

# 1,5-ANHYDROGLUCITOL-6-PHOSPHATE DEHYDROGENASE [AG6PDH II]

from *Escherichia coli*



## Preparation and Specification

Appearance : White amorphous powder, lyophilized

Specific activity : More than 20 U/mg solid

## Properties

Substrate specificity	: See Table 1	
Molecular weight	: 78 kDa (TSK gel G 3000 SWXL gel filtration) 40 kDa (SDS-PAGE)	
Isoelectric point	: pH 4.7	
Michaelis constants	: 1,5-Anhydroglucitol-6-phosphate 25 mM (pH 10.0) NADP 0.09 mM (pH 10.0)	
Optimum pH	: 9.0–10.0	Figure 1
pH stability	: 7.0–9.0 (50°C, 30 min)	Figure 2
Optimum temperature	: 37–50°C	Figure 3
Thermal stability	: Stable at 42°C and below	Figure 4

## Applications for Diagnostic Test

This enzyme is useful for enzymatic determination of 1,5-AG.

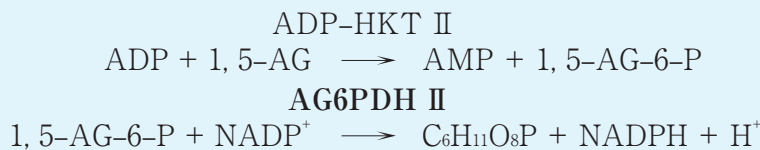
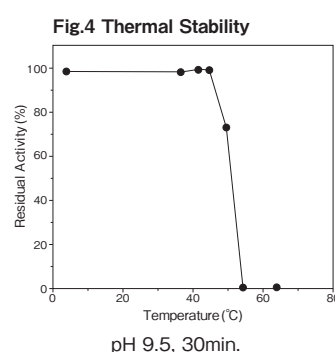
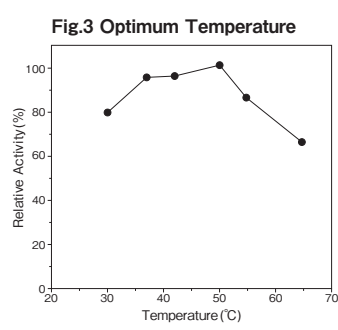
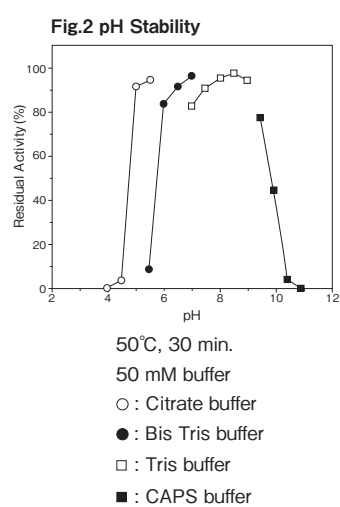
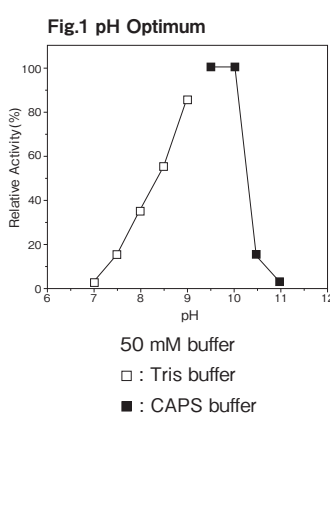


Table 1. Substrate specificity

Substrate (5mM)	Relative activity (%)
1,5-Anhydroglucitol-6-phosphate	100
Glucose-6-phosphate	8
Fructose-6-phosphate	0
Galactose-6-phosphate	0
Mannose-6-phosphate	0
Sorbitol-6-phosphate	0
Glucose-1-phosphate	0
Glucose-1, 6-diphosphate	0
1,5-Anhydroglucitol	0
Glucose	0
Sorbitol	0
myo-Inositol	0

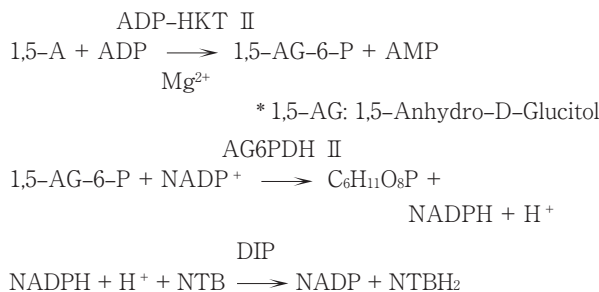
Table 2. Effect of various chemicals on AG6PDH activity

