

## 磷脂酶 C ( Phospholipases C, PLC ) 试剂盒说明书

微量法 100T/96S

**注 意：**正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。

### 测定意义：

磷脂酶 C ( EC3.1.4.3 ) 是一种水解甘油磷酸酯 C3 位点甘油磷酸酯键的脂类水解酶，广泛存在于微生物及动植物的组织和细胞中，在细胞代谢、细胞传递、生长发育等方面具有重要作用。

### 测定原理：

磷脂酶 C 催化水解 NPPC 产生对硝基苯酚，在 410nm 处有特征吸收峰。

### 自备实验用品及仪器：

天平、研钵、超速冷冻离心机、可见分光光度计/酶标仪、微量石英比色皿/96 孔板、恒温水浴锅。

### 试剂组成和配制：

提取液：液体 100mL×1 瓶，4℃ 保存。

试剂一：液体 102mL×1 瓶，4℃ 保存。

试剂二：液体 10mL×1 瓶，4℃ 避光保存。

试剂三：液体 8mL×1 瓶，4℃ 保存。

### 酶液提取：

1. 组织：按照质量 (g)：提取液体积(mL)为 1：5~10 的比例（建议称取约 0.1g，加入 1mL 提取液）加入提取液，冰浴匀浆后于 4℃，10000g 离心 5min，取全部上清于 4℃、100000g 离心 30min，弃上清，取沉淀溶于 1mL 试剂一。
2. 细胞：按照细胞数量 (10<sup>4</sup> 个)：提取液体积 (mL) 为 500~1000：1 的比例（建议 500 万细胞加入 1mL 提取液），冰浴超声波破碎细胞（功率 300w，超声 3 秒，间隔 7 秒，总时间 3min）；然后于 4℃，10000g 离心 5min，取全部上清于 4℃、100000g 离心 30min，弃上清，取沉淀溶于 1mL 试剂一。
3. 血清：直接测定。

### 测定操作：

	空白管	测定管
样品 (μL)		20
试剂一 (μL)	20	
试剂二 (μL)	100	100
充分混匀，37℃ 反应 30min		
试剂三 (μL)	80	80
充分混匀，于微量石英比色皿/96 孔板，蒸馏水调零，测定 410nm 处吸光值，分别记为 A 空白管和 A 测定管， $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{空白管}}$ 。		

#### 酶活计算公式

##### a. 用微量石英比色皿测定的计算公式如下

标准曲线:  $y = 0.0191x - 0.0103$ ,  $R^2 = 0.9991$

##### 1. 按照蛋白浓度计算

**酶活性定义:** 每毫克蛋白每分钟水解 NPPC 产生 1nmol 对硝基苯酚所需的酶量为一个酶活力单位。

PLC 活性 (nmol/min/mg prot) =  $(\Delta A + 0.0103) \div 0.0191 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T = 17.45 \times (\Delta A + 0.0103) \div C_{\text{pr}}$

##### 2. 按照样本质量计算

**酶活性定义:** 每克组织每分钟水解 NPPC 产生 1nmol 对硝基苯酚所需的酶量为一个酶活力单位。

PLC 活性 (nmol/min/g 鲜重) =  $(\Delta A + 0.0103) \div 0.0191 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}} \times W) \div T$

$$= 17.45 \times (\Delta A + 0.0103) \div W$$

##### 3. 按照细胞数量计算

**酶活性定义:** 每  $10^4$  个细胞每分钟水解 NPPC 产生 1nmol 对硝基苯酚所需的酶量为一个酶活力单位。

PLC 活性 (nmol/min/ $10^4$  cell) =  $(\Delta A + 0.0103) \div 0.0191 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}} \times \text{细胞数量}) \div T$

$$= 17.45 \times (\Delta A + 0.0103) \div \text{细胞数量}$$

##### 4. 按照液体体积计算

**酶活性定义:** 每毫升血清每分钟水解 NPPC 产生 1nmol 对硝基苯酚所需的酶量为一个酶活力单位。

PLC 活性 (nmol/min/mL) =  $(\Delta A + 0.0103) \div 0.0191 \times V_{\text{反总}} \div V_{\text{样}} \div T$

$$= 17.45 \times (\Delta A + 0.0103)$$

V 反总: 反应总体积, 0.2mL; V 样: 加入样本体积, 0.02mL; V 样总: 加入提取液体积, 1mL; Cpr: 样本蛋白浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; T: 反应时间, 30min

##### b. 用 96 孔板测定的计算公式如下

标准曲线:  $y = 0.0095x - 0.0103$ ,  $R^2 = 0.9991$

##### 1. 按照蛋白浓度计算

**酶活性定义:** 每毫克蛋白每分钟水解 NPPC 产生 1nmol 对硝基苯酚所需的酶量为一个酶活力单位。

PLC 活性 (nmol/min/mg prot) =  $(\Delta A + 0.0103) \div 0.0095 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T$

$$= 35.09 \times (\Delta A + 0.0103) \div C_{\text{pr}}$$

##### 2. 按照样本质量计算

**酶活性定义:** 每克组织每分钟水解 NPPC 产生 1nmol 对硝基苯酚所需的酶量为一个酶活力单位。

PLC 活性 (nmol/min/g 鲜重) =  $(\Delta A + 0.0103) \div 0.0095 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}} \times W) \div T$

$$= 35.09 \times (\Delta A + 0.0103) \div W$$

##### 3. 按照细胞数量计算

**酶活性定义:** 每  $10^4$  个细胞每分钟水解 NPPC 产生 1nmol 对硝基苯酚所需的酶量为一个酶活力单位。

PLC 活性 (nmol/min/ $10^4$  cell) =  $(\Delta A + 0.0103) \div 0.0095 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}} \times \text{细胞数量}) \div T$

$$= 35.09 \times (\Delta A + 0.0103) \div \text{细胞数量}$$

##### 4. 按照液体体积计算

**酶活性定义:** 每毫升血清每分钟水解 NPPC 产生 1nmol 对硝基苯酚所需的酶量为一个酶活力单位。

PLC 活性 (nmol/min/mL) =  $(\Delta A + 0.0103) \div 0.0095 \times V_{\text{反总}} \div V_{\text{样}} \div T$

$$= 35.09 \times (\Delta A + 0.0103)$$

V 反总: 反应总体积, 0.2mL; V 样: 加入样本体积, 0.02mL; V 样总: 加入提取液体积, 1mL; Cpr: 样本蛋白浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; T: 反应时间, 30min

---