

**植物果糖-1,6-二磷酸（酯）酶(Fructose 1,6-bisphosphatase, FBP)
试剂盒说明书
(紫外分光法 48 样)**

一、产品简介：

果糖-1,6 二磷酸酶又称果糖 1,6 二磷酸酯酶 (FBP, EC 3.1.3.11)，有两种 FBPase 存在于光合细胞中。胞质型 FBP 主要存在于细胞质，参与蔗糖合成和糖异生途径；叶绿体型 FBP 存在于叶绿体中，它在二氧化碳同化途径中发挥调节作用。

FBP 催化 1,6 二磷酸果糖和水生成 6 磷酸果糖和无机磷，接着与酶促复合物相互作用，伴随着 NADPH 的生成，通过检测 NADPH 在 340nm 处的增加速率，进而计算出 FBP 酶活性大小。

二、试剂盒的组成和配制：

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液一	液体 60mL×1 瓶	4°C 保存	
提取液二	液体 60mL×1 瓶	4°C 保存	
试剂一	粉剂 mg×1 支	4°C 保存	用前甩几下或离心使试剂落入底部，再加 2.1mL 蒸馏水溶解备用。
试剂二	粉剂 mg×1 支	-20°C 保存	用前甩几下或离心使试剂落入底部，再加 2.1mL 蒸馏水溶解备用。
试剂三	液体 30mL×1 瓶	4°C 保存	
试剂四	粉剂 mg×1 瓶	4°C 保存	用前甩几下或离心使试剂落入底部，再加 4.2mL 蒸馏水溶解备用。

三、所需的仪器和用品：

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

四、果糖-1,6-二磷酸（酯）酶(FBP)活性检测：

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定，了解本批样品情况，熟悉实验流程，避免实验样本和试剂浪费！

1、样本制备：

① 总FBP酶提取：建议称取约0.1g样本，加入1mL提取液二进行冰浴匀浆，于4°C，13000rpm离心5min，取上清液测定。

② 胞浆和叶绿体 FBP 酶的分离：

称取约0.2g样本，加入1mL提取液一，快速冰浴匀浆后于4°C，1600rpm离心5min，弃沉淀，取上清再4°C，5000rpm离心15min，取上清用于测定胞浆FBP酶活性，取沉淀加1mL 提取液二，强力涡旋震荡15s，置于冰上(或冰箱)孵育15min，在4°C，13000rpm离心5min，取上清测定叶绿体中FBP酶活性。提示：整个叶绿体的提取过程须保持4°C低温环境。

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。

【注】：若增加样本量，可按照组织质量 (g)：提取液体积(mL)为 1: 5~10 的比例进行提取

2、上机检测：

① 紫外分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 340nm，设置温度 25°C，蒸馏水调零。

② 试剂解冻至室温 (25°C)。

③ 在 1mL 石英比色皿中依次加入：

试剂名称 (μL)	测定管
样本	40
试剂一	40
试剂二	40
试剂三	500
轻轻混匀, 室温 (25°C) 孵育 10min	
试剂四	80
混匀, 于 340nm 处测定, 1min 时读取 A1, 10min 后读取 A2, $\Delta\text{A}=\text{A2}-\text{A1}$ 。	

【注】若 ΔA 在零附近徘徊, 可以延长至 20min 后重新读取 A2, 或则增加样本量 V1 (如增至 80 μL , 则试剂三相应减少), 则改变后的反应时间 T 或样本量 V1 需重新代入计算公司计算。

五、结果计算:

1、按样本蛋白蛋白浓度计算:

酶活定义: 每毫克组织蛋白每分钟催化产生 1nmol NADPH 定义为一个酶活性单位。

$$\begin{aligned}\text{FBP}(\text{nmol/min /mg prot}) &= [\Delta\text{A} \times \text{V2} \div (\varepsilon \times d) \times 10^9] \div (\text{V1} \times \text{Cpr}) \div T \\ &= 281.4 \times \Delta\text{A} \div \text{Cpr}\end{aligned}$$

2、按照样本鲜重计算:

酶活定义: 每克组织每分钟催化产生 1nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned}\text{FBP}(\text{nmol/min /g 鲜重}) &= [\Delta\text{A} \times \text{V2} \div (\varepsilon \times d) \times 10^9] \div (\text{W} \times \text{V1} \div \text{V}) \div T \\ &= 281.4 \times \Delta\text{A} \div \text{W}\end{aligned}$$

V---加入提取液体积, 1 mL;

V1---加入样本体积, 0.04mL;

V2---反应体系总体积, 7×10^{-4} L;

d---光径, 1cm;

ε ---NADPH 摩尔消光系数, 6.22×10^3 L / mol / cm;

W---样本质量, g;

T---反应时间, 10min;

Cpr---蛋白浓度 (mg/mL), 建议使用本公司的 BCA 蛋白含量测定试剂盒。