio.com



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. 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,然后,8000g,4℃,离心20min。
- 2. 细菌或细胞:按照细菌或细胞数量(10⁴个):提取液体积(mL)为500~1000:1的比例(建议500万细胞加入1mL提取液),冰浴超声波破碎细胞(功率300w,超声3秒,间隔7秒,总时间3min);然后8000g,4℃,离心20min,取上清置于冰上待测。

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。
- 2. 操作表:

试剂名称(μL)	测定管	空白管
试剂一	450	450
工作液	450	450
样本	100	-
蒸馏水	-	100

在1mL石英比色皿中分别加入上述试剂,充分混匀后于340nm处测定10s时的吸光值A1,迅速置于30℃水浴5min,拿出迅速擦干测定310s时的吸光值A2,计算△A测定管= A1测定-A2测定,△A空白管=A1空白-A2空白,△A=△A测定管-△A空白管。空白管只需做一次。

三、PEPC酶活计算:

(1) 按蛋白浓度计算

酶活定义:每mg组织蛋白在反应体系中每分钟消耗1nmol NADH定义为一个酶活力单位。PEPC 酶活(U/mg prot)= \triangle A÷(ϵ ×d)×10⁹×V反总÷(V样×Cpr)÷T

 $= 321 \times \triangle A \div Cpr$

(2) 按样本质量计算

酶活定义:每g组织在反应体系中每分钟消耗1 nmol NADH定义为一个酶活力单位。 PEPC 酶活(U/g 鲜重)= \triangle A÷(ϵ ×d)×10 9 ×V反总÷(V样×W÷V样总)÷T =321× \triangle A÷W

(3) 按细菌或细胞数量计算

酶活定义:每 10^4 个细菌或细胞每分钟消耗1 nmol NADH定义为一个酶活力单位。 PEPC 酶活($U/10^4 \text{ cell}$)= $\triangle \text{ A}$ ÷($\epsilon \times \text{d}$)× $10^9 \times \text{V}$ 反总÷(V样÷V样总×细胞数量(万个))÷T = $321 \times \triangle \text{A}$ ÷细胞数量(万个)

ε: NADH摩尔消光系数, 6.22×10³L/mol/cm; d: 比色皿光径, 1cm; V反总: 反应体系总体积, 1×10³L; V样: 反应体系中样本体积, 0.1mL; Cpr: 样本蛋白浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; V样总: 加入提取液体积, 1mL; T: 反应时间: 5min; 10⁹: 单位换算系数, 1mol=10⁹nmol。

注意事项:

- 1. 为保证实验结果的准确性,需先取1-2个样做预实验, $\triangle A$ 大于0.6时,建议将粗酶液用提取液稀释后再进行测定。当 $\triangle A$ 小于0.01时,可以延长反应时间(10 \min 或15 \min)来测定。
- 2. 空白管为检测各试剂组分质量的检测孔,正常情况下,变化不超过0.01。



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 http://www.saint-bio.com





扫一扫 加微信

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

地址:上海市徐江区龙华路2518弄14号 电话:400-611-0007 13671551480 Q Q:807961520 邮箱:saintbio@126.com http://www.saint-bio.com