

丙酮酸（pyruvic acid PA）含量测定试剂盒说明书

分光光度法 50 管/48 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：

丙酮酸通过乙酰 CoA 连接葡萄糖、脂肪酸和氨基酸三大代谢，起着重要的枢纽作用。

测定原理：

丙酮酸与 2,4-二硝基苯肼作用，生成丙酮酸-2,4-二硝基苯腙，在碱性溶液中呈色。

需自备的仪器和用品：

可见分光光度计、台式离心机、可调式移液器、1 mL 玻璃比色皿、研钵、冰、蒸馏水。

试剂的组成和配制：

提取液：液体 50mL×1 瓶，4℃保存；

试剂一：液体 5mL×1 瓶，4℃保存；

试剂二：液体 25mL×1 瓶，4℃保存。

丙酮酸提取：

1、细菌或培养细胞：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（10⁴ 个）：提取

液体积（mL）为 500~1000: 1 的比例（建议 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液），超声波破碎（冰浴，功

率 20% 或 200W，超声 3s，间隔 10s，重复 30 次），静置 30min，8000g，25℃离心 10min，取上清待测。

2、组织：按照组织质量(g)：提取液体积(mL)为1:5~10的比例(建议称取约0.1g组织，加入1mL提取

液)，进行冰浴匀浆，静置30min，8000g，25℃离心10min，取上清待测。

3、血清(浆)样品：按照血清(浆)体积(mL)：提取液体积(mL)为1:5~10的比例(建议取0.1mL血清

(浆)加入1mL提取液)，进行冰浴匀浆，静置30min，8000g，25℃离心10min，取上清待测。

测定步骤：

1、分光光度计预热30min以上，调节波长至520nm，蒸馏水调零。

2、取300μL样本+100μL试剂一于1.5mL EP管中，混匀，静置2min，加入500μL试剂二，混匀，于520nm波长处测定管吸光值A。

丙酮酸含量计算：

1、标准条件下测定回归方程为 $y = 0.0466x + 0.0675$ ；x为丙酮酸含量(μg/mL)，y为吸光值。

2、按照血清(浆)体积计算

$$\text{丙酮酸含量} (\mu\text{g/mL}) = [(A - 0.0675) \div 0.0466 \times V1] \div (V3 \times V1 \div V2) = 214.6 \times (A - 0.0675)$$

3、按照蛋白浓度计算

$$\text{丙酮酸含量} (\mu\text{g/mg prot}) = [(A - 0.0675) \div 0.0466 \times V1] \div (V1 \times Cpr) = 21.46 \times (A - 0.0675) \div Cpr$$

4、按照样品质量计算

$$\text{丙酮酸含量} (\mu\text{g/g 鲜重}) = [(A - 0.0675) \div 0.0466 \times V1] \div (W \times V1 \div V2) = 21.46 \times (A - 0.0675) \div W$$

3、按照细菌或细胞密度计算

$$\text{丙酮酸含量} (\mu\text{g}/10^4 \text{ cell}) = [(A - 0.0675) \div 0.0466 \times V1] \div (500 \times V1 \div V2) = 0.043 \times (A - 0.0675)$$

V1：加入反应体系中样本体积，0.3mL；V2：加入提取液体积，1mL；V3：加入血清(浆)体积，0.1mL；

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。

注意：

最低检测限为1μg/mL或1μg/g鲜重或10ng/mg prot