

Triose-phosphate isomerase Activity Assay Kit

磷酸丙糖异构酶（TPI）试剂盒说明书

货号:BN72342| 方法: 可见分光法 | 规格: 48 样

一、产品简介:

磷酸丙糖异构酶（EC 5.3.1.1, TPI 或 TIM）是糖酵解的重要酶。使磷酸甘油醛和磷酸二羟丙酮之间互相转化，从而维持这两种磷酸酯的平衡。TPI 可将糖酵解与戊糖磷酸途径和脂质代谢连接起来，且是一种几乎存在于所有生物中的稳定同型二聚体。

本试剂盒提供一种快速、简单且灵敏的检测方法，TPI 转化磷酸二羟丙酮转化为甘油醛 3-磷酸，接着与酶混合物作用，同时与特异显色探针反应生成在 450nm 处有最大吸收峰的物质。通过检测 450nm 处光吸收增加量即可得到 TPI 酶活性大小。

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	液体 μL×1 支	-20℃保存	用前先离心或甩几下使试剂落入底部，再加 1.1mL 蒸馏水充分溶解。
试剂二	粉体 mg×1 支	-20℃保存	用前先离心或甩几下使试剂落入底部，再加 1.1mL 蒸馏水充分溶解。
试剂三	液体 1mL×1 支	4℃保存	
试剂四	液体 40mL×1 瓶	4℃保存	
试剂五	粉体 mg×1 支	-20℃保存	用前先离心或甩几下使试剂落入底部，再加 1.1mL 蒸馏水充分溶解。
标准品	粉体 mg×1 支	-20℃保存	若重新做标曲，则用到该试剂。

三、所需的仪器和用品:

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿（光径 1cm）、可调式移液器、天平、低温离心机、研钵、震荡仪。

四、磷酸丙糖异构酶（TPI）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；取约 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 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】：若增加样本量，可按照细菌/细胞数量（10⁴）：提取液（mL）为 500~1000：1 的比例进行提取。

2、上机检测:

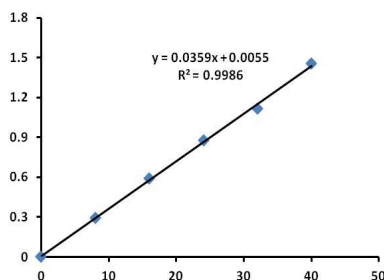
- ① 可见分光光度计预热 30min，调节波长至 450nm，设定温度 25℃，蒸馏水调零。
- ② 所有试剂刚从冰箱里面拿出需先解冻至室温（25℃）。
- ③ 在 1mL 玻璃比色皿（光径 1cm）中依次加入：

试剂名称（μL）	样本管
样本	40
试剂一	20
试剂二	20
试剂三	20
试剂四	680
试剂五	20
轻轻混匀，于 450nm 处检测，20s 读取 A1，10min 后读取 A2， $\Delta A = A2 - A1$ 。	

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、标准曲线方程： $y = 0.0359x + 0.0055$ ，x 是标准品摩尔质量（nmol），y 是 ΔA 。



标准曲线示意图

说明：标准曲线由标准品测定获得，具体制作方法详见随货说明书或咨询技术支持。

- 2、按照样本蛋白浓度计算：

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

$$TPI(\text{nmol/min/mg prot}) = (\Delta A - 0.0055) \div 0.0359 \div (V1 \times Cpr) \div T = 69.6 \times (\Delta A - 0.0055) \div Cpr$$

- 3、按照样本质量计算：

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

$$TPI(\text{nmol/min/g 鲜重}) = (\Delta A - 0.0055) \div 0.0359 \div (W \times V1 \div V) \div T = 69.6 \times (\Delta A - 0.0055) \div W$$

- 4、按细菌/细胞数量计算：

酶活定义：每 10^4 个细胞每分钟生成 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。

$$TPI(\text{nmol/min}/10^4 \text{ cell}) = (\Delta A - 0.0055) \div 0.0359 \div (500 \times V1 \div V) \div T = 69.6 \times (\Delta A - 0.0055) \div 500$$

V---加入提取液体积，1mL；

V1---加入样本体积，0.04mL；

T---反应时间，10 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。