

α-淀粉酶(α-amylase,α-AL)(淀粉-碘比色法)活性检测说明书

(货号: BP10012F 分光法 48 样 有效期: 6 个月)

一、产品简介:

淀粉酶催化淀粉水解生成还原糖,是生物体利用淀粉进行碳水化合物代谢的初级反应。在底物浓度已知且过量的情况下,加入碘液与未水解的淀粉结合生成蓝色复合物,根据蓝色深浅可计算出水解的淀粉量,从而计算出α-淀粉酶的酶活力大小。

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	试剂— A: 粉体 2 支 试剂— B: 空瓶 2 个	室温保存	1. 用前把一支 A 全部倒入一个 B 空瓶中; 2. 再用 0.75mL 试剂四涮洗试剂 A 的 EP 管后全部转至 B 瓶中; 3. 再向 B 瓶中加入 3mL 试剂四(B 瓶中最终共 3.75mL 试剂四); 4. 混匀后于 90-95 度水浴溶解至澄清状态,最好现配现用(若出现沉淀不可再使用)。
试剂二	液体 0.6mL×1 支	4℃避光保存	
试剂三	液体 6mL×1 瓶	4℃保存	
试剂四	液体 10mL×1 瓶	4℃保存	

三、所需仪器和用品:

研钵(匀浆机)、冰盒(制冰机)、台式离心机、可调式移液枪、水浴锅(烘箱、培养箱、金属浴)、 1ml 比色皿、离心管、分光光度计、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

四、指标测定:

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 0.5g),加入 1mL 经预冷提取液,涡旋混匀,4℃ 放置 10min; 12000rpm, 4℃离心 10min;留上清,弃沉淀。上清液置冰上待测。
- ② 细菌/培养细胞: 先收集细菌或细胞到离心管内, 离心后弃上清; 取约 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液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); 在室温下放置提取 20min, 每隔 5min 振荡 1 次, 使其充分提取; 12000rpm, 4℃离心 10min, 上清液置冰上待测。
 - 【注】:若增加样本量,可按照细菌或细胞数量(10⁴个):提取液体积(mL)为500:1的比例进行提取。
- ③ 液体样本: 直接检测。若浑浊,离心后取上清检测。

2、上机检测:

- ① 分光光度计预热 30min 以上,调节波长到 660 nm,蒸馏水调零,试剂—于 37℃预热 10min。
- ② 在 EP 管中依次加入:

试剂 (μL)	测定管	空白管 (仅做一次)		
样本	20			
蒸馏水		20		
试剂一	100	100		
混匀, 37℃孵育 5min				

网址: www.bpelisa.com



试剂二	10	10
试剂三	100	100
蒸馏水	600	600

务必混匀, 避光静置 10min 后, 取出全部澄清液体至 1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm) 中, 于 660nm 处读值, $\Delta A = A$ 空白- A 测定。

- 【注】: 1. 空白管的颜色(蓝色)最深,测定管比空白管稍浅,若测定管无蓝色或为黄色则样本浓度偏高,需用蒸馏水或提取液稀释后测定,稀释倍数记为 D。则稀释倍数 D 重新代入公式计算。
 - 2. 若测定管颜色与空白管颜色接近,即 ΔA 在零附近(小于 0.01),说明样本酶活性低,则可增加样本加样量 V1(如增至 $50\mu L$,则最后一步的蒸馏水相应减少,保持总体积不变),或增加取样质量 W。则改变后的 V1 和 W 需重新代入公式计算。

五、结果计算:

1、按照样本质量计算:

定义: 每克组织在 37°C与底物作用 30 分钟,水解 10mg 淀粉定义为 1 个酶活力单位。 α- 淀粉酶(10mg/30min/g 鲜重)=[(ΔA÷A 空白)×C _{底物液}×V _{底物液}]÷(W×V1÷V)÷10×(30÷T)×D =3.6×(ΔA÷A 空白)÷W×D

2、按照蛋白质含量计算:

定义: 每毫克组织蛋白在 37°C与底物作用 30 分钟,水解 10 mg 淀粉定义为 1 个酶活力单位。α- 淀粉酶(10 mg/30 min/mg prot)=[($\Delta A \div A$ 空白)×C $_{\mathbf{E} h m \bar{\mathbf{e}}}$]÷($V 1 \div V \times C pr$)÷ $V \times C pr$ 0 = 3.6×($\Delta A \div A$ 空白)÷ $V \times C pr$ 0

3、按细菌/细胞密度计算:

定义: 每1万个细菌或细胞在 37°C与底物作用 30 分钟, 水解 10mg 淀粉定义为 1 个酶活力单位。α- 淀粉酶(10mg/30min/10⁴ cell)=[(ΔA÷A 空白)×C _{底物液}×V _{底物液}]÷(V1÷V×500)÷10×(30÷T)×D =3.6×(ΔA÷A 空白)÷500×D

4、液体样本中酶活性计算:

定义: 每 100mL 液体在 37°C与底物作用 30 分钟,水解 10mg 淀粉定义为 1 个酶活单位。α- 淀粉酶(10mg/30min /mL)=[(ΔA÷A 空白)×C _{底物液}×V _{底物液}]×(100÷V1)÷10×(30÷T)×D =360×(ΔA÷A 空白)×D

V---提取液总体积, 1mL; V1---加入体系中样本体积, 20μL =0.02 mL;

W---样本质量, g; T---反应时间, 5min;

 $C_{\kappa h \bar{h}}$ 一底物液浓度,**1.2mg/mL**; $V_{\kappa h \bar{h}}$ 一底物液加入量即试剂一,0.1 mL;

500---细菌或细胞总数、万; D---稀释倍数、未稀释即为 1;

Cpr---样本蛋白质浓度,mg/mL;建议使用本公司的 BCA 蛋白含量测定试剂盒。

网址: www.bpelisa.com