

葡萄糖-1-磷酸(1PG/G1P)含量试剂盒说明书

(货号:BP10256F 紫外法 48 样 有效期: 3 个月)

一、指标介绍:

糖原和淀粉在磷酸解过程中会生成葡萄糖-1-磷酸(1PG/G1P)。本试剂盒提供一种简单,灵敏,快速的测定方法: 葡萄糖-1-磷酸 (1PG/G1P) 在磷酸葡萄糖变位酶和磷酸葡萄糖脱氢酶的相继作用下使 NADP+还原成 NADPH,通过检测 NADPH 在 340nm 处的增加量即可计算得出样品中的葡萄糖-1-磷酸(1PG/G1P) 含量。

二、试剂盒组成和配制:

| 试剂组分 | 试剂规格 | 存放温度 | 注意事项 |
|------|-------------|--------------|---|
| 提取液 | 液体 60mL×1 瓶 | 4℃保存 | |
| 试剂一 | 粉体 1 支 | 4°C保存 | 1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动甩一甩); 2. 加入 1.8mL 蒸馏水溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。 |
| 试剂二 | 粉体 1 支 | -20°C保存 | 1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动甩一甩); 2. 加入 1.8mL 蒸馏水溶解备用。可-20°C分装冻存。 |
| 试剂三 | 液体 30mL×1 瓶 | 4℃保存 | |
| 试剂四 | 粉体 1 支 | -20℃避光 保存 | 1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动甩一甩); 2. 加入 1.2mL 蒸馏水溶解备用。可-20°C分装冻存。 |
| 标准品 | 粉剂1支 | 4°C避光 保存 | 使用方法: 1. 用前标准管(G1P)甩几下使粉剂落入底部,再加 0.5mL 蒸馏水混匀溶解即浓度为 4mg/mL,再稀释 8 倍成 0.5mg/mL 的 G1P 后备用;按照加样表中的测定管操作(样本更换成备用浓度的标准品); 2. 仅用来鉴定试剂盒中试剂是否正常(不参与结果计算)。 |

三、实验器材:

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 石英比色皿、离心管、紫外分光光度计、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

四、指标测定:

1、样本提取

① 组织样本:

建议称取约 0.1g 组织,加入 1mL 提取液,进行冰浴匀浆。12000rpm, 4℃离心 10min,取上清,置冰上待测。

【注】: 若增加样本量,可以按照组织质量(g): 提取液体积(mL)为1: 5~10 的比例提取。

② 细菌/细胞样本:

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 200W,超声 3s,间隔 10s,重复 30 次);12000rpm 4℃

网址: www.bpelisa.com



离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

【注】: 若增加样本量,可按照细菌/细胞数量(104): 提取液(mL)为500~1000:1的比例进行提取。

③ 液体样本:直接检测。

2、检测步骤:

- ① 紫外分光光度计预热 30min 以上,调节波长至 340nm,蒸馏水调零。
- ② 试剂解冻至室温(25℃)。
- ③ 试剂—和二和三可按照 30:30:560 比例配成混合液(一枪加 620µL 该混合液)(**该混合液** 用多少配多少,现配现用)。
- ④ 在 1mL 石英比色皿 (光径 1cm) 中按照下表依次加入试剂:

| 试剂组分 (μL) | 测定管 | 空白管(仅做一次) | | | |
|---|-----|-----------|--|--|--|
| 试剂一 | 30 | 35 | | | |
| 试剂二 | 30 | 35 | | | |
| 试剂三 | 560 | 630 | | | |
| 样本 | 80 | | | | |
| 混匀,于室温 (25℃) 下孵育 20min 后于 340nm 处读取 A1 (若 | | | | | |
| A 值继续增加,需延长孵育时间,直至 2 分钟内吸光值不变)。 | | | | | |
| 试剂四 | 20 | 20 | | | |
| 混匀,于室温 (25℃) 下孵育 20min 后于 340nm 处读取 A2 (若 | | | | | |
| A 值继续增加 零延长孵育时间 直至 2 分钟内吸光值不变) | | | | | |

混匀,于室温 (25°C) 下孵育 20min 后于 340nm 处读取 A2 (若 A 值继续增加,需延长孵育时间,直至 2 分钟内吸光值不变), $\Delta A=(A2-A1)测定-(A2-A1)$ 空白。

- 【注】1. 若 $\triangle A$ 的差值在零附近徘徊,可增加样本量 V1(如增至 $150\mu L$,则试剂三相应减少,保持总体积不变),或增加样本取样质量 W,则改变后的 V1 和 W 需代入公式重新计算。
 - 2. 若 A2 值超过 1.2,可减少加样量 V1(如减至 $40\mu L$,则试剂三相应增加,保持总体积不变),或对样本用蒸馏水稀释(保持加样体系不变),则改变后的 V1 和 D 需代入公式重新计算。

五、结果计算:

1、按样本重量计算:

1PG/G1P 含量($\mu g/g$ 鲜重)=[($\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^6 \times Mr$]÷($W \times V1 \div V$)×D=365.8× $\Delta A \div W \times D$

2、按细胞数量计算:

1PG/G1P 含量($\mu g/10^4 \text{ cell}$)=[($\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^6 \times Mr$]÷($500 \times V1 \div V$)×D=0.74× $\Delta A \times D$

3、按照液体体积计算:

1PG/G1P 含量($\mu g/mL$)=[($\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^6 \times Mr$] $\div V1=365.8 \times \Delta A$

4、按蛋白浓度计算:

1PG/G1P 含量(µg/mg prot)=[($\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^6 \times Mr$]÷(Cpr×V1÷V)×D=365.8× $\Delta A \div Cpr \times D$

ε---NADPH 摩尔消光系数, 6.22×10³ L/mol/cm; d---光径, 1cm;

V---加入提取液体积, 1 mL; V1---加入样本体积, 0.08mL;

V2---反应总体积; 0.7mL=7×10-4L; W---样本质量, g;

Mr---葡萄糖-1-磷酸 (1PG/G1P) 分子量; 260; 500---细胞数量, 万;

D---稀释倍数, 未稀释即为 1;

Cpr---蛋白浓度(mg/mL);建议使用本公司的BCA蛋白含量检测试剂盒。

网址: www.bpelisa.com