Additives	Concentration	Relative activity (%)
None	-	100
KCl	100mM	142
NaCl	250mM	113
CaCl <sub>2</sub>	1mM	114
MgCl <sub>2</sub>	1mM	118
MnCl <sub>2</sub>	1mM	138
NH <sub>4</sub> Cl	1mM	97
MgSO <sub>4</sub>	1mM	113
EDTA	1mM	111
Triton X-100	0.1%	99
Sodium Deoxycholate	0.01%	107



## Assay

### Principle



### Unit definition

One unit is defined as the amount of enzyme which converts 1 μmole of 1,5-AG-6-phosphate to C<sub>6</sub>H<sub>11</sub>O<sub>8</sub>P per minute at 37 °C under the conditions specified in the assay procedure.

### Reagents

#### 1. Reaction mixture- I

0.2M Tris-HCl buffer pH7.5	0.10 ml
0.4M ADP solution (pH7.5)	0.05 ml
0.4M MgCl <sub>2</sub> solution	0.05 ml
200U/ml ADP-HKT II solution	0.10 ml
Distilled water	0.15 ml

#### 2. Substrate solution (400mM 1,5-AG Solution)

Dissolve 65.6mg of 1,5-AG with 1ml of distilled water.

#### 3. Reaction mixture- II

0.2M EDTA·2Na (pH10.0) solution	0.05 ml
1.0M Glycine-NaOH buffer pH10.0	0.10 ml
2.0% Triton X-100 solution	0.05 ml
0.5% NTB solution	0.05 ml
100U/ml DIP solution	0.05 ml
20mM NADP solution	0.10 ml
Distilled water	0.10 ml

#### 4. Enzyme dilution buffer

10mM Tris-HCl Buffer pH9.0 (25°C)

#### 5. Reaction Stopper

0.1N HCl

#### 6. Reagents

Tris (hydroxymethyl) aminomethane:

Sigma Chemical Co. #T-1503

ADP(Adenosine diphosphate·2Na): Oriental Yeast Co.Ltd.

ADP-HKT II: Asahi Kasei Pharma Corporation #T-93

1,5-Anhydro-D-Sorbitol (1,5-Anhydro-D-Glucitol) :

FUJIFILM Wako Pure Chemical Corporation #012-13533

EDTA·2Na: KISHIDA CHEMICAL Co., Ltd.

#060-29133

Glycine: FUJIFILM Wako Pure Chemical Corporation #077-00735

Triton X-100: The Dow Chemical Company

NTB (Nitrotetrazolium blue) : Dohjindo Laboratories #344-02033

DIP (Diaphorase) : Asahi Kasei Pharma Corporation  
#T-10  
NADP (Nicotinamide adenine dinucleotide phosphate,  
oxidized form) :  
FUJIFILM Wako Pure Chemical Corporation #308-50463

### ■ Enzyme solution

Accurately weigh about 10 mg of the sample and add enzyme dilution buffer to make a total of 10 ml. Dilute it with enzyme dilution buffer to adjust the concentration as required.

### ■ Procedure

1. Pipette accurately 0.45 ml of reaction mixture-I into a small test tube.
2. Add 0.05 ml of substrate solution.  
※ In the case of a test blank, add 0.05 ml of distilled water in place of substrate solution.  
※ above the mixed solution keep on ice until use.
3. Above the mixed solution incubate at 37 °C and after 15 min. add accurately 0.50 ml of reaction mixture-II at 37 °C.
4. After 5 min. add accurately 0.05 ml of enzyme solution and mix to start the reaction at 37 °C.
5. At 10 min. after starting the reaction, add 2.0 ml of the

reaction stopper to stop the reaction.

