

果糖 1,6-二磷酸醛缩酶(Fructose 1,6 bisphosphate aldolase,FBA)试剂盒

微量法 100T/96S

注 意:正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。

测定意义:

植物叶绿体中果糖 1,6-二磷酸醛缩酶是光合作用中参与 calvin 循环的重要酶。催化果糖 1,6-二磷酸和景天 庚酮糖 1,7-二磷酸的合成反应,在各种逆境胁迫下表现不同的响应。

测定原理:

果糖 1,6-二磷酸醛缩酶催化果糖 1,6-二磷酸生成 3-磷酸甘油醛和磷酸二羟丙酮,在磷酸丙糖异构酶和 α -磷酸甘油脱氢酶作用下催化 NADH 和磷酸二羟丙酮生成 NAD 和 α -磷酸甘油,340nm 处吸光值的变化可反映果糖 1,6-二磷酸醛缩酶活性的高低。

自备实验用品及仪器:

天平、震荡仪、低温离心机、研钵、紫外分光光度计/酶标仪、微量石英比色皿/96 孔板。

试剂组成和配制:

提取液一:液体 100mL×1 瓶,4℃保存。

提取液二:液体 100mL×1 瓶,4℃保存。

试剂一:液体 10mL×1 瓶,4℃避光保存。

试剂二: 粉剂×1 瓶,-20℃避光保存。临用前加 2mL 蒸馏水充分溶解; 用不完的试剂分装后-20℃保存,禁止反复冻融。

试剂三: 粉剂×1 瓶,-20℃避光保存。临用前加 2 mL 蒸馏水充分溶解; 用不完的试剂分装后-20℃保存,禁止反复冻融。

试剂四: 粉剂×1 瓶,-20℃避光保存。临用前加 2 mL 蒸馏水充分溶解;用不完的试剂分装后-20℃保存,



禁止反复冻融。

试剂五:液体 2mL×1 瓶,4℃避光保存。

酶液提取:

①总 FBA 酶提取: 建议称取约 0.1g 样本,加入 1mL 提取液一,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° C,8000g 离心 10min,取上清测定。②胞浆和叶绿体 FBA 酶的分离: 按照植物组织质量(g): 提取液体积(mL)为 1: $5\sim10$ 的比例(建议称取约 0.1g 样本,加入 1mL 提取液一),冰浴匀浆后于 4° C,200g 离心 5min,弃沉淀,取上清在 4° C,8000g 离心 10min,取上清用于测定胞浆 FBA 酶活性,取沉淀加 1mL 提取液二,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° C,8000g 离心 10min,取上清测定叶绿体中 FBA 酶活性。

建议测定总 FBA 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 FBA,则按照步骤 ②提取粗酶液。

测定操作:

- 1. 紫外分光光度计/酶标仪预热 30min,调节波长至 340nm,蒸馏水调零。
- 2. 取微量石英比色皿/96 孔板,依次加入 100 μ L 试剂一,20 μ L 试剂二,20 μ L 试剂三,20 μ L 试剂三,20 μ L 试剂三,20 μ L 試剂三,20 μ L 租酶液,充分混匀,记录 340nm 处 10s 的吸光值 A1 和 310s 的吸光值 A2, \triangle A=A1-A2

计算公式:

a. 用微量石英比色皿测定的计算公式如下(1)按照样本蛋白浓度计算

酶活单位定义: 每毫克组织蛋白每分钟消耗 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。FBA(nmol/min/mg prot)= \triangle A÷(ϵ ×d)×V 反总÷(V 样×Cpr) ÷T=321.54× \triangle A÷Cpr

(2) 按照样本质量计算

酶活单位定义: 每克组织每分消耗 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。



FBA (nmol/min/g 鲜重) = ΔA÷ (ε×d) ×V 反总÷(W ×V 样÷V 样总) ÷T=321.54×ΔA÷W (3)

(3) 按照细胞数量计算

酶活单位定义: 每 104 个细胞每分钟消耗 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。FBA(nmol/min/104 cell)= Δ A÷(ϵ ×d)×V 反总÷(V 样×细胞数量÷V 样总)÷T

=321.54×△A÷细胞数量

(4) 按照液体体积计算

酶活单位定义: 每毫升液体每分钟消耗 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。FBA(nmol/min/mL)= Δ A÷(ϵ ×d)×V 反总÷V 样÷T=321.54× Δ A

V 反总: 反应体系总体积, 0.2mL; 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, 0.02mL; V 样总: 加入提取液体积, 1mL; T: 反应时间, 5 min; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量, g

b. 用 96 孔板测定的计算公式如下

(1) 按照样本蛋白浓度计算

酶活单位定义: 每毫克组织蛋白每分钟消耗 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。FBA(nmol/min/mg prot)= \triangle A÷(ϵ ×d)×V 反总÷(V 样×Cpr) ÷T= 643.08× \triangle A÷Cpr

(2) 按照样本质量计算

酶活单位定义:每克组织每分消耗 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。

FBA (nmol/min/g 鲜重) = ΔA÷ (ε×d) ×V 反总÷(W ×V 样÷V 样总) ÷T=643.08×ΔA÷W (3)

(3) 按照细胞数量计算

酶活单位定义: 每 104 个细胞每分钟消耗 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。FBA (nmol/min/104

cell) = $\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V$ 反总÷(V 样×细胞数量÷V 样总) ÷T



=643.08×△A÷细胞数量

(4) 按照液体体积计算

酶活单位定义: 每毫升液体每分钟消耗 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。FBA(nmol/min/mL)= Δ A÷(ϵ ×d)×V 反总÷V 样÷T= 643.08× Δ A

V 反总:反应体系总体积,0.2mL; ϵ : NADH 摩尔消光系数,6.22×103 L/mol/cm; d: 比色皿光径,0.5cm; V 样: 加入样本体积,0.02mL; V 样总: 加入提取液体积,1mL; T: 反应时间,5 min; Cpr: 样本蛋白质浓度,mg/mL; W: 样本质量,g