

## 3-磷酸甘油酯酶(GPP)活性试剂盒

微板法 48 样

### 产品简介:

3-磷酸甘油酯酶 (GPP, EC3.1.3.21) 催化 3-磷酸甘油脱下磷酸根离子形成甘油，是甘油合成过程中的后一步酶促反应，该酶活性的高低直接决定甘油的生成水平。

本试剂盒采用 3-磷酸甘油为底物，用钼酸铵显色剂测定单位时间内酶催化产生的磷酸根离子的量，进而得出 3-磷酸甘油酯酶的活性大小。

### 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 60mL×1 瓶	4°C保存	
试剂一	粉剂 mg×1 瓶	-20°C保存	用前用几下或离心使粉剂落入底部，临用前加 6mL 蒸馏水溶解备用。用不完的试剂 4°C 保存。
试剂二	液体 6mL×1 瓶	4°C保存	
试剂二	A: 粉体 mg×1 瓶 B: 液体 2mL×1 瓶	4°C保存	临用前在试剂 A 中加 1.8 mL 的 B 液，再加 23.2 mL 的蒸馏水，混匀溶解备用。用不完的试剂 4°C 保存，若试剂变色则舍弃。
标准品	粉体 mg×1 支	4°C保存	若重新做标曲，则用到该试剂

**[注]:** 全程操作需无磷环境；试剂配置好用新的枪头和玻璃移液器等，也可以用一次性塑料器皿，免磷污染。

所需的仪器和用品:

酶标仪、EP 管、96 孔板、可调试移液器、台式离心机、水浴锅、研钵、冰和蒸馏水。

 $\alpha$ -磷酸甘油酯酶 (GPP) 活性测定:

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:**

取约 0.1g 组织（水分充足的样本可取 0.5g）到研钵内，加入 1mL 提取液，在冰上进行冰浴匀浆或者液氮研磨。12000rpm，4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

**[注]:** 也可以按照组织质量 (g) : 提取液体积(mL)为 1: 5~10 的比例提取。

**② 细菌/真菌样本:**

先收集细菌/真菌到离心管内，离心后弃上清；取 500 万细菌/真菌加入 1mL 提取液；冰浴超声波破碎细菌/真菌（冰浴，功率 20% 或 200W，超声 3s，间隔 10s，重复 30 次）；12000rpm，4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

**[注]:** 也可按照细菌或细胞数量 (10<sup>4</sup> 个) : 提取液体积 (mL) 为 500~1000: 1 的比例进行提取。

**③ 液体样本:** 澄清的液体样本直接检测，若浑浊则离心后取上清液检测。

**2、上机检测:**

① 酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 700nm。

② 在 EP 管中依次加入下列试剂：

试剂名称 ( $\mu$ L)	测定管	对照管
-----------------	-----	-----

样本	50	
提取液	50	50
试剂一	50	50
混匀，37 °C 孵育 30min。		
试剂二	50	50
样本		50
混匀，12000rpm，4 °C 离心 5min，取上清待测。		

