

## Pyruvate Carboxylase Assay Kit

### 丙酮酸羧化酶 (PC) 试剂盒说明书

货号: G0873F | 方法: 紫外分光法 | 规格: 48 样

#### 一、产品简介:

丙酮酸羧化酶(PC, EC 6.4.1.1)广泛存在于动物、霉菌和酵母中,但在植物体和大部分细菌中却不含此酶,主要分布于线粒体中。丙酮酸羧化酶催化丙酮酸生成草酰乙酸,是TCA循环中草酰乙酸的回补关键酶,也是糖异生过程的第一个限速酶。

丙酮酸羧化酶(PC)催化丙酮酸、ATP、CO<sub>2</sub>和水生成草酰乙酸、ADP和Pi,苹果酸脱氢酶进一步催化草酰乙酸和NADH生成苹果酸和NAD<sup>+</sup>,在340nm下测定NADH氧化速率,即可反映PC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 60mL×1 瓶	-20℃保存	
试剂二	液体 15mL×1 瓶	-20℃保存	
试剂三	液体 0.5mL×1 支	-20℃保存	
试剂四	粉剂 mg×1 支	-20℃保存	用前甩几下或离心使试剂落入底部,再加 1.1mL 蒸馏水溶解,用不完的试剂-20℃保存。
试剂五	粉剂 mg×1 支	-20℃保存	用前甩几下或离心使试剂落入底部,再加 1.1mL 蒸馏水溶解,用不完的试剂-20℃保存。
试剂六	粉剂 mg×2 支	-20℃保存	用前甩几下或离心使试剂落入底部,再加 0.55mL 蒸馏水溶解,用不完的试剂分装后-20℃保存,禁止反复冻融,三天内用完。
试剂七	液体 30mL×1 瓶	4℃保存	
试剂八	粉剂 mg×1 支	-20℃保存	用前甩几下或离心使试剂落入底部,再加 1.1mL 蒸馏水溶解备用。

#### 三、所需的仪器和用品:

紫外分光光度计、1mL 石英比色皿(光径 1cm)、台式离心机、可调式移液器、研钵、冰和蒸馏水。

#### 四、丙酮酸羧化酶(PC)活性测定:

1. 线粒体制备(提示:整个线粒体的提取过程须保持 4℃低温环境):

- 称取约 0.1g 组织或收集 500 万细胞,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℃×700g 离心 10min。
- 弃沉淀,上清液移至另一离心管中,4℃×12000g 离心 10min。上清液即胞浆提取物,可用于测定胞浆中的丙酮酸羧化酶(此步可选做),沉淀为线粒体。
- 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),液体置于冰上用于线粒体中丙酮酸羧化酶活性

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，或按照细胞数量（10<sup>4</sup>）：提取液（mL）为 500~1000：1 的比例进行提取。

## 2、上机检测：

- ① 紫外分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 340nm，蒸馏水调零。
- ② 所有试剂解冻至室温（25℃）。
- ③ 在 1mL 石英比色皿中依次加入：

试剂名称（ $\mu\text{L}$ ）	测定管
样本	40
试剂四	20
试剂五	20
试剂六	20
试剂七	600
试剂八	20
轻轻混匀，室温（25℃）条件下，于 340nm 处读取吸光值 A1，2min 后读取吸光值 A2， $\Delta A=A1-A2$ 。	

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、按样本蛋白浓度计算

酶活定义：每 mg 组织蛋白每分钟消耗 1nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

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

$$= 1447 \times \Delta A \div \text{Cpr}$$

### 2、按样本鲜重计算

酶活定义：每克组织每分钟消耗 1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

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

$$= 292.3 \times \Delta A \div W$$

### 3、按细菌/细胞密度计算

酶活定义：每 1 万个细菌/细胞每分钟产生 1 nmol NADH 为一个酶活单位。

$$\text{PC (nmol/min/10}^4 \text{ cell)} = [\Delta A \times V2 \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (500 \times V1 \div V) \div T = 0.585 \times \Delta A$$

V1---加入样本体积，0.04 mL；

V---加入提取液体积，0.202 mL；

V2---反应体系总体积，7.2 $\times 10^{-4}$  L；

d---光径，1cm；

T---反应时间，2min；

W---样本质量，g；

$\epsilon$ ---NADH 摩尔消光系数，6.22 $\times 10^3$  L/mol/cm；

Cpr---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。