

Fructose-1,6-bisphosphate aldolase Activity Assay Kit

果糖 1,6-二磷酸醛缩酶 (FBA) 试剂盒说明书

货号: BN72262 | 方法: 紫外分光法 | 规格: 48 样

一、产品简介:

果糖 1, 6-二磷酸醛缩酶(EC 4.1.2.13, FBA)既存在于糖酵解/糖异生途径中又存在于磷酸戊糖循环途径中, 为生物体物质合成代谢提供能量 ATP 和底物, 因此果糖 1, 6-二磷酸醛缩酶对细胞生命活动起到至关重要的作用。

FBA 可催化果糖 1,6-二磷酸生成 3-磷酸甘油醛和磷酸二羟丙酮, 在酶促复合物的相继作用下催化 NADH 和磷酸二羟丙酮生成 NAD^+ 和 α -磷酸甘油, 检测 340nm 处 NADH 的下降速率即可得出 FBA 活性的高低。

二、试剂盒的组成和配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 60mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	粉剂 mg×4 支	-20℃保存	用前甩几下或离心使试剂落入底部, 每支加 0.6mL 蒸馏水溶解, 用不完的试剂分装后-20℃保存, 禁止反复冻融, 三天内用完。
试剂二	液体 μL ×1 支	-20℃保存	用前甩几下或离心使试剂落入底部, 再加 1.2mL 蒸馏水溶解备用, 可-20℃分装冻存, 尽量避免反复冻融。
试剂三	液体 30mL×1 瓶	4℃保存	
试剂四	粉剂 mg×1 瓶	4℃保存	用前甩几下或离心使试剂落入底部, 再加 4.5mL 蒸馏水溶解备用。

三、所需的仪器和用品:

紫外分光光度计、1mL 石英比色皿 (光径 1cm)、可调式移液器、天平、震荡仪、水浴锅、低温离心机、研钵。

四、果糖 1,6-二磷酸醛缩酶 (FBA) 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:

称 0.1g 组织样本, 加入 1mL 提取液进行冰浴匀浆, 于 4℃, 12000rpm 离心 10min, 取上清液测定。

【注】: 若增加样本量, 可按照组织质量 (g): 提取液体积(mL)为 1: 5~10 的比例进行提取

② 细菌/细胞样本:

先收集细菌或细胞到离心管内, 离心后弃上清; 取 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 200W, 超声 3s, 间隔 10s, 重复 30 次); 4℃ 约 12,000rpm 离心 10min, 取上清作为待测样品。

【注】: 若增加样本量, 可按照细菌/细胞数量 (10^4): 提取液 (mL) 为 500~1000: 1 的比例进行提取。

2、上机检测:

① 紫外分光光度计预热 30min, 调节波长至 340nm, 设定温度 25℃。

- ② 所有试剂解冻至室温（25℃），或可放在 25℃条件下水浴 5-15min。
- ③ 试剂二和三和四可按照 20:520:80 比例配成混合液（一枪加 620μL 该混合液）（**该混合液用多少配多少，现配现用**）。
- ④ 在 1mL 石英比色皿（光径 1cm）中依次加入：

试剂名称（μL）	测定管
样本	80
试剂一	40
试剂二	20
试剂三	520
试剂四	80
轻轻混匀，室温（25℃）下于 340nm 处测定，1min 时读取 A1，5min 后读取 A2， $\Delta A = A1 - A2$ 。	

注意：本操作流程适用于绝大多数常规样本检测，实验条件可根据实际样本状态适度微调；
针对特殊类型样本，我司技术支持可提供专属优化建议。

五、结果计算：

1、按照样本蛋白浓度计算：

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

$$FBA(\text{nmol/min/mg prot}) = [\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^9] \div (V1 \times Cpr) \div T = 249.2 \times \Delta A \div Cpr$$

2、按照样本质量计算：

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

$$FBA(\text{nmol/min/g 鲜重}) = [\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^9] \div (W \times V1 \div V) \div T = 249.2 \times \Delta A \div W$$

3、按细胞数量计算：

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

$$FBA(\text{nmol/min/10}^4 \text{ cell}) = [\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^9] \div (500 \times V1 \div V) \div T = 249.2 \times \Delta A \div 500$$

ϵ ---NADH 摩尔消光系数，6.22×10³ L / mol /cm；

d---比色皿光径，1cm；

V---加入提取液体积，1mL；

V1---加入样本体积，0.08mL；

V2---反应体系总体积，620μL=6.2×10⁻⁴L；

T---反应时间，5 min；

W---样本质量，g；

500---细胞数量，万；

Cpr---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。