

## 磷酸葡萄糖变位酶（PGM）试剂盒说明书

（货号：G0563W 微板法 96 样）

### 一、产品简介：

磷酸葡萄糖变位酶（PGM）在碳水化合物代谢中起关键作用，并广泛存在于所有生物体中。PGM 可使葡萄糖-1-磷酸（G1P）和葡萄糖-6-磷酸（G6P）互变。当糖原分解时，PGM 将 G1P 转化为 G6P，接着进入糖酵解途径产生 ATP，也可通过戊糖磷酸途径产生核糖和 NADPH。相反，当细胞需要能量时，PGM 将 G6P 转化为 G1P，进而产生糖原。PGM 的缺乏可导致与葡萄糖存储相关的疾病。

本试剂盒提供一种简单，灵敏，快速的测定方法：PGM 将葡萄糖-1-磷酸转化为葡萄糖-6-磷酸；葡萄糖-6-磷酸通过葡萄糖-6-磷酸脱氢酶氧化形成 NADPH，接着与特异显色剂反应生成有色物质，通过检测该有色物在 450nm 的增加速率，进而计算出 PGM 酶活性大小。

### 二、试剂盒组成和配制：

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 100mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	粉剂 mg×1 支	-20℃保存	临用前甩几下使粉剂落入底部，再加 1.1mL 蒸馏水充分溶解备用。
试剂二	粉剂 mg×1 支	4℃保存	临用前甩几下使粉剂落入底部，再加 1.1mL 蒸馏水充分溶解备用。
试剂三	液体 1mL×1 支	4℃保存	
试剂四	液体 15mL×1 瓶	4℃保存	
试剂五	粉剂 mg×1 支	-20℃保存	临用前甩几下使粉剂落入底部，再加 1.1mL 蒸馏水充分溶解备用。
标准品	粉剂 mg×1 支	-20℃保存	若重新做标曲，则用到该试剂

### 三、所需的仪器和用品：

酶标仪、96 孔板、水浴锅、台式离心机、可调式移液器、研钵、冰。

### 四、磷酸葡萄糖变位酶（PGM）活性测定：

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 组织样本：

称取约 0.1g 组织，加入 1mL 提取液，进行冰浴匀浆。12000rpm、4℃离心 15min，取上清液作为待测样本。

**【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 的比例提取

##### ② 细胞样本：

先收集细胞到离心管内，离心后弃上清；取 500 万细胞加入 1mL 提取液；超声波破碎细胞（冰浴，功率 20%或 200W，超声 3s，间隔 10s，重复 30 次）；12000rpm、4℃离心 10min，取上清液作为待测样本。

**【注】：**若增加样本量，可按照细菌/细胞数量（ $10^4$ ）：提取液（mL）为 500~1000：1 的比例进行提取。

##### ③ 液体样本：澄清的液体样本直接检测，若浑浊可 12000rpm、4℃离心 10min，取上清液作为待测样本。

#### 2、上机检测：

① 酶标仪预热 30min 以上，设置温度 37℃,调节波长至 450nm。

② 所有试剂于 37℃条件下水浴 5-10min；

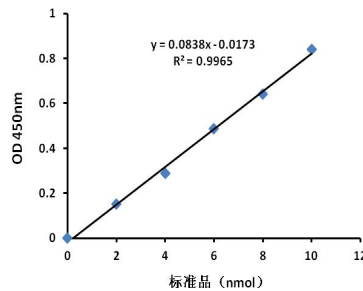
③ 在 96 孔板中依次加入：

试剂名称 (μL)	测定管
样本	10
试剂一	10
试剂二	10
试剂三	10
试剂四	150
混匀, 37°C条件下孵育 10min	
试剂五	10
混匀, 37°C条件下, 1min 时于 450nm 处读取吸光值 A1, 11min 时读取 A2, ΔA=A2-A1。	

- 【注】:** 1. 若ΔA 过小, 可以延长反应时间 T (如: 21min 或更长) 再读取 A2, 或增加样本量 V1 (如增至 20μL, 则试剂四相应减小), 重新调整的反应时间 T 和 V1 需代入计算公式重新计算。  
 2. 若 A2 值大于 1.5, 可缩减反应时间 T (如: 6min 或更短) 再读取 A2, 或减少样本量 V1 (如减至 5μL, 则试剂四相应增加), 重新调整的反应时间 T 和 V1 需代入计算公式重新计算

## 五、结果计算:

1、标准曲线方程:  $y = 0.0838x - 0.0173$ , x 是标准品摩尔质量: nmol, y 是ΔA。



2、按样本蛋白浓度计算:

单位定义: 每毫克组织蛋白每分钟使 1nmol NADP<sup>+</sup>转换成 1nmol NADPH 为一个酶活单位。

$$PGM(\text{nmol}/\text{min}/\text{mg prot}) = [(\Delta A + 0.0173) \div 0.0838] \div (V1 \times Cpr) \div T = 119.3 \times (\Delta A + 0.0173) \div Cpr$$

3、按样本鲜重计算:

单位定义: 每克组织每分钟使 1nmol NADP<sup>+</sup>转换成 1nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

$$PGM(\text{nmol}/\text{min}/\text{g 鲜重}) = [(\Delta A + 0.0173) \div 0.0838] \div (W \times V1 \div V) \div T = 119.3 \times (\Delta A + 0.0173) \div W$$

4、按细胞数量计算:

单位定义: 每 10<sup>4</sup> 个细胞每分钟使 1nmol NADP<sup>+</sup>转换成 1nmol NADPH 定义为一个酶活单位。

$$PGM(\text{nmol}/\text{min}/10^4 \text{ cell}) = [(\Delta A + 0.0173) \div 0.0838] \div (500 \times V1 \div V) \div T = 0.24 \times (\Delta A + 0.0173)$$

5、按液体体积计算:

单位定义: 每毫升液体每分钟使 1nmol NADP<sup>+</sup>转换成 1nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

$$PGM(\text{nmol}/\text{min}/\text{mL}) = [(\Delta A + 0.0173) \div 0.0838] \div V1 \div T = 119.3 \times (\Delta A + 0.0173)$$

V---加入提取液体积, 1 mL;

V1---加入样本体积, 0.01 mL;

W---样本质量, g;

T---反应时间, 10 min;

Cpr---样本蛋白质浓度, mg/mL; 建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒。

### 附: 标准曲线制作过程:

- 1 制备标准品母液 (1nmol/μL): 向标准品 EP 管里面加入 0.6mL 蒸馏水 (母液需在两天内用且-20°C 保存)。
- 2 把母液稀释成六个浓度梯度的标准品: 0, 0.2, 0.4, 0.6, 0.8, 1.0nmol/μL。
- 3 依据加样表操作, 根据结果即可制作标准曲线。