

结合态淀粉合成酶(Granule-bound starch synthase, GBSS)试剂盒

(货号: BP10302F 分光法 48 样 有效期: 3 个月)

一、产品简介:

结合态淀粉合成酶 GBSS(EC 2.4.1.21)以束缚态存在于淀粉体中,催化淀粉链的加长反应,主要负责直链淀粉的合成。GBSS 催化 ADPG 与淀粉引物(葡聚糖)反应,将葡萄糖分子转移到淀粉引物上,同时生成 ADP,通过反应体系中添加的酶促混合物依次催化 NADP+还原为 NADPH,且 NADPH 生成量与前一步反应中 ADP 生成量呈正比。

传统方法是通过检测 340nm 下 NADPH 增加量,但该法检测灵敏度低,且易受到色素(如绿色叶片)干扰,本试剂盒提供一种简单,灵敏,快速的测定方法:该酶促过程产生的 NADPH 与特异的显色探针反应生成有色物质,通过在 450nm 下检测该有色物质的增加速率,进而计算出 GBSS 酶活性大小。

二、试剂盒的组成和配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 120mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	液体 90mL×1 瓶	4℃保存	
试剂二	液体 6.5 mL×1 瓶	4℃保存	1. 呈分散状态, 用前务必摇匀 ,即可使用; 2. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂三	粉体 1 支	4℃保存	1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动用一用); 2. 加入 1.1 mL 的蒸馏水溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂四	粉体 1 瓶	4℃保存	1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动用一用); 2. 加入 6.5 mL 的试剂一溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂五	粉体 1 瓶	4℃保存	1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动用一用); 2. 加入 41mL 的试剂一溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂六	粉体 1 瓶	4℃保存	1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动用一用); 2. 加入 4.5mL 蒸馏水溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂七	液体 4.2mL×1 瓶	4℃避光保存	
标准品	粉剂 1 支	-20℃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!

网址: www.bpelisa.com



1、样本制备:

称取约 0.1g 组织(水分多的样本可取 0.5g),加入 1mL 提取液,进行冰浴匀浆。12000rpm, $4^{\circ}C$ 离心 10min,弃上清,在沉淀中加入 1mL 提取液充分混匀,置冰上待测。

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

2、上机检测:

- ① 分光光度计预热 30min 以上,设定温度 25℃,调节波长至 450nm,蒸馏水调零。
- ② 所有试剂解冻至室温 (25℃), 在 EP 管中依次加入:

试剂名称(μL)	测定管	对照管		
样本 (悬浮液)	80	80		
试剂一	280	300		
试剂二 (用前务必摇匀)	60	60		
试剂三	20			
试剂四	60	60		
□ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □				

混匀, 30℃反应 20min, 沸水浴(95-100℃)2min, 12000rpm, 4℃离心 10min, 上清液待测。

③ 显色反应,在 (光径 1cm)中依次

上清液	300	300
试剂五	380	380
试剂六	40	40
试剂七	40	40

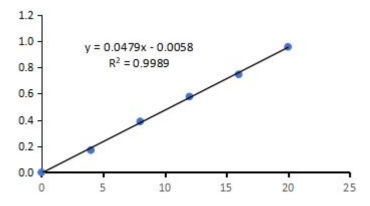
混匀,室温(25℃)孵育 15min,立即于 450nm 处读取吸光值。△A=A 测定-A 对照 (每个样本需做一个样本自身对照)。

1mL 玻璃比色皿加入:

- 【注】: 1.若 ΔA 过小,可加大样本量 V1(如:增至 $120\mu L$,则试剂一相应减少,反应总体积不变);或延长②步中 30°C的反应时间 T(如:延至 30min 或更长);或增加样本取样质量 W;则调整后的 V1 和 T 和 W 需代入计算公式重新计算。
 - 2. 若 A 测定大于 1,则可在③步中对上清液用蒸馏水进行稀释,稀释倍数 D 代入公式计算。

五、结果计算:

1、标准曲线方程: y = 0.0479x - 0.0058, x 是 NADPH 摩尔质量: nmol, y 是ΔA。



2、按样本蛋白浓度计算:

酶活定义: 每毫克组织蛋白每分钟催化产生 1nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。 GBSS(nmol/min/mg prot)=[(ΔA+0.0058)÷0.0479×(V3÷V2)]÷(Cpr×V1)÷T×D

网址: www.bpelisa.com



 $=21.7\times(\Delta A+0.0058)\div Cpr\times D$

3、按照样本鲜重计算:

酶活定义: 每克组织每分钟催化产生 1nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。 GBSS(nmol/min/g 鲜重)=[(ΔA+0.0058)÷0.0479×(V3÷V2)]÷(W×V1÷V)÷T×D =21.7×(ΔA+0.0058)÷W×D

V---加入提取液体积, 1mL; V1---加入样本体积, 0.08mL; V2---上清液体积, 300μL;

V3---反应体系总体积, 500μL; T---反应时间, 20min; W---样本质量; 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:

1 向标准品 EP 管里面加入 0.6mL 蒸馏水(母液需在两天内用且-20℃保存),标准品母液浓度为 1nmol/μL。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如∶0,0.1,0.2,0.3,0.4,0.5. nmol/μL。 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:

13 111	19 HH LETT 2 VIV MANUTE.					
吸取材	吸取标准品母液 500uL,加入 500uL 蒸馏水,混匀得到 0.5nmol/μL 的标品稀释液待用。					
标品浓度	0	0.1	0.2	0.3	0.4	0.5
nmol/μL	0	0.1	0.2	0.3	0.4	0.5
标品稀释液	0	40	0.0	120	1.60	200
uL	0	40	80	120	160	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	40			
蒸馏水		40		
试剂一	680	680		
试剂七	40	40		
混匀,10min 后,于 450nm 处读取吸光值,				
△A=A 测定-0 浓度管。				

网址: www.bpelisa.com