

磷酸烯醇式丙酮酸羧激酶（PEPCK）活性检测试剂盒说明书

紫外分光光度法

货号：BC3310

规格：50T/48S

产品组成：使用前请认真核对试剂体积与瓶内体积是否一致，有疑问请及时联系索莱宝工作人员。

试剂名称	规格	保存条件
提取液	液体 60 mL×1 瓶	2-8°C保存
试剂一	液体 45 mL×1 瓶	2-8°C保存
试剂二	粉剂×1 瓶	-20°C保存
试剂三	液体 45 μL×1 支	2-8°C保存
试剂四	液体 155 μL×1 支	2-8°C保存
试剂五	粉剂×1 瓶	-20°C保存

溶液的配制：

- 1、试剂二：临用前加入 35 mL 试剂一溶解。可溶解后分装-20°C保存，避免反复冻融。
- 2、试剂三：液体置于试剂瓶内 EP 管内。临用前加入蒸馏水按体积比 1: 120 稀释，现用现配。
- 3、试剂四：液体置于试剂瓶内 EP 管内。临用前加入蒸馏水按体积比 7: 250 稀释，现用现配。
- 4、试剂五：粉剂置于试剂瓶内玻璃管内。临用前加入 2.5 mL 蒸馏水充分溶解；可溶解后分装-20°C保存，避免反复冻融。
- 5、工作液的配制：将试剂二、试剂三、试剂四按 7:1:1 (V:V:V) 的比例配制工作液，工作液现用现配。

产品说明：

PEPCK (EC 4.1.1.32) 广泛存在于动物、开花植物、藻类、部分真菌和细菌中。该酶催化草酰乙酸转化为磷酸烯醇式丙酮酸，是调节糖异生途径的第一限速酶。

PEPCK 催化草酰乙酸生成磷酸烯醇式丙酮酸和 CO₂，丙酮酸激酶和乳酸脱氢酶进一步依次催化 NADH 氧化生成 NAD⁺，在 340nm 下测定 NADH 下降速率，即可反映 PEPCK 活性。

注意：实验之前建议选择 2-3 个预期差异大的样本做预实验。如果样本吸光值不在测量范围内建议稀释或者增加样本量进行检测。

需自备的仪器和用品：

紫外分光光度计、低温离心机、水浴锅、1mL 石英比色皿、可调式移液枪、研钵/匀浆器、冰和蒸馏水。

操作步骤：

一、样本处理（可适当调整待测样本量，具体比例可以参考文献）

组织：按照组织质量 (g)：提取液体积(mL)为 1: 5~10 的比例（建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 提取液）进行冰浴匀浆，然后 8000g, 4°C, 离心 10min，取上清，置冰上待测。

细菌或培养细胞: 先收集细菌或细胞到离心管内, 离心后弃上清; 按照细菌或细胞数量 (10⁴ 个) : 提取液体积 (mL) 为 500~1000: 1 的比例 (建议 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); 8000g 4°C 离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

血清 (浆) 样本: 直接检测。

二、测定步骤

1、紫外分光光度计预热30min以上, 调节波长至340nm, 蒸馏水调零。

2、将工作液置于37°C(哺乳动物)或25°C(其它物种)预热5分钟。

3、操作表: 在1mL石英比色皿中依次加入下列试剂:

试剂名称	空白管	测定管
样本 (μL)		50
蒸馏水 (μL)	50	
工作液 (μL)	900	900
试剂五 (μL)	50	50

加入试剂五后立即混匀, 于 340nm 处测定初始吸光值 A1 和 1min 时的吸光值 A2, 计算 ΔA 测定管= A1 测定-A2 测定, ΔA 空白管=A1 空白-A2 空白, $\Delta A=\Delta A$ 测定管- ΔA 空白管 (空白管只需做 1-2 次)。

