

尿苷二磷酸葡萄糖焦磷酸化酶(UDP-glucose

pyrophosphorylase, UGP) 试剂盒说明书

微量法 100T/96S

注意:正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。 测定意义

UDPG 焦磷酸化酶是生物体糖原合成过程中的关键酶。在葡萄糖合成糖原前催化葡萄糖活化,将 1-磷酸葡萄糖与 UTP 分子合成为 UDP-葡萄糖 (UDPG)。

测定原理

UGP 可逆催化反应生成 1 磷酸葡萄糖,在磷酸葡萄糖变位酶和 6-磷酸葡萄糖脱氢酶作用下将 NADP 转化为 NADPH,340nm 的吸光值增加速率反映了 UGP 活性。

自备实验用品及仪器

天平、低温离心机、研钵、紫外分光光度计/酶标仪、微量石英比色皿/96 孔板

试剂组成和配制

提取液:液体 100mL×1 瓶,4℃保存。

试剂一:液体 10mL×1 瓶,4℃保存。

试剂二: 粉剂×1 瓶,-20℃保存。临用前加 2mL 蒸馏水充分溶解; 用不完的试剂分装后-20℃保存, 禁止反复冻融。

试剂三: 粉剂×1 瓶,-20℃保存。临用前加 2mL 蒸馏水充分溶解; 用不完的试剂分装后-20℃保存, 禁止反复冻融。

试剂四: 粉剂×1 瓶,-20℃保存。临用前加 2mL 蒸馏水充分溶解; 用不完的试剂分装后-20℃保存, 禁止反复冻融。

试剂五:液体 2mL×1 瓶,4℃保存。

酶液提取

- 1. 组织:按照质量 (g):提取液体积(mL)为 1: $5\sim10$ 的比例 (建议称取约 0.1g,加入 1mL 提取液)加入提取液,冰浴匀浆后于 4°C,10000g 离心 10min,取上清置冰上待测。
- 2. 细胞:按照细胞数量 (10⁴ 个):提取液体积 (mL) 为 500~1000: 1 的比例 (建议 500 万细胞加入 1mL 提取液),冰浴超声波破碎细胞 (功率 300w,超声 3 秒,间隔 7 秒,总时间 3min);然后 4℃,10000g 离心 10min,取上清置冰上待测。
- 3. 液体:直接检测。

测定操作

- 1. 紫外分光光度计/酶标仪预热 30min,调节波长至 340nm,蒸馏水调零。
- 2. 取微量石英比色皿/96 孔板,依次加入 100μ L 试剂一, 20μ L 试剂二, 20μ L 试剂三, 20μ L 试剂三, 20μ L 试剂三, 20μ L 试剂三, 20μ L 粗酶液,充分混匀,记录 340nm 处 30s 的吸光值 A1 和 330s 的吸光值 A2, \triangle A=A2-A1

计算公式

- a. 使用微量石英比色皿测定的计算公式如下
- (1) 按照样本蛋白浓度计算

酶活单位定义:每毫克组织蛋白每分钟消耗 1 nmol 的 NADP 定义为一个酶活力单位。UGP(nmol/min /mg prot)= $\Delta A\div$ ($\epsilon \times d$)×V 反总÷(V 样×Cpr)÷T=321.54× $\Delta A\div$ Cpr



(2) 按照样本质量计算

酶活单位定义:每克组织每分钟消耗 1 nmol 的 NADP 定义为一个酶活力单位。

UGP(nmol/min /g 鲜重)=ΔA÷(ε×d)×V 反总÷(W×V 样÷V 样总)÷T=321.54×ΔA÷W

(3) 按照细胞数量计算

酶活单位定义:每 10⁴个细胞每分钟消耗 1 nmol 的 NADP 定义为一个酶活力单位。

UGP(nmol/min /10⁴ cell)= Δ A÷(ε×d)×V 反总÷(V 样×细胞数量÷V 样总)÷T =321.54× Δ A÷细胞数量

(4) 按照液体体积计算

酶活单位定义:每毫升液体每分钟消耗 1 nmol 的 NADP 定义为一个酶活力单位。

UGP (nmol/min /mL) = ΔA ÷ (ε×d) ×V 反总÷V 样÷T=321.54× ΔA

V 反总: 反应体系总体积, 0.2mL; ε: NADPH 摩尔消光系数, 6.22×10³ L/mol/cm; d: 比色皿光径, 1cm; V 样: 加入样本体积, 0.02mL; V 样总: 加入提取液体积, 1mL; T: 反应时间, 5 min; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量, g

b.使用 96 孔板测定的计算公式如下

(1) 按照样本蛋白浓度计算

酶活单位定义: 每毫克组织蛋白每分钟消耗 1 nmol 的 NADP 定义为一个酶活力单位。

UGP(nmol/min /mg prot) = ΔA ÷($\epsilon \times d$)×V 反总÷(V 样×Cpr) ÷T=643.08× ΔA ÷Cpr

(2) 按照样本质量计算

酶活单位定义:每克组织每分钟消耗 1 nmol 的 NADP 定义为一个酶活力单位。

UGP(nmol/min /g 鲜重)=ΔA÷(ε×d)×V 反总÷(W×V 样÷V 样总)÷T=643.08×ΔA÷W

(3) 按照细胞数量计算

酶活单位定义:每104个细胞每分钟消耗1 mmol的 NADP 定义为一个酶活力单位。

UGP(nmol/min /10⁴ cell)= Δ A÷(ε×d)×V 反总÷(V 样×细胞数量÷V 样总)÷T =643.08× Δ A÷细胞数量

(4) 按照液体体积计算

酶活单位定义:每毫升液体每分钟消耗 1 nmol 的 NADP 定义为一个酶活力单位。

UGP (nmol/min/mL) =ΔA÷ (ε×d) ×V 反总÷V 样÷T=643.08×ΔA

V 反总: 反应体系总体积, 0.2mL; ε: NADPH 摩尔消光系数, 6.22×10³ L/mol/cm; d: 比色皿光径, 0.5cm; V 样: 加入样本体积, 0.02mL; V 样总: 加入提取液体积, 1mL; T: 反应时间, 5 min; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量, g