

果糖-1,6-二磷酸（FDP）检测试剂盒（微量法）

产品货号：BA1138

产品规格：100管/48样

产品简介：

果糖1,6-二磷酸（fructose-1,6-diphosphate, FDP）是糖酵解过程中的一种重要的中间产物，对多种酶具有调节作用，具有改善细胞能量代谢、增加能量利用、抗心律失常及抗组织过氧化等作用，广泛应用于临床医药。

醛缩酶催化果糖1,6-二磷酸裂解，产物与2,4-二硝基苯肼在酸性介质中反应生成2,4-二硝基苯腙，在碱性溶液中呈红棕色，在540nm处有特征吸收峰。

注意：实验之前建议选择2-3个预期差异大的样本做预实验。如果样本吸光值不在测量范围内建议稀释或者增加样本量进行检测。

产品组成：

试剂名称	规格	保存条件
提取液一	液体60mL×1瓶	2-8℃
提取液二	液体10mL×1瓶	2-8℃
试剂一	液体10mL×1瓶	2-8℃
试剂二	粉剂×1支	2-8℃
试剂三	液体7mL×1瓶	2-8℃
试剂四	液体20mL×1瓶	2-8℃
标准品	粉剂×1支	2-8℃

溶液的配制：

1. 试剂二：临用前加入300 μL蒸馏水，充分溶解后待用，用不完的试剂4℃保存，4℃保存一周；
2. 标准品：临用前加入1176 μL蒸馏水充分溶解，配制成50 μ mol/mL果糖-1,6-二磷酸标准溶液。

试验中所需的仪器和试剂：

可见分光光度计/酶标仪、低温台式离心机、水浴锅/恒温培养箱、微量玻璃比色皿/96孔板、可调式移液枪、研钵/匀浆器、冰 和蒸馏水、EP管。

操作步骤 (仅供参考)：

一、样品处理（可适当调整待测样本量，具体比例可以参考文献）

1. 组织：按照质量(g)：提取液体积(mL)为1: 5~10的比例（建议称取约0.1g，加入1mL提取液一）加入提取液一，冰浴匀浆后于4℃，12000g离心10min，取0.8mL上清液，再加入0.16mL提取液二，4℃，12000g离心10min后取上清待测。
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提取液一）加入提取液一，冰浴超声波破碎细胞（功率300w，超声3秒，间隔7秒，总时间3min）；于4℃，12000g离心10min，取0.8mL上清液，再加入0.16mL提取液二，4℃，12000g离心10min后取上清待测。
3. 血清（浆）：取100 μL血清（浆）加入1mL提取液一，4℃，12000g离心10min，取0.8mL上清液，再加入0.16mL提取液二，4℃，12000g离心10min后取上清待测。

二、测定步骤

1. 分光光度计/酶标仪预热30min以上，调节波长至540nm，蒸馏水调零。



郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou Leye-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址：郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心一期1号楼5楼25号

免费电话：400-611-0007 13671551480 13643719799

Q Q: 807961520 731791866

邮箱：zzlybio@126.com

扫一扫 加微信

2. 将 50μmol/mL 的果糖-1,6-二磷酸标准液用蒸馏水倍比稀释为 3.125、1.5625、0.78125、0.39、0.2、0.1μmol/mL 的标准溶液备用。
3. 样本测定：(在 1.5 mL 离心管中操作)

试剂名称 (μL)	对照管	测定管	空白管	标准管
样本	20	20	-	-
蒸馏水	-	-	20	-
标准溶液	-	-	-	20
试剂一	44	40	44	40
试剂二	-	4	-	4
充分混匀，37℃准确反应 2 h				
试剂三	40	40	40	40
充分混匀，37℃准确反应 20 min				
试剂四	100	100	100	100
充分混匀，37℃准确反应 10 min				
于微量玻璃比色皿/96 孔板中测定 540nm 处吸光值 A，分别记为 A 对照管、A 测定管、A 空白管和 A 标准管。计算ΔA=A 测定管-A 对照管，ΔA 标准=A 标准管-A 空白管。（空白管只需检测 1-2 次）。				

三、FDA 含量计算

1. 标准曲线的绘制：

以各个标准溶液的浓度为 x 轴，其对应的 Δ A 标准为 y 轴，绘制标准曲线，得到标准方程 $y = kx + b$ ，将 Δ A 带入方程得到 x (μmol/mL)。

2. FDP 含量的计算：

(1) 按样本质量计算

$$\text{FDP 含量} (\mu\text{g/g 质量}) = x \times (V_{\text{上清}} + V_{\text{提取液二}}) \times M \div (W \times V_{\text{上清}} \div V_{\text{提取液一}}) = 408x \div W$$

(2) 按细胞数量计算

$$\text{FDP 含量} (\mu\text{g}/10^4\text{cell}) = x \times (V_{\text{上清}} + V_{\text{提取液二}}) \times M \div (V_{\text{上清}} \div V_{\text{提取液一}} \times \text{细胞数量(万个)}) = 408x \div \text{细胞数量(万个)}$$

(3) 按液体体积计算

$$\text{FDP 含量} (\mu\text{mol/mL}) = x \times (V_{\text{上清}} + V_{\text{提取液二}}) \div [V_{\text{液体}} \times V_{\text{上清}} \div (V_{\text{提取液一}} + V_{\text{液体}})] = 13.2x$$

V 上清：提取时上清液体积，0.8mL；V 提取液二：提取液二的体积，0.16mL；V 提取液一：提取液一的体积，1mL；W：样本质量，g；M：果糖-1,6-二磷酸分子质量，340；V 液体：液体样本体积，0.1mL。

注意事项：

1. 当 Δ A 测定大于 0.5 时，建议将样本用蒸馏水稀释后再进行测定，计算公式中乘以稀释倍数。



郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou Leye-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址：郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心一期1号楼5楼25号

免费电话：400-611-0007 13671551480 13643719799

Q Q: 807961520 731791866

邮箱：zzlybio@126.com

扫一扫 加微信