

磷酸烯醇式丙酮酸羧化酶 (PEPC)试剂盒说明书

微量法 100 管/96 样

正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

测定意义:

PEPC (EC 4.1.1.31) 广泛存在于动物、植物、微生物和细胞中,是催化磷酸烯醇式丙酮酸与二氧化碳 反应生成草酰乙酸呈不可逆反应的酶,对三羧酸循环的运转起重要调节作用。

测定原理:

PEPC 催化磷酸烯醇式丙酮酸和 CO₂ 生成草酰乙酸和 HPO4²⁻,苹果酸脱氢酶进一步催化草酰乙酸和 NADH 生成苹果酸和 NAD⁺,在 340nm 测定 NADH 减少速率,计算 PEPC 活性。

组成:

产品名称	GC001-100T/96S	Storage
提取液:液体	100ml	4°C
试剂一: 液体	15ml	4°C
试剂二: 粉剂	2 瓶	-20°C
试剂三: 原液	10μl	4°C
试剂三: 稀释液	5ml	4°C
说明书	一份	

自备仪器和用品:

紫外分光光度计/酶标仪、台式离心机、可调式移液器、微量石英比色皿/96 孔板、研钵、冰和蒸馏水。

样本的前处理:

- 1、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(10^4 个): 提取液体积(ml)为 $500\sim1000$: 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℃离心 10min,取上清,置冰上待测。
- 2、组织:按照组织质量(g):提取液体积(ml)为 1: $5\sim10$ 的比例(建议称取约 0.1g 组织,加入 1ml 提取液),进行冰浴匀浆。8000g 4°C离心 10min,取上清,置冰上待测。
- 3、血清(浆)样品:直接检测。

测定步骤和加样表:

最终解释权所有 © 伊势久 (江苏连云港) 生物科技有限责任公司, 保留一切权利







- 1、分光光度计或酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 340nm,蒸馏水调零。
- 2、样本测定
- (1) 取试剂二瓶一瓶, 加入 6ml 试剂一和 4.2ml 蒸馏水充分混匀,置于 37℃(哺乳动物)或 25℃(其它物种)水浴 5min; **现配现用**。
 - (2) 试剂三工作液的配制:将试剂三原液:试剂三稀释液=1µl:329µl 稀释,混匀,用多少配多少。
- (3) 在微量石英比色皿或 96 孔板中加入 $10\mu l$ 样本、 $20\mu l$ 试剂三、 $170\mu l$ 试剂二,混匀,立即记录 340nm 处 20s 时的吸光值 A1 和 5min20s 后的吸光值 A2,计算 $\Delta A=A1-A2$ 。

PEPC 活性计算:

a.用微量石英比色皿测定的计算公式如下

1、血清(浆)PEPC活力计算

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

PEPC (nmol/min/ml) = $[\Delta A \times V 反 总 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div V$ 样 ÷T=643×ΔA

- 2、组织、细菌或细胞中 PEPC 活力计算
 - (1) 按样本蛋白浓度计算

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

PEPC (nmol/min/mg prot) = $[\Delta A \times V$ 反总÷ $(\epsilon \times d) \times 10^9]$ ÷(V样 $\times Cpr)$ ÷ $T=643 \times \Delta A$ ÷ $\times Cpr$

(2) 按样本鲜重计算

单位定义:每g组织每分钟消耗1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

PEPC (nmol/min/g 鲜重) = [ΔA×V 反总÷ (ε×d) ×10⁹]÷(W×V 样÷V 样总)÷T=643×ΔA÷W

(3) 按细菌或细胞密度计算:

单位定义:每1万个细胞每分钟消耗1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

V 反总: 反应体系总体积, 2×10⁻⁴ L; ε: NADH 摩尔消光系数, 6.22×10³ L / mol /cm; d: 比色皿光径, 1cm; V 样: 加入样本体积, 0.01 ml; V 样总: 加入提取液体积, 1 ml; T: 反应时间, 5 min; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/ml; W: 样本质量, g; 500: 细菌或细胞总数, 500 万。

b.用 96 孔板测定的计算公式如下

1、血清(浆)PEPC活力计算

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

- 2、组织、细菌或细胞中 PEPC 活力计算
 - (1) 按样本蛋白浓度计算

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

PEPC (nmol/min/mg prot) = $[\Delta A \times V$ 反总÷ $(\epsilon \times d) \times 10^9]$ ÷(V 样 $\times Cpr)$ ÷ $T=1286 \times \Delta A$ ÷ $\times Cpr$

(2) 按样本鲜重计算

单位定义:每g组织每分钟消耗1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

PEPC (nmol/min/g 鲜重) = [ΔA×V 反总÷ (ε×d) ×10⁹]÷(W× V 样÷V 样总)÷T=1286×ΔA÷W

(3) 按细菌或细胞密度计算:

单位定义:每1万个细胞每分钟消耗1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

最终解释权所有 © 伊势久(江苏连云港)生物科技有限责任公司,保留一切权利







V 反总: 反应体系总体积, 2×10⁴ L; ε: NADH 摩尔消光系数, 6.22×10³ L/mol/cm; d: 96 孔板光径, 0.5cm; V 样: 加入样本体积, 0.01 ml; V 样总: 加入提取液体积, 1 ml; T: 反应时间, 5 min; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/ml; W: 样本质量, g; 500: 细菌或细胞总数, 500 万。

最终解释权所有 © 伊势久(江苏连云港)生物科技有限责任公司,保留一切权利



