# 磷酸烯醇式丙酮酸羧激酶 (PEPCK)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:

PEPCK (EC 4.1.1.32) 广泛存在于动物、植物、微生物和细胞中,催化草酰乙酸转化为磷酸烯醇式丙酮酸,是调节糖异生途径的关键酶。

#### 测定原理:

PEPCK 催化草酰乙酸生成磷酸烯醇式丙酮酸和  $CO_2$ ,丙酮酸激酶和乳酸脱氢酶进一步依次催化 NADH 氧化生成 NAD<sup>+</sup>,在 340nm 下测定 NADH 下降速率,即可反映 PEPCK 活性。

### 需自备的仪器和用品:

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。

#### 试剂的组成和配制:

提取液: 100mL×1 瓶, 4℃保存;

试剂一:液体 18 mL×1 瓶, 4℃保存;

试剂二:液体 16.5uL×1 支,4℃保存;

试剂三: 粉剂×1 支, -20℃保存;

试剂四: 粉剂×1 支, -20℃保存;

# 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 500~1000: 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 <math>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: 5~10 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℃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:

- 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、工作液的配制: 临用前将试剂二和试剂三转移到试剂一中混合溶解待用; 用不完的试剂 分装后-20℃保存,禁止反复冻融。
- 3、试剂四的配制:临用前加入 1mL 蒸馏水充分溶解待用;用不完的试剂分装后-20℃保存,禁止反复冻融。
- 4、将工作液和试剂四置于 37℃ (哺乳动物)或 25℃ (其它物种) 预热 5 分钟。
- 5、在微量石英比色皿或 96 孔板中加入  $10 \,\mu\,L$  样本、 $10 \,\mu\,L$  试剂四和  $180 \,\mu\,L$  工作液,立即混匀,记录 340nm 处初始吸光值 A1 和 1min 后的吸光值 A2,计算  $\Delta A=A1-A2$ 。
- 注意: 在该试剂盒中,若  $\Delta A$  大于 0.1,需将样本用提取液稀释适当倍数后测定,使  $\Delta A$  小于 0.1 可提高检测灵敏度。计算公式中乘以相应稀释倍数。

#### PEPCK 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)PEPCK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。

PEPCK (nmol/min/mL)) = [ΔA×V 反总÷ (ε×d) ×10<sup>9</sup>]÷V 样÷T=3215×ΔA

2、组织、细菌或细胞中 PEPCK 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。

PEPCK(nmol/min/mg prot)=[ $\Delta A \times V$  反总÷( $\epsilon \times d$ )×10<sup>9</sup>]÷(V 样×Cpr)÷T=3215× $\Delta A$ ÷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。

PEPCK (nmol/min/g 鲜重) = [ $\Delta A \times V$  反总÷ ( $\epsilon \times d$ ) ×10<sup>9</sup>]÷( $W \times V$  样÷V 样总)÷T=3215× $\Delta A$ ÷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。

PEPCK(nmol/min/ $10^4$  cell)=[ΔA×V 反总÷(ε×d)× $10^9$ ]÷(500×V 样÷V 样总)÷T=6.43×ΔA V 反总:反应体系总体积,2× $10^4$  L; ε: NADH 摩尔消光系数,6.22× $10^3$  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,1 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)PEPCK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。

PEPCK (nmol/min/mL)) = [ΔA×V 反总÷ (ε×d) ×10<sup>9</sup>]÷V 样÷T=6430×ΔA

- 2、组织、细菌或细胞中 PEPCK 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。

PEPCK(nmol/min/mg prot)=[ $\Delta A \times V$  反总÷( $\epsilon \times d$ )×10<sup>9</sup>]÷(V 样×Cpr)÷T=6430× $\Delta A$ ÷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。

PEPCK (nmol/min/g 鲜重) = [ $\Delta A \times V$  反总÷ ( $\epsilon \times d$ ) ×10<sup>9</sup>]÷( $W \times V$  样÷V 样总)÷T=6430× $\Delta A$ ÷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。

PEPCK(nmol/min/ $10^4$  cell)=[ $\Delta A \times V$  反总÷( $\epsilon \times d$ )× $10^9$ ]÷( $500 \times V$  样÷V 样总)÷T= $12.86 \times \Delta A$  V 反总:反应体系总体积, $2 \times 10^4$  L;  $\epsilon$ : NADH 摩尔消光系数, $6.22 \times 10^3$  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,1 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。