

Phosphatidic acid phosphatase (PPase) Activity Assay kit

磷脂酸磷酸酯酶活性测定试剂盒说明书

货号:BN72360 | 方法: 微板法 | 规格: 96 样

一、产品简介:

磷脂酸磷酸酯酶也称为磷酸化酶磷酸酯酶 (EC 3.1.3.17, PPase) 是磷酸酯酶中的一种, 在脂类合成的信号传递中发挥着重要作用, 其活性对含油量的提高具有重要意义, 可作为育种选择高含油量品种的生化指标。

本试剂盒利用磷脂酸磷酸酯酶 (PPase) 催化 β -甘油磷酸分解产生无机磷分子, 通过定磷试剂测定无机磷增加速率, 即可得出磷脂酸磷酸酯酶 (PPase) 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	液体 40mL×1 瓶	4℃ 保存	
试剂二	粉体 mg×1 瓶	4℃ 保存	临用前甩几下使粉末全部落入底部, 加入 11mL 蒸馏水混匀溶解备用。
试剂三	液体 20mL×1 瓶	4℃ 保存	
试剂四	A:粉体 mg×1 瓶 B:液体 4mL×1 瓶	4℃ 保存	临用前在试剂 A 中加 3.6mL 的 B 液, 再加 46.4mL 的蒸馏水, 混匀溶解备用。
标准品	粉体 mg×1 支	4℃ 保存	若重新做标曲, 则用到该试剂。

【注】:全程需无磷环境; 试剂配置最好用新枪头和玻璃移液器等, 也可用一次性塑料器皿, 避免磷污染。

三、所需的仪器和用品:

酶标仪、96 孔板、低温离心机、水浴锅或恒温培养箱、可调式移液器、研钵、冰。

四、磷脂酸磷酸酯酶 (PPase) 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。4℃×12000rpm 离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

【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 液体样本: 直接检测; 若浑浊, 离心后取上清检测。

2、上机检测:

- ① 酶标仪预热 30 min 以上, 调节波长到 700nm, 所有试剂解冻至室温 (25℃)。
- ② 依次在 EP 管孔板中加入:

试剂名称 (μL)	测定管	对照管
试剂一	200	200
试剂二	50	50
样本	50	
35℃ 孵育 30min		
试剂三	100	100
样本		50

混匀，12000rpm，4℃离心 5min，上清液待测

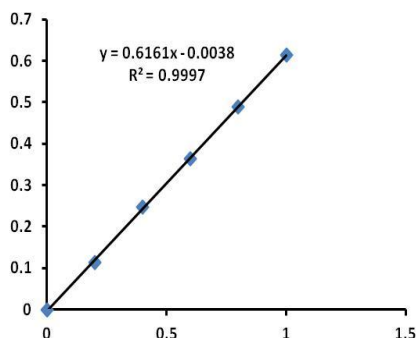
③ 显色反应，在 96 板中加入：

上清液	50	50
试剂四	200	200
混匀，室温静置 3min，700nm 下读取各管吸光值， $\Delta A = A_{\text{测定}} - A_{\text{对照}}$ （每个样本做一个自身对照）。		

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： $y = 0.6161x - 0.0038$ ， x 是标准品浓度（ $\mu\text{mol/mL}$ ）， 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、按蛋白浓度计算：

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

$$\text{PPase 酶活力}(\mu\text{mol/h/mg prot}) = [(\Delta A + 0.0038) \div 0.6161 \times V2] \div (V1 \times \text{Cpr}) \div T$$

$$= 26 \times (\Delta A + 0.0038) \div \text{Cpr}$$

3、按样本鲜重计算：

定义：每小时每克组织催化产生 $1\mu\text{mol}$ 无机磷的量为一个酶活力单位。

$$\text{PPase 酶活力}(\mu\text{mol/h/g 鲜重}) = [(\Delta A + 0.0038) \div 0.6161 \times V2] \div (W \times V1 \div V) \div T$$

$$= 26 \times (\Delta A + 0.0038) \div W$$

4、液体中 PPase 活力计算：

定义：每小时每毫升液体催化产生 $1\mu\text{mol}$ 无机磷的量为一个酶活力单位。

$$\text{PPase 酶活力}(\mu\text{mol/h/mL}) = [(\Delta A + 0.0038) \div 0.6161 \times V2] \div V1 \div T = 26 \times (\Delta A + 0.0038)$$

V—提取液体积，1mL； V1—样本体积，0.05mL； V2—酶促反应总体积，0.4mL；

T—反应时间，1/2 小时； W—样本鲜重，g；

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。