Tel: 400-968-6088 Fax: 010-56371281

Http://www.solarbio.com

# 果糖-1,6-二磷酸(FDP)含量检测试剂盒说明书

可见分光光度法

注意:本产品试剂有所变动,请注意并严格按照该说明书操作。

**货号:** BC2240 **规格:** 50T/24S

# 产品组成:使用前请认真核对试剂体积与瓶内体积是否一致,有疑问请及时联系索莱宝工作人员。

试剂名称	规格	保存条件
提取液一	液体 30 mL×1 瓶	2-8℃保存
提取液二	液体 5 mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂一	液体 20 mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂二	液体×2 支	2-8℃保存
试剂三	液体 15 mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂四	液体 40 mL×1 瓶	2-8℃保存
标准品	粉剂×1 支	2-8℃保存

#### 溶液的配制:

- 1、试剂二:临用前取一支加入 0.5 mL 蒸馏水,充分溶解后待用,用不完的试剂-20℃分装保存 4 周,避免反复冻融;
- 2、标准品: 临用前加入 1176μL 蒸馏水充分溶解,配制成 50μmol/mL 果糖-1,6-二磷酸标准溶液,2-8℃可以保存 4 周。

## 产品说明:

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 540 nm 处有特征吸收峰。

Fructose-1,6-Diphosphate Aldolase

Dihydroxyacetone Phosphate + Glyceraldehyde-3-Phosphate

Dihydroxyacetone Phosphate + 2,4-Dinitrophenylhydrazine 

OH

2,4-Dinitrophenylhydrazone

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。

#### 需自备的仪器和用品:

可见分光光度计、低温台式离心机、水浴锅/恒温培养箱、1mL玻璃比色皿、可调式移液枪、研钵/匀浆器/细胞超声破碎仪、冰、蒸馏水和EP管。

# 操作步骤:

一、样本处理(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):提取液一体积(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,再缓慢加入0.15mL提取液二,缓慢吹打混匀至无气泡产生,4℃12000g离心10min后取上清待测。
- 2. 细胞:按照细胞数量(10⁴个):提取液一体积(mL)为500~1000:1的比例(建议500万细胞加入1mL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,再缓慢加入0.15mL提取液二,缓慢吹打混匀至无气泡产生,4℃ 12000g离心10min后取上清待测。
- 3. 血清(浆)等液体: 取100μL液体加入1mL提取液一, 4℃ 12000g离心10min, 取0.8mL上清液, 再缓慢加入0.15mL 提取液二, 缓慢吹打混匀至无气泡产生, 4℃ 12000g离心10min后取上清待测。

#### 注: 试剂二需缓慢加入,加入后会产生大量气泡,建议使用 2mL EP 管进行操作。

### 二、测定步骤

- 1、分光光度计预热30min 以上,调节波长至540nm,蒸馏水调零。
- 2、将50μmol/mL的果糖-1,6-二磷酸标准液用蒸馏水倍比稀释为1.5625、0.78125、0.39、0.2、0.1 μmol/mL的标准溶液备用。

#### 3、标准品稀释表:

序号	稀释前浓度(μmol/mL)	标准液体积(μL)	蒸馏水体积(μL)	稀释后浓度 µmol/mL)
1	50	30	930	1.5625
2	1.5625	200	200	0.78125
3	0.78125	200	200	0.39
4	0.39	200	200	0.2
5	0.2	200	200	0.1

实验中每个标准管需100μL标准溶液。

4、 样本测定: (在1.5 mL离心管中操作)

试剂名称(μL)	対照管	测定管	空白管	标准管		
样本	100	100	-	-		
蒸馏水	-	-	100	-		
标准溶液	-	-	-	100		
试剂一	220	200	220	200		
试剂二	-	20	-	20		
充分混匀,37℃准确反应2 h						
试剂三	200	200	200	200		
充分混匀,37℃准确反应20 min						
试剂四	500	500	500	500		
充分混匀,37℃准确反应10 min						

1mL玻璃比色皿中测定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 $\Delta$ A=A测定管-A对照管, $\Delta$ A标准=A标准管-A空白管。(空白管和标曲只需检测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  $\Delta A$  标准为 y 轴,绘制标准曲线,得到标准方程 y=kx+b,将  $\Delta A$  带入方程得到 x ( $\mu mol/mL$ )。

- 2、FDP含量的计算:
- (1) 按样本质量计算

FDP 含量 (μg/g 质量) =x×(V 上清+V 提取液二)×M÷(W×V 上清÷V 提取液一)=403.75x÷W

(2) 按细胞数量计算

FDP 含量(μg/10<sup>4</sup> cell)=x×(V 上清+V 提取液二)×M÷(V 上清÷V 提取液一×N)=403.75x÷N

(3) 按液体体积计算

FDP含量(μg/mL)=x×(V上清+V提取液二)×M÷ [V液体×V上清÷(V提取液一+V液体)]=4441.25x 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, 0.15mL; 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; N: 细胞数量, 以万计。

#### 注意事项:

当 ΔA 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。

# 相关系列产品:

BC2270/BC2275 果糖-1,6-二磷酸醛缩酶 (FBA) 活性检测试剂盒

BC2250/BC2255 3-磷酸甘油酸激酶(PGK)活性检测试剂盒