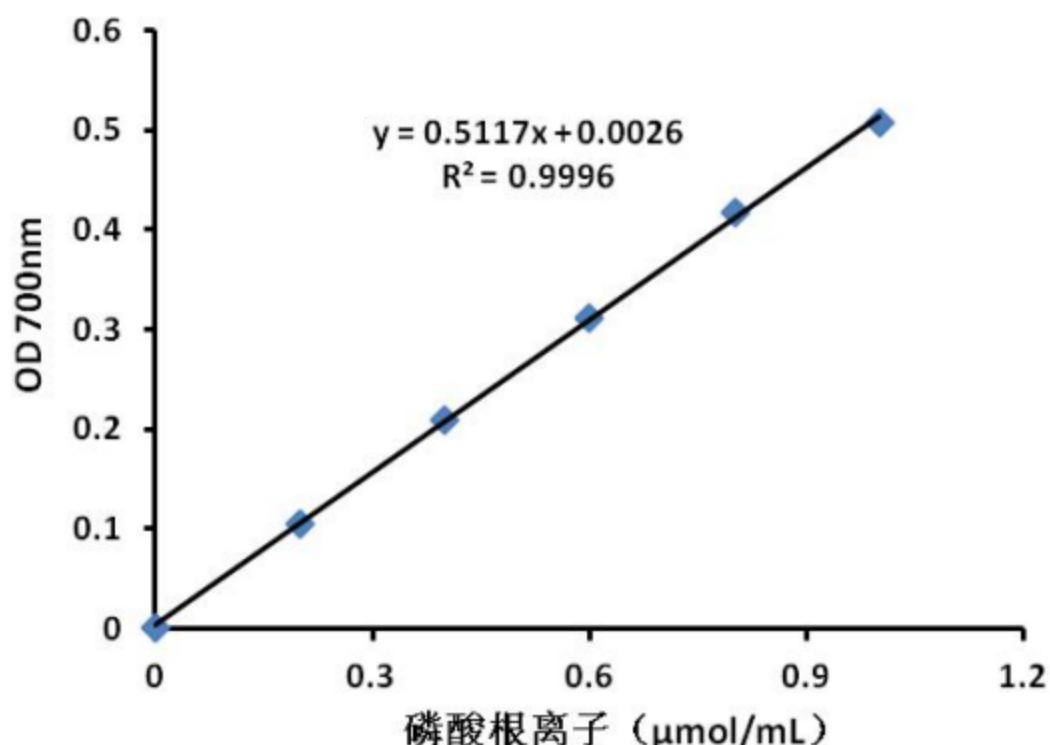
③ 显色反应，在96孔板中加入：

上清液	50	50
试剂三	200	200
混匀，室温静置3min，700nm下读取各管吸光值A， $\Delta A = A_{\text{测定}} - A_{\text{对照}}$ （每个样本做一个自身对照）。		

### 结果计算：

#### 1、按样本质量计算：

$$y = 0.5117x + 0.0026, \quad x \text{ 是标准品摩尔质量 } (\mu\text{mol/mL}), \quad y \text{ 是} \Delta A.$$



## 2、按蛋白浓度计算：

定义：每小时每毫克组织蛋白分解底物产生 1 $\mu\text{mol}$  无机磷的量为一个酶活力单位。

$$\text{GPP}(\mu\text{mol}/\text{h}/\text{mg prot}) = [(\Delta A - 0.0026) \div 0.5117 \times V_2] \div (V_1 \times C_{pr}) \div T = 15.63 \times (\Delta A - 0.0026) \div C_{pr}.$$

## 3、按样本鲜重计算：

定义：每小时每克组织分解底物产生 1 $\mu\text{mol}$  无机磷的量为一个酶活力单位。

$$\text{GPP}(\mu\text{mol}/\text{h}/\text{g 鲜重}) = [(\Delta A - 0.0026) \div 0.5117 \times V_2] \div (W \times V_1 \div V) \div T = 15.63 \times (\Delta A - 0.0026) \div W.$$

## 4、按细菌或细胞密度计算：

定义：每小时每 1 万个细菌或细胞分解底物产生 1 $\mu\text{mol}$  无机磷的量为一个酶活力单位。

$$\text{GPP}(\mu\text{mol}/\text{h} / 10^4 \text{ cell}) = [(\Delta A - 0.0026) \div 0.5117 \times V_2] \div (500 \times V_1 \div V) \div T = 0.031 \times (\Delta A - 0.0026).$$

## 5、按液体体积计算：

定义：每小时每毫升液体分解底物产生  $1\mu\text{mol}$  无机磷的量为一个酶活力单位。

$$\text{GPP}(\mu\text{mol}/\text{h}/\text{mL}) = [(\Delta A - 0.0026) \div 0.5117 \times V_2] \div V_1 \div T = 15.63 \times (\Delta A - 0.0026)$$

$V$ ---加入提取液体积, 1mL;  $V_1$ ---加入样本体积, 0.05mL;

$V_2$ ---酶促反应总体积, 0.2mL;  $T$ ---反应时间, 1/2 小时;

$W$ ---样本鲜重, g; 500---细菌或细胞总数, 500 万。

$C_{pr}$ ---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。

附：标准曲线制作过程：

1. 制备标准品母液 ( $5\mu\text{mol}/\text{mL}$ ) : 标准品用 10mL 试剂一溶解。 (母液需在两天内用)。
2. 把母液稀释成六个浓度梯度的标准品: 0, 0.2, 0.4, 0.6, 0.8, 1.  $\mu\text{mol}/\text{mL}$ 。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
3. 依据显色反应阶段测定管的加样体系操作, 根据结果即可制作标准曲线。