

丙酮酸羧化酶 (PC)试剂盒说明书

分光光度法 50 管 48 样

正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

测定意义:

丙酮酸羧化酶(pyruvate carboxylase, PC, EC 6.4.1.1)广泛存在于动物、霉菌和酵母的线粒体中,催化 丙酮酸、ATP、 CO_2 和水生成草酰乙酸、ADP 和 Pi,是糖异生过程的第一个限速酶,在保证血糖的动态平衡方面起着重要的作用。

测定原理:

PC 催化丙酮酸、ATP、CO2 和水生成草酰乙酸、ADP 和 Pi, 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 下测定 NADH 氧化速率,即可反映 PC 活性。

组成:

产品名称	SGD005-50T/48S	Storage
提取液	100ml	4°C
试剂一:液体	47ml	4°C
试剂二:液体	32.8µl	4°C
试剂三: 粉剂	1 支	-20°C
试剂四: 粉剂	1 支	-20°C
说明书	一份	

自备仪器和用品:

分光光度计、台式离心机、可调式移液器、1 ml 石英比色皿、研钵、冰和蒸馏水。

样本的前处理:

组织、细菌或细胞中胞浆蛋白与线粒体蛋白的分离:

- 1、 称取约 0.1g 组织或收集 500 万细菌或细胞,加入 1ml 提取液,用冰浴匀浆器或研钵匀浆。
- 2、将匀浆 600g, 4℃离心 5min。
- 3、 弃沉淀,将上清液移至另一离心管中,11000g,4℃离心10min。
- 4、上清液即胞浆提取物,可用于测定从线粒体泄漏的 PC(此步可选做)。
- 5、在步骤④的沉淀中加入 1ml 提取液,超声波破碎(冰浴,功率 20%或 200W,超声 3 秒,间隔 10 秒,重复 30 次),用于线粒体 PC 活性测定。

最终解释权所有 © 伊势久 (江苏连云港) 生物科技有限责任公司, 保留一切权利







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、工作液的配制: 临用前将试剂二和试剂三转移到试剂一中混合溶解待用; 置于 37℃(哺乳动物)或 25℃(其它物种)预热 5 分钟; 用不完的试剂分装后-20℃保存, 禁止反复冻融。
- 3、试剂四的配制:在试剂四瓶中加入 2.5ml 蒸馏水充分溶解待用;用不完的试剂分装后-20℃保存.禁止 反复冻融。
- 4、在 1ml 石英比色皿中加入 50μl 样本、50μl 试剂四和 900μl 工作液、立即混匀、记录 340nm 处初始吸光 值 A1 和 2min 后的吸光值 A2, 计算 $\Delta A = A1 - A2$ 。

注意:在该试剂盒中,若 ΔA 大于 0.5,需将样本用提取液稀释适当倍数后测定,使 ΔA 小于 0.5 可提高检 测灵敏度。计算公式中乘以相应稀释倍数。

PC 活性计算:

(1) 按样本蛋白浓度计算

单位定义:每 mg 组织蛋白每分钟消耗 1nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

PC (nmol/min/mg prot) = $[\Delta A \times V$ 反总÷ $(\varepsilon \times d) \times 10^9]$ ÷(V样 $\times Cpr)$ ÷ $T=1608 \times \Delta A$ ÷ $\times Cpr$

(2) 按样本鲜重计算

单位定义:每g组织每分钟消耗1nmolNADH定义为一个酶活力单位。

(3) 按细菌或细胞密度计算:

单位定义:每1万个细菌或细胞每分钟消耗1nmolNADH定义为一个酶活力单位。

V 反总: 反应体系总体积, 1×10-3 L; ε: NADH 摩尔消光系数, 6.22×10³ L / mol /cm; d: 比色皿光径, 1cm; V样:加入样本体积, 0.05 ml; V样总:加入提取液体积, 1 ml; T:反应时间, 2 min; 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。



