

α-葡萄糖苷酶 (α-Glucosidase, α-GC) 试剂盒说明书

(货号: BP10280F 分光法 24 样 有效期: 6 个月)

一、产品简介:

α-葡萄糖苷酶 (α-GC, EC 3.2.1.20) 又叫α-D-葡萄糖苷水解酶,广泛分布于动植物和微生物中,是一类能够从含有α-糖苷键底物的非还原端催化水解 α -1,4-糖苷键,释放出葡萄糖,或将游离出的葡萄糖残基转移到另一糖类底物形成α-1,6 糖苷键,从而得到低聚异麦芽糖或糖酯、糖肽等物质。α-葡萄糖苷酶与淀粉及糖原等糖代谢密切相关,对维持生物体的正常生理功能起着重要作用。

 α -葡萄糖苷酶可以水解对-硝基苯- α -D 吡喃葡萄糖苷生成对-硝基苯酚,后者在 405nm 有最大吸收峰,通过测定吸光值升高速率来计算 α -葡萄糖苷酶活性。

二、试剂盒的组成和配制:

| 3 mm + 3 > m + | | | | |
|--|-------------|--------|--|--|
| 试剂名称 | 规格 | 保存要求 | 备注 | |
| 提取液 | 液体 30mL×1 瓶 | 4℃保存 | | |
| 试剂一 | 粉剂 1 瓶 | 4°C保存 | 开盖前注意使粉体落入底部(可 手动甩一甩); 加入 2.5mL 蒸馏水溶解, 4℃保 存。 | |
| 试剂二 | 液体 8mL×1 瓶 | 4℃保存 | | |
| 试剂三 | 液体32mL×1瓶 | 4℃保存 | | |
| 标准品 | 粉剂1支 | 4℃避光保存 | 1. 若重新做标曲,则用到该试剂; 2. 按照说明书中标曲制作步骤进 行配制; 3. 溶解后的标品一周内用完。 | |

三、所需的仪器和用品:

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: 取约 0.1g 组织 (水分充足的样本取 0.5g), 加入 1mL 提取液, 进行冰浴匀浆。12000rpm, 4°C离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

【注】: 若增加样本量,可按照组织质量(g):提取液(mL)为1:5~10的比例进行提取

② 细菌或细胞: 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); 12000 rpm, 4°C离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

【注】:若增加样本量,可按照细菌或细胞数量(104):提取液(mL)为500~1000:1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,调节波长至 405nm,蒸馏水调零。
- ② 在 EP 管中依次加入:

| 试剂名称 (μL) | 测定管 | 对照管 |
|-----------|-----|-----|
| 样本 | 20 | 20 |

网址: www.bpelisa.com



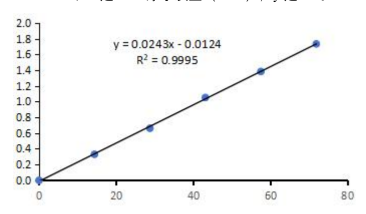
| 试剂一 | 80 | | |
|------------------|-----|-----|--|
| 蒸馏水 | | 80 | |
| 试剂二 | 100 | 100 | |
| 迅速混匀,37℃保温 30min | | | |
| 试剂三 | 600 | 600 | |

混匀,全部液体转移至 1mL 玻璃比色皿中,405nm 处测定吸 \mathcal{H} A, $\Delta A = A$ 测定-A 对照(每个测定管需设一个对照管)。

【注】若△A 较小,可以增加 37℃保温反应时间(如 1 小时),或者增加样本上样量(如增至 60μ L,则试剂二相应减少),则改变后的反应时间 T 或加样体积 V1 需重新代入计算公式计算。

五、结果计算:

1、标准曲线: y = 0.0243x - 0.0124; $x \in PNP$ 摩尔质量 (nmol), $y \in \Delta A$ 。



2、按样本蛋白浓度计算:

定义: 每毫克组织蛋白每分钟产生 1 nmol 对-硝基苯酚 (PNP) 定义为一个酶活性单位。 α -GC 活性 $(n \text{mol/min/mg prot})=[(\Delta A+0.0124)\div 0.0243]\div (V1\times Cpr)\div T\times D$

$$=68.59\times(\Delta A+0.0124)\div Cpr\times D$$

3、按样本鲜重计算:

定义: 每克组织每分钟产生 1nmol 对-硝基苯酚 (PNP) 定义为一个酶活性单位。

α-GC 活性(nmol/min/g 鲜重)=[(ΔA+0.0124)÷0.0243]÷(W×V1÷V)÷T×D

$$=68.59\times(\Delta A+0.0124)\div W\times D$$

4、按细菌或细胞密度计算:

定义:每1万个细菌或细胞每分钟产生1nmol对-硝基苯酚(PNP)为一个酶活性单位。

α-GC 活性(nmol/min/ 10^4 cell)=[(Δ A+0.0124)÷0.0243]÷(500×V1÷V)÷T×D

$$=0.137\times(\Delta A+0.0124)\times D$$

5、按液体体积计算:

定义: 每毫升样本每分钟产生 1nmol 对-硝基苯酚 (PNP) 定义为一个酶活性单位。α-GC 活性(nmol/min/mL)=[(ΔA+0.0124) ÷0.0243] ÷V1÷T×D=68.59×(ΔA+0.0124)×D

V----加入提取液体积, 1mL; V1----加入反应体系中样本体积, 20μL=0.02mL;

W----样本质量, g; 500----细胞或细菌总数, 万; T----反应时间, 30min; PNP 对分子质量----139.11;

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 蛋白含量检测试剂盒。

附:标准曲线制作过程:

网址: www.bpelisa.com



- 1 向标准品 EP 管里面加入 1ml 蒸馏水,标准品母液浓度为 1mg/mL。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如: 0,0.1,0.2,0.3,0.4,0.5mg/mL。也可根据实际样本调整标准品浓度。
- 2 标品稀释参照表如下:

| 吸取 | 吸取标准品母液 500uL,加入 500uL 蒸馏水,混匀得到 0.5mg/mL 的标品稀释液待用。 | | | | | |
|-------|--|-----|-----|-----|-----|-----|
| 标品浓度 | 0 | 0.1 | 0.2 | 0.3 | 0.4 | 0.5 |
| mg/mL | U | 0.1 | 0.2 | 0.3 | 0.4 | 0.3 |
| 标品稀释液 | 0 | 40 | 80 | 120 | 160 | 200 |
| uL | U | 40 | 80 | 120 | 100 | 200 |
| 水 uL | 200 | 160 | 120 | 80 | 40 | 0 |
| | 各标准管混匀待用。 | | | | | |

3 依据加样表操作,根据结果,以各浓度吸光值减去0浓度吸光值,过0点制作标准曲线。

| 试剂名称 (μL) | 标准管 | 0 浓度管(仅做一次) |
|-----------|-----|-------------|
| 标品 | 20 | |
| 蒸馏水 | 80 | 100 |
| 试剂二 | 100 | 100 |
| 试剂三 | 600 | 600 |

混匀,全部液体转移至 1mL 玻璃比色皿中,于 405nm 下读取吸光值, $\triangle A=A$ 测定-0 浓度管。

网址: www.bpelisa.com