

Phosphoglucose Mutase Activity Kit

磷酸葡萄糖变位酶 (PGM) 试剂盒说明书

货号: BN72347 | 方法: 微板法 | 规格: 96 样

一、产品简介:

磷酸葡萄糖变位酶 (PGM) 在碳水化合物代谢中起关键作用, 并广泛存在于所有生物体中。PGM 可使葡萄糖-1-磷酸 (G1P) 和葡萄糖-6-磷酸 (G6P) 互变。当糖原分解时, PGM 将 G1P 转化为 G6P, 接着进入糖酵解途径产生 ATP, 也可通过戊糖磷酸途径产生核糖和 NADPH。相反, 当细胞需要能量时, PGM 将 G6P 转化为 G1P, 进而产生糖原。PGM 的缺乏可导致与葡萄糖存储相关的疾病。

本试剂盒提供一种简单, 灵敏, 快速的测定方法: PGM 将葡萄糖-1-磷酸转化为葡萄糖-6-磷酸; 葡萄糖-6-磷酸通过葡萄糖-6-磷酸脱氢酶氧化形成 NADPH, 接着与特异显色剂反应生成有色物质, 通过检测该有色物在 450nm 的增加速率, 进而计算出 PGM 酶活性大小。

二、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 100mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	粉剂 mg×1 支	-20℃保存	临用前甩几下使粉剂落入底部, 再加 1.1mL 蒸馏水充分溶解备用。
试剂二	粉剂 mg×1 支	4℃保存	临用前甩几下使粉剂落入底部, 再加 1.1mL 蒸馏水充分溶解备用。
试剂三	液体 1mL×1 支	4℃保存	
试剂四	液体 15mL×1 瓶	4℃保存	
试剂五	粉剂 mg×1 支	-20℃保存	临用前甩几下使粉剂落入底部, 再加 1.1mL 蒸馏水充分溶解备用。
标准品	粉剂 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:

酶标仪、96 孔板、水浴锅、台式离心机、可调式移液器、研钵、冰。

四、磷酸葡萄糖变位酶 (PGM) 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:

称取约 0.1g 组织, 加入 1mL 提取液, 进行冰浴匀浆。12000rpm、4℃离心 15min, 取上清液作为待测样本。

【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 的比例提取

② 细胞样本:

先收集细胞到离心管内, 离心后弃上清; 取 500 万细胞加入 1mL 提取液; 超声波破碎细胞 (冰浴, 功率 20% 或 200W, 超声 3s, 间隔 10s, 重复 30 次); 12000rpm、4℃离心 10min, 取上清液作为待测样本。

【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。

③ 液体样本: 澄清的液体样本直接检测, 若浑浊可 12000rpm、4℃离心 10min, 取上清液作为待测样本。

2、上机检测:

- ① 酶标仪预热 30min 以上，设置温度 37°C, 调节波长至 450nm。
- ② 所有试剂于 37°C 条件下水浴 5-10min;
- ③ 在 96 孔板中依次加入:

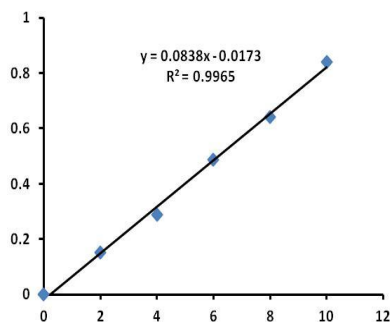
试剂名称 (μL)	测定管
样本	10
试剂一	10
试剂二	10
试剂三	10
试剂四	150
混匀, 37°C 条件下孵育 10min	
试剂五	10
混匀, 37°C 条件下, 1min 时于 450nm 处读取吸光值 A1, 11min 时读取 A2, $\Delta A = A2 - A1$ 。	

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： $y = 0.0838x - 0.0173$ ，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、按样本蛋白浓度计算：

单位定义：每毫克组织蛋白每分钟使 1nmol NADP⁺ 转换成 1nmol NADPH 为一个酶活单位。

$$PGM(\text{nmol/min/mg prot}) = [(\Delta A + 0.0173) \div 0.0838] \div (V1 \times Cpr) \div T = 119.3 \times (\Delta A + 0.0173) \div Cpr$$

3、按样本鲜重计算：

单位定义：每克组织每分钟使 1nmol NADP⁺ 转换成 1nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

$$PGM(\text{nmol/min/g 鲜重}) = [(\Delta A + 0.0173) \div 0.0838] \div (W \times V1 \div V) \div T = 119.3 \times (\Delta A + 0.0173) \div W$$

4、按细胞数量计算：

单位定义：每 10⁴ 个细胞每分钟使 1nmol NADP⁺ 转换成 1nmol NADPH 定义为一个酶活单位。

$$PGM(\text{nmol/min/10}^4 \text{ cell}) = [(\Delta A + 0.0173) \div 0.0838] \div (500 \times V1 \div V) \div T = 0.24 \times (\Delta A + 0.0173)$$

5、按液体体积计算：

单位定义：每毫升液体每分钟使 1nmol NADP⁺ 转换成 1nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

$$PGM(\text{nmol/min/mL}) = [(\Delta A + 0.0173) \div 0.0838] \div V1 \div T = 119.3 \times (\Delta A + 0.0173)$$

V---加入提取液体积，1 mL；

V1---加入样本体积，0.01 mL；

W---样本质量，g；

T---反应时间，10 min；

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。