

葡萄糖激酶(GK)试剂盒出(微板法)

产品货号: BA2750

产品规格: 96样

产品简介:

葡萄糖激酶(GK, EC 2.7.1.2)是已糖激酶家族中的一员,主要存在于成熟的肝细胞和胰岛细胞中。在正常的生理条件下,GK的主要作用是监控血中葡萄糖水平。

葡萄糖激酶(GK)磷酸化葡萄糖并产生6-磷酸葡萄糖,该产物进一步与6-磷酸葡萄糖脱氢酶和NADP+偶联,在340nm测NADPH光吸收增加量,进而计算出该酶活性大小。

产品组成:

产品名称	规格	保存条件	备注
提取液	液体120mL×1瓶	2-8°C	
试剂一	液体20mL×1瓶	2-8°C	
试剂二	粉剂μg×1支	-20°C	临用前甩几下或离心使粉剂落入底部,再加
			1.1mL的蒸馏水溶解备用。
试剂三	粉剂mg×1支	2-8°C	临用前甩几下或离心使粉剂落入底部,再加
			18mL的试剂一溶解备用。

所需的仪器和用品:

酶标仪、96孔板、恒温水浴锅、台式离心机、可调式移液器、研钵、冰和蒸馏水。

葡萄糖激酶(GK)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 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10min,取上清,置冰上待测。

【注】:若增加样本量,可以按照组织质量(g):提取液体积(mL)为1:5~10的比例提取。

② 细菌/细胞样本: 先收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清;取500万细菌或细胞加入1mL提取液;冰浴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);12000rpm,4℃离心10min,取上清,置冰上待测。

【注】: 若增加样本量,可按照细菌或细胞数量(10⁴个):提取液体积(mL)为500~1000:1的比例进行提取。

- ③ 液体样本:直接检测。若浑浊,离心后取上清检测。
- 2、上机检测:
- ① 酶标仪预热30min以上,调节波长至340nm。
- ② 配置好的试剂二和三在25℃预热5min至室温;
- ③ 在96孔板中依次加入:

试剂(μL)	测定管
样本	20
试剂二	10
试剂三	170





混匀, 1min时于340nm处读取吸光值A1, 21min(即20min后)读取A2, AA=A2-A1。

【注】1.若△A小于0.01附近,可以适当延长反应时间到30min或更长读取A2,改变后的反应时间需代入计算公式重新计算。或适当加大样本量,则改变后的加样体积V1需代入计算公式重新计算。

2.若上升趋势不稳定,可以每隔10S读取一次吸光值,选取一段线性上升的时间段来参与计算,相对应的A值也代入计算公式重新计算。

结果计算:

1、按样本蛋白浓度计算

单位定义:每毫克组织蛋白每分钟生成1nmol的NADPH定义为一个酶活力单位。

葡萄糖激酶(GK)(nmol/min/mg prot)=[ΔA÷(ε×d)×V2×10⁹÷(V1×Cpr)÷T=160.77×ΔA÷Cpr

2、按样本鲜重计算

单位定义:每g组织每分钟生成1nmol的NADPH定义为一个酶活力单位。

葡萄糖激酶(GK)(nmol/min/g 鲜重)=[$\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^9 \div (W \times V1 \div V) \div T = 160.77 \times \Delta A \div W$

3、按细菌或细胞密度计算

单位定义:每1万个细菌或细胞每分钟生成1nmol的NADPH定义为一个酶活力单位。

葡萄糖激酶(GK)(nmol/min/ 10^4 cell)=[$\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^9 \div (500 \times V1 \div V) \div T = 0.32 \times \Delta A$

4、按液体体积计算

单位定义:每毫升液体在每分钟生成1nmol的NADPH定义为一个酶活力单位。

葡萄糖激酶(GK)(nmol/min/mL)=[ΔA×V反总÷(ε×d)×109÷V1÷T=160.77×ΔA

ε---NADPH摩尔消光系数, 6.22×10³L/mol/cm; d---96孔板光径, 0.5cm;

V---加入提取液体积, 1mL; V1---加入样本体积, 0.02mL;

V2---反应体系总体积, 2×10-4L; T---反应时间, 20min;

W---样本质量, g; 500---细菌或细胞总数, 500万;

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。