

**尿苷二磷酸葡萄糖焦磷酸化酶（UDP-glucose pyrophosphorylase, UGP）试剂盒说明书
(分光法 48 样)**

一、产品简介：

UDPG 焦磷酸化酶 (UGP, EC 2.7.7.9) 是碳水化合物代谢的重要指标之一，广泛分布于自然界中，在微生物及动植物的许多组织中都有存在。催化葡萄糖活化，将 1-磷酸葡萄糖与 UTP 分子合成为 UDP-葡萄糖 (UDPG)。为各类碳水化合物包括蔗糖、葡聚糖、纤维素、半纤维素、果胶质、糖蛋白等的合成提供葡萄糖基。

UGP 可逆催化反应生成 1 磷酸葡萄糖，在磷酸葡萄糖变位酶和 6-磷酸葡萄糖脱氢酶作用下将 NADP 转化为 NADPH, 340nm 的吸光值增加速率反映了 UGP 活性。

二、试剂盒组成和配制：

| 试剂名称 | 规格 | 保存要求 | 备注 |
|------|-----------|--------|-----------------------------|
| 提取液 | 液体60mL×1瓶 | 4℃保存 | |
| 试剂一 | 液体30mL×1瓶 | 4℃保存 | |
| 试剂二 | 粉体×1支 | -20℃保存 | 临用前加1.1mL试剂一溶解， 仍-20℃保存。 |
| 试剂三 | 粉体mg×1瓶 | 4℃保存 | 临用前加 5.5mL 去离子水溶解。 |
| 试剂四 | 粉体mg×1瓶 | 4℃保存 | 临用前加 5.5mL 去离子水溶解。 |

三、所需的仪器和用品：

可见分光光度计、石英比色皿 (光径 1cm)、可调式移液器、天平、低温离心机、研钵、蒸馏水。

四、尿苷二磷酸葡萄糖焦磷酸化酶 (UGP) 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、样本制备：

① 组织样本：

称取约 0.1g 组织 (水分充足的样本可取 0.3g)，加 1mL 提取液，进行冰浴匀浆，12000rpm, 4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

【注】：也可按照组织质量 (g): 提取液体积(mL) 为 1: 5~10 的比例进行提取。

② 细胞样本：

取 500 万细胞加入 1mL 提取液；超声波破碎细胞 (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，可按照细胞数量 (10^4 个): 提取液体积 (mL) 为 1000~5000: 1 的比例进行提取

③ 液体样品：直接检测。若浑浊，离心后取上清检测。

2、上机检测：

① 可见分光光度计预热 30min，调节波长至 340nm，设定温度为 30℃，蒸馏水调零。

② 在 1mL 石英比色皿中依次加入：

| 试剂名称 (μL) | 测定管 |
|-----------|-----|
| 样本 | 40 |
| 试剂一 | 460 |
| 试剂二 | 20 |

| | |
|---|-----|
| 试剂三 | 100 |
| 轻轻混匀，30℃孵育10min。 | |
| 试剂四 | 100 |
| 轻轻混匀，反应开始，1min时在340nm处读取吸光值A1， 5min时读取A2， $\Delta A = A2 - A1$ 。 | |

- 【注】1. 若 ΔA 差值在零附近徘徊，可以延长反应时间20min后读取A2，则相应的反应时间T则代入计算公式重新计算；或者加大样本上样量（如：由40 μL 增加到80 μL ，则试剂一相应减少，保持总体积不变），改变后的加样体积即V1代入计算公式重新计算；或者由0.1g样本取样量增加到0.2g，加1mL的提取液研磨提取。
 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A1和A2值也代入计算公式重新计算。

五、结果计算：

1、按照样本蛋白浓度计算

酶活定义：每毫克组织蛋白每分钟消耗1nmol的NADP定义为一个酶活力单位。

$$\text{UGP (nmol/min/mg prot)} = [\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^9] \div (V1 \times Cpr) \div T \\ = 723.5 \times \Delta A \div Cpr$$

(2) 按照样本质量计算

酶活定义：每克组织每分钟消耗1nmol的NADP定义为一个酶活力单位。

$$\text{UGP (nmol/min/g 鲜重)} = [\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^9] \div (W \times V1 \div V) \div T \\ = 723.5 \times \Delta A \div W$$

(3) 按照细胞数量计算

酶活定义：每104个细胞每分钟消耗1nmol的NADP定义为一个酶活力单位。

$$\text{UGP (nmol/min /104 cell)} = [\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^9] \div (500 \times V1 \div V) \div T \\ = 1.45 \times \Delta A$$

(4) 按照液体体积计算

酶活定义：每毫升液体每分钟消耗1nmol的NADP定义为一个酶活力单位。

$$\text{UGP (nmol/min /mL)} = [\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^9] \div V1 \div T = 723.5 \times \Delta A$$

ϵ ---NADPH摩尔消光系数， $6.22 \times 10^3 \text{ L/mol/cm}$; V---加入提取液体积，1mL;

V1---加入样本体积，0.04mL;

V2---反应体系总体积， $7.2 \times 10^{-4} \text{ L}$;

d---比色皿光径，1cm;

T---反应时间，4min;

500---细胞总数，500万;

W---样本质量，g;

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。