

腺苷二磷酸葡萄糖焦磷酸化酶(AGP)活性测定试剂盒说明书

(货号: BP10288W 微板法 96样 有效期: 3个月)

一、指标介绍:

ADPG 焦磷酸化酶(AGP, EC 2.7.7.27)是植物淀粉合成过程中起关键性调节作用的酶,催化 l-磷酸葡萄糖(G-1-P)与三磷酸腺苷(ATP)反应形成淀粉合成的直接前体腺苷二磷酸葡萄糖(ADPG),在植物中,主要存在于贮藏器官和叶片中。

AGP 催化的逆向反应生成 G1P, 在反应体系中添加的磷酸己糖变位酶和 6-磷酸葡萄糖脱氢酶依次催化生成 6-磷酸葡萄糖酸和 NADPH, 340nm 下测定 NADPH 增加速率,即可计算 AGP 活性。

二、测试盒组成和配制:

| 试剂组分 | 试剂规格 | 存放温度 | 注意事项 |
|------|--------------|----------|--|
| 提取液 | 液体 120mL×1 瓶 | 4℃保存 | |
| 试剂一 | 粉体 1 支 | -20℃保存 | 开盖前注意使粉体落入底部(可手动甩一甩); 加入1.1mL蒸馏水溶解,仍-20℃保存。 |
| 试剂二 | 粉体 1 支 | 4℃保存 | 1. 开盖前注意使粉体落入底部(可 手动甩一甩); 2. 加入 1.1mL 蒸馏水溶解,仍 4℃ 保存。 |
| 试剂三 | 液体 13mL×1 瓶 | 4℃保存 | |
| 试剂四 | 液体 1 瓶 | -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2.1mL蒸馏水溶解,仍-20℃ 保存。 |

【注】: 粉剂量在 mg 级别, 使用前用手甩几次或者进行离心, 打开直接加入要求的试剂即可。

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)、 96 孔板、离心管、酶标仪、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

四、指标测定:

建议先选取 1-3 个差异大的样本(例如不同类型或分组)进行预实验,熟悉操作流程,根据预实验结果确定或调整样本浓度,以防造成样本或试剂不必要的浪费!

1、样本提取:

① 组织样本:

称取约 0.1g 组织(水分充足的样本可取 0.2g),加 1mL 提取液,进行冰浴匀浆,12000rpm,4℃ 离心 <math>10min,取上清,置冰上待测。

【注】: 也可按照组织质量(g): 提取液体积(mL)为 1: 5~10 的比例进行提取。

- 【注意】 若样本颜色较深(如较深颜色的植物叶片),可引起起始值 A1 值较大如超过 1.5,可在样本提取过程中增加除色素步骤: 取约 0.1g 组织(水分充足的样本可取 0.5g),加入 1mL 的 80%乙醇冰浴匀浆, 12000rpm,4°C离心 10min,弃掉色素较深的上清液;以上除色素步骤重复 2 次。最后向离心得到的沉淀中加入 1mL 提取液,混匀或再次冰浴匀浆,12000rpm,4°C离心 10min,取上清置冰上待测。
- ② 液体样品: 澄清的液体样本直接检测; 若浑浊则离心后取上清液检测。

2、检测步骤:

网址: www.bpelisa.com



① 酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 340nm,设定温度为 30℃。

② 所有试剂解冻至室温 (25℃), 在 96 孔板中依次加入:

| 试剂组分(μL) | 测定管 | | | |
|--|-----|--|--|--|
| 样本 | 40 | | | |
| 试剂一 | 10 | | | |
| 试剂二 | 10 | | | |
| 试剂三 | 120 | | | |
| 轻轻混匀,30℃孵育 10min。 | | | | |
| 试剂四 | 20 | | | |
| 57.57.57.57.57.57.57.57.57.57.57.57.57.5 | | | | |

轻轻混匀, 反应开始, 30℃条件下, 30S 在 340nm 处读取 吸光值 A1, 30min 后读取 A2, △A=A2-A1。

- 【注】1. 若 ΔA 在零附近徘徊, 可延长反应时间 T 至 60min 后或更长读取 A2; 或加大样本上样量 V1(如增至 $80\mu L$,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 T 和 V1 以及 W 需代入计算公式重新计算;
 - 2. 若上升趋势不稳定,可以每隔 10S 读取一次吸光值,选取一段线性上升的时间段来参与 计算,相对应的 A1 和 A2 值也代入计算公式重新计算。
 - 3. 若 $\triangle A$ 的值大于 0.4,需缩减反应时间 T(如减至 10 min 或更短),或减少样本上样量 V1(如减至 $20 \mu L$,则试剂三相应增加,保持总体积不变),则改变后反应时间 T 和 V1 需 代入公式重新计算。

五、结果计算:

1、按样本蛋白蛋白浓度计算:

酶活定义: 每毫克组织蛋白每分钟催化产生 1nmol NADPH 定义为一个酶活性单位。

AGP(nmol/min /mg prot)= $[\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^9] \div (V1 \times Cpr) \div T=53.6 \times \Delta A \div Cpr$

2、按照样本鲜重计算:

3、按照液体体积计算:

酶活定义:每毫升液体每分钟催化产生 1nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。 $AGP(nmol/min/mL)=[\Delta A\div(\epsilon \times d)\times V2\times 10^9]\div V1\div T=53.6\times \Delta A$

ε---NADPH 摩尔消光系数, 6.22×10³ L/mol/cm; V---加入提取液体积, 1mL;

V1---加入样本体积, 0.04mL; V2---反应体系总体积, 2×10⁻⁴L;

d---光径, 0.5cm; T---反应时间, 30min;

W---样本质量, g;

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。

网址: www.bpelisa.com