三、PEPCK酶活计算

1、按蛋白浓度计算

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

$$\text{PEPCK 酶活 (U/mg prot)} = \Delta A \div (\epsilon \times d) \times 10^9 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T = 3215.4 \times \Delta A \div C_{\text{pr}}$$

2、按样本质量计算

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

$$\text{PEPCK 酶活 (U/g 质量)} = \Delta A \div (\epsilon \times d) \times 10^9 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times W \div V_{\text{样总}}) \div T = 3215.4 \times \Delta A \div W$$

3、按细菌或细胞数量计算

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

$$\text{PEPCK 酶活 (U/10}^4 \text{ cell)} = \Delta A \div (\epsilon \times d) \times 10^9 \times V_{\text{反总}} \div (500 \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T = 6.43 \times \Delta A$$

4、按血清 (浆) 体积计算

酶活定义: 每毫升血清 (浆) 每分钟消耗1 nmol 的NADH定义为一个酶活力单位。

$$\text{PEPCK (U/mL)} = \Delta A \div (\epsilon \times d) \times 10^9 \times V_{\text{样}} \div V_{\text{总}} \div T = 3215.4 \times \Delta A$$

ϵ : NADH 摩尔消光系数, 6.22×10³ L/mol/cm; d: 比色皿光径, 1cm; V 反总: 反应体系总体积, 0.001L; V 样: 反应体系中样本体积, 0.05mL; V 样总: 加入提取液体积, 1mL; Cpr: 样本蛋白浓度, mg/mL, 蛋白浓度自行测定 W: 样本质量, g, T: 反应时间 1min; 500: 细菌或细胞总数, 500 万; 10⁹: 单位换算系数, 1mol=10⁹nmol。

注意事项:

- 当 A1 小于 1 或 ΔA 大于 0.6 时, 建议将样本稀释适当倍数后再进行测定, 以提高检测灵敏度。
- 酶活性高的样本如动物肝、肾等组织, 建议将样本用提取液稀释 5 倍或 5 倍以上测定。
- 空白管为检测各试剂组分质量的检测孔, 正常情况下, 变化不超过 0.06。
- 加样、混匀等步骤要迅速, 秒表计时要准确, 如果条件允许建议由两人配合完成本测定试验。

实验实例：

1、取 0.1g 肾脏加入 1mL 提取液进行匀浆研磨，取上清后再用提取液稀释 10 倍，之后按照测定步骤操作，测得计算 ΔA 测定管= A_1 测定- A_2 测定= $1.175-0.532=0.643$, ΔA 空白管= A_1 空白- A_2 空白= $1.29-1.244=0.046$, $\Delta A=\Delta A$ 测定管- ΔA 空白管= $0.643-0.046=0.597$ ，按样本质量计算酶活得：

$$\text{PEPCK 酶活 (U/g 质量)} = 3215.4 \times \Delta A \div W \times 10 \text{ (稀释倍数)} = 3215.4 \times 0.597 \div 0.1 \times 10 = 191959.4 \text{ U/g 质量}。$$

2、取 0.1g 芦荟加入 1mL 提取液进行匀浆研磨，取上清后按照测定步骤操作，测得计算 ΔA 测定管= A_1 测定- A_2 测定= $1.257-1.106=0.151$ ， ΔA 空白管= A_1 空白- A_2 空白= $1.29-1.244=0.046$ ， $\Delta A=\Delta A$ 测定管- ΔA 空白管= $0.151-0.046=0.105$ ，按样本质量计算酶活得：

$$\text{PEPCK 酶活 (U/g 质量)} = 3215.4 \times \Delta A \div W = 3215.4 \times 0.105 \div 0.1 = 3376.17 \text{ U/g 质量}。$$

相关系列产品：

BC0730/BC0735 丙酮酸羧化酶 (PC) 活性检测试剂盒

BC0920/BC0925 果糖-1,6-二磷酸 (酯) 酶 (FBP) 活性检测试剂盒

