

Pyruvate Dehydrogenase Activity Assay Kit

丙酮酸脱氢酶 (PDH) 试剂盒说明书

货号: G0836W | 方法: 微板法 | 规格: 96 样

一、产品简介:

丙酮酸脱氢酶 (PDH, EC 1.2.4.1) 广泛存在于动物、植物、微生物和培养细胞中, 是丙酮酸脱氢酶复合体(PDHc)催化丙酮酸氧化脱羧的限速酶, 把糖酵解和三羧酸循环连接起来。

丙酮酸脱氢酶 (PDH) 催化底物丙酮酸钠生成羟乙基-TPP, 在电子传递体 (PMS) 存在下, 使噻唑蓝 (MTT) 还原生成蓝色产物, 通过检测该蓝色产物在 566nm 处的增加速率, 即可得出 PDH 酶活性大小。

二、试剂盒的组成和配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
试剂一	液体 100mL×1 瓶	-20°C保存	
试剂二	液体 20mL×1 瓶	-20°C保存	
试剂三	液体μL×1 支	-20°C保存	
试剂四	粉剂 mg×2 支	4°C保存	使用前甩几下使试剂落入底部, 每支加 0.6mL 的蒸馏水溶解。
试剂五	粉剂 mg×4 支	4°C避光保存	使用前甩几下使试剂落入底部, 每支加 0.3mL 的蒸馏水溶解。一天内用完。
试剂六	粉剂 mg×2 支	4°C避光保存	使用前甩几下使试剂落入底部, 每支加 0.6mL 的蒸馏水溶解。一周内用完。
试剂七	液体 16mL×1 瓶	4°C保存	

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、冰和蒸馏水。

四、丙酮酸脱氢酶 (PDH) 活性测定:

1、样本制备:

1.1 线粒体制备 (提示: 整个线粒体的提取过程须保持 4°C低温环境):

- 称取约 0.1g 组织或收集 500 万细菌/细胞, 加入 1mL 试剂一, 用冰浴匀浆器或研钵匀浆, 转移至离心管后于 4°C×700g 离心 10min。
- 弃沉淀, 上清液移至另一离心管中, 4°C×12000g 离心 10min。用移液器移除上清液(上清液即胞浆提取物, 可用于测定从线粒体泄漏的酶活性 (此步可选做)), 留下沉淀 (沉淀即为线粒体)。
- 在沉淀 (线粒体) 中加入 200μL 试剂二和 2μL 试剂三, 超声波破碎 (冰浴, 功率 20% 或 200W, 超声 3s, 间隔 10 秒, 重复 30 次), 液体置于冰上用于丙酮酸脱氢酶活性测定。

【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 的比例进行提取, 或按照细菌/细胞数量 (10⁴): 提取液 (mL) 为 500~1000: 1 的比例进行提取。

- 1.2 液体样本:** 澄清的液体样本直接检测, 若浑浊则于 12000rpm 4°C离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

2、上机检测:

- ① 酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 566nm。
- ② 所有试剂解冻至室温（25℃）。
- ③ 在 96 孔板中依次加入：

试剂名称（μL）	测定管
样本	10
试剂四	10
试剂五	10
试剂六	10
试剂七	160
混匀，30℃下，10s 时在 566nm 处读取吸光值 A1，20min 后读取吸光值 A2， $\Delta A=A2-A1$ 。	

注意：本操作流程适用于绝大多数常规样本检测，实验条件可根据实际样本状态适度微调；针对特殊类型样本，我司技术支持可提供专属优化建议。

五、结果计算：

1、线粒体制备样本的计算公式：

- ① 按样本蛋白浓度计算：

酶活定义：每毫克组织蛋白每分钟还原 1 nmol 噻唑蓝（MTT）定义为一个酶活性单位。

$$\text{PDH 活性}(\text{nmol}/\text{min}/\text{mg prot})=[\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V1 \times \text{Cpr}) \div T = 107.2 \times \Delta A \div \text{Cpr}$$

- ② 按样本鲜重计算：

酶活定义：每克组织每分钟还原 1 nmol 噻唑蓝（MTT）定义为一个酶活性单位。

$$\text{PDH 活性}(\text{nmol}/\text{min}/\text{g 鲜重})=[\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (W \times V1 \div V) \div T = 21.7 \times \Delta A \div W$$

- ③ 按细菌或细胞密度计算：

酶活定义：每 1 万个细菌或细胞每分钟还原 1 nmol 噻唑蓝（MTT）定义为一个酶活单位。

$$\text{PDH 活性}(\text{nmol}/\text{min}/10^4 \text{ cell})=[\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (500 \times V1 \div V) \div T = 0.044 \times \Delta A$$

2、液体样本的计算公式：

- ① 按液体体积计算：

酶活定义：每毫升液体样本每分钟还原 1 nmol 噻唑蓝（MTT）定义为一个酶活单位。

$$\text{PDH 活性}(\text{nmol}/\text{min}/\text{mL})=[\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div V1 \div T = 107.2 \times \Delta A$$

ϵ ---还原型 MTT 的摩尔消光系数， $1.865 \times 10^4 \text{ L}/\text{mol}/\text{cm}$ ；

d ---96 孔板光径，0.5cm；

V ---加入提取液体积，0.202mL；

$V1$ ---加入样本体积，0.01 mL；

$V2$ ---反应体系总体积， $2 \times 10^{-4} \text{ L}$ ；

T ---反应时间，20min；

W ---样本质量，g；

500---细菌或细胞总数，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。

