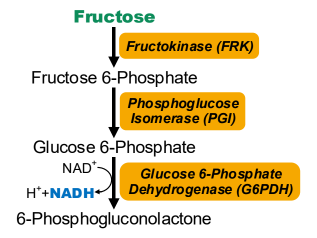
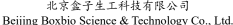


# 果糖激酶(FRK)活性检测试剂盒 Fructokinase (FRK) Activity Assay Kit























Catalog Number **AKSU084M**Storage Temperature **-20°C**Size **100T/96S** 

**Microanalysis Methods** 

## 果糖激酶(FRK)活性检测试剂盒 Fructokinase (FRK) Activity Assay Kit

## 一、产品描述

果糖激酶是催化果糖磷酸化的主要酶,还可以作为植物的己糖感受器和信号分子,通过影响植物的生长周期来调控植物的代谢和生长发育进程,在库组织中发挥重要的作用,其活性变化对研究植物中果糖代谢调节机制具有十分重要的意义。

果糖激酶可催化果糖合成 6-磷酸果糖, 6-磷酸果糖在磷酸己糖异构酶的作用下异构为 6-磷酸葡萄糖, 6-磷酸葡萄糖脱氢酶进一步催化 6-磷酸葡萄糖脱氢生成 NADH, NADH 在 340 nm 处具有特征吸收峰,通过吸光值变化即可表征果糖激酶的活性。

## 二、产品内容

名称		试剂规格	储存条件	使用说明及注意事项
提取液	组分A	液体 110 mL×1 瓶	4℃保存	使用前将组分 B 加入组分 A 中充分混匀 (配制后为悬浊液,充分混匀后使用即可)
	组分 B	粉剂×1 瓶	4℃保存	
试剂一		粉剂×1 瓶	-20℃保存	使用前加入 2.667 mL 蒸馏水充分混匀 (分装后-20℃可保存1个月,避免反复冻融)
试剂二		粉剂×1 瓶	-20℃保存	使用前加入 3.03 mL 蒸馏水充分混匀 (分装后-20℃可保存1个月,避免反复冻融)
试剂三		粉剂×1 瓶	4℃保存	使用前加入3mL蒸馏水充分混匀 (配制后4℃可保存1个月)
试剂四		液体 12 mL×1 瓶	4℃保存	-
试剂五		液体 16 μL×1 支	-20℃保存	-
试剂六		粉剂×2 支	-20℃保存	使用前每支加入1mL蒸馏水充分溶解 (分装后-20℃可保存2周,避免反复冻融)

## 三、产品使用说明

测定过程中所需要的仪器和试剂:酶标仪、96 孔 UV 板、研钵/匀浆器、可调式移液器/可调式移液器、台式离心机、恒温水浴/培养箱和蒸馏水。



## 1.粗酶液的制备(可根据预实验结果适当调整样本量及比例)

- ①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0.1g组织,加入1mL提取液)处理样品,冰浴匀浆,4℃8000g离心10min,取上清液置于冰上待测。
- ②细菌或细胞: 离心收集细菌或细胞至离心管内, 按照细菌或细胞数量(10<sup>4</sup>个): 提取液体积(mL)为(500-1000): 1的比例(建议500万个细菌或细胞加入1mL提取液)处理样品, 冰浴超声破碎(功率200 W, 超声3 s, 间隔10 s, 重复30次), 4°C 8000 g 离心10 min, 取上清液置于冰上待测。
  - ③血清(浆)、培养液等液体样本:直接检测或适当稀释后再进行检测。

## 2.测定步骤

- ①酶标仪预热 30 min 以上, 调节波长至 340 nm。
- ②试验前将**试剂四**置于 37℃预热 15 min 以上。
- ③检测工作液的制备(现用现配):根据使用量按试剂五:蒸馏水=1:125的体积比配制,充分混 匀即为检测工作液。
  - ④在 96 孔 UV 板中依次加入下列试剂:

