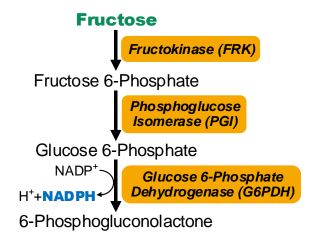
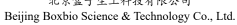


# 果糖激酶(FRK)活性检测试剂盒 Fructokinase (FRK) Activity Assay Kit

























Catalog Number **AKSU084U**Storage Temperature **-20°C**Size **50T/48S** 

#### **Ultraviolet Spectrophotometry**

# 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 NADPH, NADPH 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	液体 60 mL×1 瓶	4℃保存	-
试剂一	液体 50 mL×1 瓶	4℃保存	-
试剂二	粉剂×1 瓶	-20℃保存	使用前加入 30 mL 试剂一充分溶解
			(分装后-20℃可保存一个月,避免反复冻融)
试剂三	粉剂×1 瓶	-20℃保存	使用前加入 7 mL 试剂一充分溶解
			(分装后-20℃可保存一个月,避免反复冻融)
试剂四	液体 70 μL×1 瓶	4℃保存	使用前加入 7 mL 试剂一充分溶解
			(分装后-20℃可保存一个月,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:紫外分光光度计、1 mL 石英比色皿(光径 10 mm)、研钵/匀浆器、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1 mL提取液)处理样品,冰浴匀浆,4℃8000g离心10 min,取上清置于冰上待测。



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 $(10^4 \, \text{个})$ : 提取液体积(mL)为 (500-1000): 1 的比例  $(建议 \, 500 \, \text{万个细菌或细胞加入} \, 1 \, \text{mL}$  提取液)处理样品,冰浴超声破碎(功率 20%或  $200\,\text{W}$ ,超声  $3\,\text{s}$ ,间隔  $10\,\text{s}$ ,重复  $30\,\text{次}$ ), $4\,\text{C}\,8000\,\text{g}$  离心  $10\,\text{min}$ ,取上清置于冰上待测。

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紫外分光光度计预热 30 min 以上,调节波长至 340 nm,蒸馏水调零。
- ②在1mL 石英比色皿中依次加入下列试剂:

试剂	测定组
	(μL)
粗酶液	250
试剂二	500
试剂三	125
试剂四	125

**吸光值测定:** ①充分混匀并立即开始计时,测定 30 s (总时间)时 340 nm 处吸光值,记为 A1; ②准确反应 300 s,测定 330 s (总时间)时 340 nm 处吸光值,记为 A2;③计算ΔA=A2-A1。

### 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 NADPH 定义为一个酶活力单位。

FPK (U/mg prot) = 
$$\frac{\Delta A \times V \text{ 反总} \times 10^9}{\epsilon \times d \times V \text{ 样} \times Cpr \times T} = \frac{128.62 \times \Delta A}{Cpr}$$

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1nmolNADPH定义为一个酶活力单位。

FPK (U/g) = 
$$\frac{\Delta A \times V \text{ 反 } \times V \text{ 样 } \times \times 10^9}{\epsilon \times d \times V \text{ 样 } \times W \times T} = \frac{128.62 \times \Delta A}{W}$$

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1nmolNADPH定义为一个酶活力单位。

$$FPK$$
 (U/10<sup>4</sup> cell) =  $\frac{\Delta A \times V \text{ 反 } \dot{\otimes} \times V \text{ 样 } \dot{\otimes} \times 10^9}{\varepsilon \times d \times V \text{ 样} \times \text{细菌 或细胞数量} \times T} = \frac{128.62 \times \Delta A}{\text{细菌 或细胞数量}}$ 

Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.

#### 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 NADPH 定义为一个酶活力单位。

**注释:** V 样: 反应体系中加入粗酶液的体积, 0.25 mL; V 样总: 粗酶液总体积, 1 mL; V 反总: 反应体系总体积, 1×10<sup>-3</sup> L; ε: NADPH 摩尔消光系数, 6.22×10<sup>3</sup> L/mol/cm; d: 1 mL 石英比色皿光径, 1.0 cm; T: 反应时间, 300 s=5 min; Cpr: 样本蛋白浓度, 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20s和320s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.

# boxbio

#### Manufactured and Distributed by

Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd. Liandong U Valley, Tongzhou District, Beijing, China TEL: 400-805-8228

E-MAIL: techsupport@boxbio.cn Copyright © 2020 Boxbio, All Rights Reserved.

