6. Measure the absorbance at 550 nm.

Absorbance sample : As  
blank : Ab  
 $\Delta A = (As - Ab) = 0.2\text{--}0.5 \text{ Abs.}$

### ■ Calculation

$$\text{Activity (U/mg of powder)} = \frac{\Delta A}{17.0} \times \frac{3.05}{0.05} \times \frac{1}{10} \times \frac{1}{X}$$

17.0 : millimolar extinction coefficient of NTB at 550nm  
(cm<sup>2</sup>/ μmol)

3.05 : final volume (ml)

0.05 : volume of enzyme solution (ml)

10 : reaction time (min)

X : concentration of the sample in enzyme solution  
(mg/ml)

### Storage

Storage at -80 °C in the presence of a desiccant is recommended.

## AG6PDH II 活性測定法 (Japanese)

### I. 試薬液

#### 1. 反応試薬混合液 - I

0.2M トリス-HCl 緩衝液 pH7.5	0.10 ml
0.4M ADP 溶液 (pH7.5)	0.05 ml
0.4M 塩化マグネシウム溶液	0.05 ml
200U/ml ADP-HKT II 溶液	0.10 ml
精製水	0.15 ml

#### 2. 基質溶液 (400mM 1,5-AG 溶液)

1,5-AG 65.6mg を精製水 1.0ml で溶解。

#### 3. 反応試薬混合液 - II

0.2M EDTA·2Na (pH10.0) 溶液	0.05 ml
1.0M Glycine-NaOH 緩衝液 pH10.0	0.10 ml
2.0% トリトン X-100 溶液	0.05 ml
0.5% NTB 溶液	0.05 ml
100U/ml DIP 溶液	0.05 ml
20mM NADP 溶液	0.10 ml
精製水	0.10 ml

#### 4. 酵素溶解希釈用液

10mM トリス-HCl 緩衝液 pH9.0 (25°C)

#### 5. 反応停止液

0.1N HCl

#### 6. 試薬

トリス(ヒドロキシメチル)アミノメタン:	シグマ製 #T-1503
ADP(アデノシンリボヌクレオチド):	オリエンタル酵母製

ADP-HKT II:旭化成ファーマ製 #T-93

1,5-Anhydro-D-Sorbitol

(1,5-Anhydro-D-Glucitol と同):

富士フィルム和光純薬製 #012-13533

EDTA·2Na (エチレンジアミン四酢酸ニナトリウム)  
:キシダ化学製 #060-29133

Glycine (グリシン):

富士フィルム和光純薬製 特級 #077-00735

トリトン X-100: Dow Chemical 製

NTB(ニトロテトラゾリウムブルー):

同仁化学工業製 #344-02033

DIP(ジアフォラーゼ):旭化成ファーマ製 #T-10

NADP(ニコチンアミドアデニンジヌクレオチド・  
リン酸化型):

富士フィルム和光純薬製 #308-50463

### II. 酵素試料液

検品約 10mg を精密に量り、酵素溶解希釈用液で溶解して全容 10.0ml とする。

その液を酵素溶解希釈用液で適宜希釈する。

### III. 測定操作法

1. 小試験管に反応試薬混合液 - I を 0.45ml を正確に分注する。

2. 1,5-AG 基質液を 0.05ml を正確に加えて混和する。

※盲検は 1,5-AG 基質液の代わりに精製水 0.05ml を加える。

※上記混合液は使用するまで氷中に保存する。

3. 次に 37℃で第一反応を開始し、15 分後反応試薬混合液 - II を 0.5ml ずつ正確に加えて混和し、更に 37℃で 5 分間放置する。
4. 5 分経過後、酵素試料液 0.05ml を正確に加えて混和し、37℃で反応を開始する。
5. 10 分間酵素反応を行った後、反応停止液 (0.1N HCl) 2.0ml を加えて混和し、反応を停止する。  
反応を停止後、550nm における吸光度を測定する。  
求められた吸光度変化を  
試料液については As  
盲検液については Ab とする。  
※吸光度範囲 :  $\triangle A = (As - Ab)$ ; 0.2~0.5Abs の範囲とする。

#### IV. 計算

以下の計算式に従い、活性 (U/mg) を計算する。

$$\text{活性 (U/mg)} = \frac{\triangle A}{17.0} \times \frac{3.05}{0.05} \times \frac{1}{10} \times \frac{1}{X}$$

17.0 : NTB の 550nm におけるミリモル分子吸光係数  
(cm<sup>2</sup>/ μmol)

3.05 : 反応総液量 (ml)

0.05 : 反応に供した酵素試料液量 (ml)

10 : 酵素反応時間 (min)

X : 酵素試料液中の検品濃度 (mg/ml)