

# 3-磷酸甘油醛脱氢酶(Glyceraldehyde-3-phosphate dehydrogenase,

# GAPDH)试剂盒说明书

# 分光光度法 25 管/24 样

注 意:正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

# 测定意义:

GAPDH 催化 3-磷酸甘油醛氧化生成 1,3-二磷酸甘油酸,是糖酵解途径的关键酶,与糖异生途径、体内血糖浓度的维持和糖尿病的发生密切相关,在机体糖、脂、蛋白代谢紊乱疾病中发挥重要作用。

## 测定原理:

3-磷酸甘油酸激酶催化三磷酸甘油酸和 ATP 生成 1,3 二磷酸甘油酸。GAPDH 逆向催化 1,3 二磷酸甘油酸和 NADH 生成 3 磷酸甘油醛、无机磷和 NAD, 340nm 处测定 NADH 的减少量可反映 GADPH 活性的高低。

# 需自备的仪器和用品:

分光光度计、恒温水浴锅、台式离心机、可调式移液器、1 mL 石英比色皿、研钵、冰和蒸馏水。

#### 试剂的组成和配制:

提取液一:液体 25mL×1 瓶,4℃保存。

提取液二:液体 25mL×1 瓶,4℃保存。

试剂一: 粉剂×1 瓶, -20℃保存;

试剂二:液体 25mL×1 瓶,4℃保存;

试剂三:液体 14 μ L×1 支,4℃保存;

## 组织样本的前处理:

①总 GAPDH 酶提取:建议称取约 0.1g 样本,加入 1mL 提取液一,冰浴匀浆后超声破碎(冰浴,200W,破碎 3s,间歇 7s,总时间 1min),然后 4  $^{\circ}$  、8000g 离心 10min,取上清测定。

②胞浆和叶绿体 GAPDH 酶的分离:按照植物组织质量(g):提取液体积(mL)为 1:5~10 的比例(建议称取约 0.1g 样本,加入 1mL 提取液一),冰浴匀浆后于  $4\mathbb{C}$ ,200g 离心 5min,弃沉淀,取上清在  $4\mathbb{C}$ ,8000g 离心 10min,取上清用于测定胞浆 GAPDH 酶活性,取沉淀加 1mL 提取液二,震荡溶解后超声破碎(冰浴,200W,破碎 3s,间歇 7s,总时间 1min),然后  $4\mathbb{C}$ ,8000g 离心 10min,取上清测定叶绿体中 GAPDH 酶活性。

建议测定总 GAPDH 酶活性,按照步骤①提取粗酶液,若需要分别测定胞浆和叶绿体中的 GAPDH,则按照步骤②提取粗酶液。

# 细菌或培养细胞的前处理:

先收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清;按照细菌或细胞数量( $10^4$ 个):提取液一体积(mL)为 500~1000:1 的比例(建议 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液一),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);8000g 4 ℃ 离心 10min,取上清,置冰上待测。

### 测定步骤:



- 1、 分光光度计预热 30min 以上,调节波长至 340nm,蒸馏水调零。
- 2、 样本测定
- (1)工作液的配制。将试剂二全部倒入试剂一瓶中,充分溶解,37  $^{\circ}$  (哺乳动物)或 25  $^{\circ}$  (其它物种)预热 10分钟,用不完的试剂分装后-20  $^{\circ}$  保存,禁止反复冻融。
- (2) 在试剂三中加入 500 μ L 蒸馏水,充分混匀待用;用不完的试剂分装后-20℃保存,禁止反复冻融。
- (3) 在 1mL 石英比色皿中加入  $30 \mu L$  样本、 $20 \mu L$  试剂三和  $950 \mu L$  工作液,混匀,加入最后一个试剂的同时开始计时,记录 340nm 处 20s 时的吸光值 A1 和 5min20s 后的吸光值 A2,计算  $\Delta A=A1-A2$ 。

## GAPDH 活性计算:

(1) 按样本蛋白浓度计算

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

GAPDH(nmol/min/mg prot)=[ $\Delta A \times V$  反总÷( $\epsilon \times d$ )×10<sup>9</sup>]÷(V 样×Cpr)÷T=1072× $\Delta A$ ÷Cpr

(2) 按样本鲜重计算

单位的定义:每g组织每分钟消耗1 nmol的 NADH 定义为一个酶活力单位。

GAPDH(nmol/min/g 鲜重)=[ΔA×V 反总÷(ε×d)×10 $^{9}$ ]÷(W ×V 样÷V 样总)÷T=1072×ΔA÷W

(3) 按细菌或细胞密度计算

单位的定义:每一万个细菌或细胞每分钟消耗 1 nmol 的 NADH 定义为一个酶活力单位。

GAPDH(nmol/min/10<sup>4</sup> cell)=[ΔA×V 反总÷(ε×d)×10<sup>9</sup>]÷(500 ×V 样÷V 样总)÷T=2.144×ΔA

V 反总: 反应体系总体积, $1\times10^{-3}$  L;  $\epsilon$ : NADH 摩尔消光系数, $6.22\times10^{3}$  L / mol /cm; d: 比色皿光径,1 cm; V 样: 加入样本体积,0.03 mL; V 样总: 加入提取液体积,1 mL; T: 反应时间,5 min; Cpr: 样本蛋白质浓度,mg/mL; W: 样本质量,g; 500: 细菌或细胞总数,500 万。