



## 果糖-1,6-二磷酸酯酶活性检测试剂盒

### FBP Assay Kit

紫外分光光度法

产品编号: AK504V

产品规格: 50T/48S

产品组成及保存条件:

编号	规格	储存条件
ES504-1	50mL×1 瓶	4℃保存;
ES504-2	50mL×1 瓶	4℃保存;
AK504-A	粉剂×1 瓶	-20℃保存; 临用前加入 40mL AK504-D 充分溶解待用, 用不完的试剂 4℃保存;
AK504-B	18μL×1 瓶	4℃保存; 临用前加入2.5mL蒸馏水充分溶解待用, 用不完的试剂4℃保存;
AK504-C	粉剂×1 瓶	-20℃保存; 临用前加入2.5mL蒸馏水充分溶解待用, 用不完的试剂4℃保存;
AK504-D	50mL×1 瓶	4℃保存;

※ 正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定。

简介:

**意义:** 果糖-1,6 二磷酸酶 (Fructose 1,6-bisphosphatase, FBP) 又称果糖 1,6 二磷酸酯酶, 催化 1,6 二磷酸果糖和水生成 6 磷酸果糖和无机磷, 在糖的异生代谢和光合作用同化物蔗糖的合成中起关键性的作用。

**原理:** FBP 催化 1,6 二磷酸果糖和水生成 6 磷酸果糖和无机磷, 在反应体系中添加的磷酸葡萄糖异构酶和 6-磷酸葡萄糖脱氢酶依次催化生成 6-磷酸葡萄糖酸和 NADPH, 340nm 下测定 NADPH 增加速率, 即可计算 FBP 活性。

自备用品:

紫外分光光度计、1 mL 石英比色皿、恒温水浴锅、台式离心机、可调式移液器、研钵、冰和蒸馏水。

样本的前处理:

- 总 FBP 酶提取:** 建议称取约 0.1g 样本, 加入 1mL ES504-1, 冰浴匀浆后超声破碎 (冰浴, 200W, 破碎 3s, 间歇 7s, 总时间 1min), 然后 4℃, 8000g 离心 10min, 取上清测定。
- 胞浆和叶绿体 FBP 酶分离:** 按照植物组织质量 (g): 提取液体积 (mL) 为 1: 5~10 的比例 (建议称取约 0.1g 样本, 加入 1mL ES504-1), 冰浴匀浆后于 4℃, 200g 离心 5min, 弃沉淀, 取上清在 4℃, 8000g 离心 10min, 取上清用于测定胞浆 FBP 酶活性, 取沉淀加 1mL ES504-2, 震荡溶解后超声破碎 (冰浴, 200W, 破碎 3s, 间歇 7s, 总时间 1min), 然后 4℃, 8000g 离心 10min, 取上清测定叶绿体中 FBP 酶活性。
- 建议测定总 FBP 酶活性, 按照步骤 1 提取粗酶液, 若需要分别测定胞浆和叶绿体中的 FBP, 则按照步骤 2 提取粗酶液。**

测定步骤:

- 紫外分光光度计预热 30min 以上, 调节波长至 340nm, 蒸馏水调零。
- 将 AK504-A、B、C 置 37℃ (哺乳动物) 或 25℃ (其它物种) 预热 10 分钟。
- 操作表 (在 1 mL 石英比色皿中依次加入)

试剂名称	测定管 (ul)	空白管 (ul)
样本	100	
提取液		100
AK504-B	50	50
AK504-C	50	50
AK504-A	800	800

立即混匀, 加入最后一个试剂的同时开始计时, 在 340 nm 波长下记录反应 1min 后吸光度 A1

和反应 6min 后的吸光度 A2, 计算  $\Delta A$  测定=A2 测定-A1 测定,  $\Delta A$  空白=A2 空白-A1 空白,  $\Delta A = \Delta A$  测定管- $\Delta A$  空白管。

**FBP 活性计算:**

1. 按样本蛋白浓度计算

单位的定义: 每 mg 组织蛋白每分钟生成 1 nmol 的 NADPH 定义为一个酶活力单位。

$$\text{FBP (U/mg prot)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V_{\text{样}} \times \text{Cpr}) \div T = 321.5 \times \Delta A \div \text{Cpr}$$

2. 按样本鲜重计算

单位的定义: 每 g 组织每分钟生成 1 nmol 的 NADPH 定义为一个酶活力单位。

$$\text{FBP (U/g 鲜重)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T = 321.5 \times \Delta A \div W$$

**注:**  $V_{\text{反总}}$ : 反应体系总体积,  $1 \times 10^{-3}$  L;  $\epsilon$ : NADPH 摩尔消光系数,  $6.22 \times 10^3$  L / mol / cm;  $d$ : 比色皿光径, 1cm;  $V_{\text{样}}$ : 加入样本体积, 0.1 mL;  $V_{\text{样总}}$ : 加入提取液体积, 1mL;  $T$ : 反应时间, 5 min;  $\text{Cpr}$ : 样本蛋白质浓度, mg/mL;  $W$ : 样本质量, g。