试剂	测定组 (μL)	空白组 (μL)
 试剂一	20	20
试剂二	20	20
试剂三	20	20
试剂四	100	100
检测工作液	10	10
试剂六	10	10
蒸馏水	-	20
粗酶液	20	-

**吸光值测定**: ①充分混匀并立即开始计时,测定  $20 \,\mathrm{s}$  (总时间) 时  $340 \,\mathrm{nm}$  处吸光值,记为  $A1 \,\mathrm{测}$  定和  $A1 \,\mathrm{空}$ 白;② $37^{\circ}$ C恒温准确反应  $300 \,\mathrm{s}$ ,测定  $320 \,\mathrm{s}$  (总时间) 时  $340 \,\mathrm{nm}$  处吸光值,记为  $A2 \,\mathrm{测定}$  和  $A2 \,\mathrm{空}$ 白;③计算 $\Delta A$  测定= $A2 \,\mathrm{测定}$ , $\Delta A \,\mathrm{空}$ 白= $A2 \,\mathrm{空}$ 白- $A1 \,\mathrm{空}$ 白, $\Delta A=\Delta A \,\mathrm{测定}$ - $\Delta A \,\mathrm{空}$ 白。注:空白组只需测定  $1-2 \,\mathrm{次}$ 。

## 3.果糖激酶 (FRK) 活性计算

①按组织蛋白浓度计算

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

FPK(U/mg prot) = 
$$\frac{\Delta A \times V \cancel{L} \times 10^9}{\epsilon \times d \times V \cancel{L} \times Cpr \times T} = \frac{643.09 \times \Delta A}{Cpr}$$

②按组织样本质量计算

单位定义:每g组织样本每分钟生成1nmolNADH定义为一个酶活力单位。

$$FPK (U/g) = \frac{\Delta A \times V \text{ 反 } \dot{\otimes} \times V \text{ 样 } \dot{\otimes} \times 10^9}{\varepsilon \times d \times V \text{ 样 } \dot{\otimes} \times T} = \frac{643.09 \times \Delta A}{W}$$

③按细菌或细胞数量计算

单位定义:每10<sup>4</sup>个细菌或细胞每分钟生成1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

$$FPK$$
 (U/10<sup>4</sup> cell) = 
$$\frac{\Delta A \times V \oint \dot{\mathbb{E}} \times V \mathring{\mathbb{E}} \times 10^9}{\varepsilon \times d \times V \mathring{\mathbb{E}} \times u \mathring{$$

④按液体样本体积计算

单位定义:每 mL 液体样本每分钟生成 1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

FPK (U/mL) = 
$$\frac{\Delta A \times V \cancel{K} \cancel{S} \times 10^9}{\varepsilon \times d \times V \cancel{F} \times T} = 643.09 \times \Delta A$$

**注释:** V 样: 反应体系中加入粗酶液的体积, 0.02 mL; V 样总: 粗酶液总体积, 1 mL; V 反总: 反应体系总体积, 2×10<sup>-4</sup> L; ε: NADH 摩尔消光系数, 6.22×10<sup>3</sup> L/mol/cm; d: 96 孔 UV 板光径, 0.5 cm; T: 酶促反应时间, 5 min; Cpr: 粗酶液蛋白浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; 细菌或细胞数量: 以万计, 10<sup>9</sup>: 单位换算系数, 1 mol/L=10<sup>9</sup> nmol/L。

#### 四、注意事项

- ①准确在 20 s 和 320 s 处完成吸光值,以保证实验结果的准确性和重复性:
- ②若ΔA 大于 0.5, 建议将粗酶液适当稀释后再进行测定; 若ΔA 小于 0.02, 建议适当延长酶促反应时间或增加样本量后再进行测定, 计算时相应修改;
- ③为保证结果准确且避免试剂损失,测定前请仔细阅读说明书(以实际收到说明书内容为准),确认试剂储存和准备是否充分,操作步骤是否清楚,且务必取2-3个预期差异较大的样本进行预测定,过程中问题请您及时与工作人员联系。

For Research Use Only. Not for Use in Diagnostic Procedures.

















