

# 上海茁彩生物科技有限公司 ZCIBIO Technology Co., Ltd



生化检测原理示意图







Cat. NO: ZC-S0772 Size: 50T/48S

# 3-磷酸甘油酸激酶 (PGK) 检测试剂盒说明书

# 紫外分光光度法

## \*正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

#### 一、测定意义:

3-磷酸甘油酸激酶是糖酵解的关键酶,广泛存在于动植物和微生物体内,催化1,3-二磷酸甘油酸转变为3-磷酸甘油酸,产生1分子ATP,具有影响DNA复制和修补及刺激病毒RNA合成等生物学功能,广泛应用于药物靶标设计。

#### 二、测定原理:

3-磷酸甘油酸激酶催化3-磷酸甘油酸和ATP产生1,3-二磷酸甘油酸和ADP,1,3-二磷酸甘油酸在 3-磷酸甘油醛脱氢酶和NADH作用下产生3-磷酸甘油醛、NAD和磷酸,340nm处的吸光度变化反映了3-磷酸甘油酸激酶的活性的高低。

#### 三、需自备的仪器和用品:

天平、低温离心机、研钵、紫外分光光度计、1 mL 石英比色皿。

#### 四、试剂的组成和配置:

种类	试剂规格	储存条件	使用方法及注意事项
提取液	液体 50mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	液体 25mL×1 瓶	4℃避光保存	
试剂二	粉剂×1 瓶	-20℃避光保存	临用前加 5mL 蒸馏水充分溶解
试剂三	粉剂×1 瓶	-20°C避光保存	临用前加 2.5mL 蒸馏水充分溶解
试剂四	粉剂×1 瓶	-20℃避光保存	临用前加 2.5mL 蒸馏水充分溶解
试剂五	粉剂×1 瓶	-20℃避光保存	临用前加 10mL 蒸馏水充分溶解





#### 五、酶液提取

- 组织:按照质量(g):提取液体积(mL)为 1:5~10 的比例(建议称取约0.1g, 加入1mL 提取液)加入提取液,冰浴匀浆后于 4℃,10000g 离心 10min,取上清置冰上待测。
- 细胞:按照细胞数量(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 4℃, 10000g 离心 10min,取上清置冰上待测。
- 3. 液体:直接检测。

#### 六、测定操作

- 1. 分光光度计预热30min,调节波长至340nm,蒸馏水调零。
- 2. 取 1mL 石英比色皿, 依次加入 500  $\mu$ L 试剂一, 100  $\mu$ L 试剂二, 50  $\mu$ L 试剂三, 50  $\mu$ L 试剂四, 200  $\mu$ L 试剂五, 100  $\mu$ L 粗酶液, 充分混匀, 记录 340nm 处 10s 的吸光值 A1 和 310s 的吸光值 A2,  $\triangle$ A=A1-A2

#### 七、计算公式

(1) 按照样本蛋白浓度计算

酶活单位定义:每毫克组织蛋白每分钟消耗1nmol的NADH定义为一个酶活力单位。

PGK(nmol/min /mg prot) = ΔA÷(ε×d)×V反总÷(V样×Cpr)÷T=321.54×ΔA÷Cpr

(2) 按照样本质量计算

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

PGK(nmol/min /g) = ΔA÷(ε×d)×V反总÷(W×V样÷V样总)÷T=321.54×ΔA÷W

(3) 按照细胞数量计算

酶活单位定义:每 10⁴个细胞每分钟消耗1 nmol的NADH定义为一个酶活力单位。

PGK (U/10<sup>4</sup>ce||) = ΔA÷ (ε×d) ×V反总÷(V样×细胞数量÷V样总)÷T

=321.54×ΔA÷细胞数量









#### (4) 按照液体体积计算

酶活单位定义: 每毫升液体每分钟消耗1 nmol的NADH定义为一个酶活力单位。

PGK (nmol/min /mL) = ΔΑ÷ (ε×d) ×V反总÷V样÷T=321.54×ΔΑ

V反总: 反应体系总体积, 1mL; 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, 0.1mL; V样总: 加入提取液体积, 1mL; T: 反应时间, 5 min; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量, g

### 八、注意事项

配制好的试剂二、试剂三、试剂四、试剂五3天内使用完。



