

糖原含量(酶法)测定说明书

(货号: BP10338W 微板法 96样 有效期: 6个月)

一、指标介绍:

糖原是由葡萄糖分子通过糖苷键聚合而成的高分子物质,作为重要的能源物质储存于肝脏、肌肉和脑等重要器官。糖原的储存或代谢异常可引起多种疾病,因此测定糖原含量的变化,对研究糖原代谢及相关疾病有着重要的意义。

本试剂盒采用酶法测定糖原含量,淀粉葡萄糖苷酶分解糖原成葡萄糖,葡萄糖被葡萄糖氧化酶氧化以产生与显色剂反应的(粉)红色产物,该产物在510nm处有最大吸收峰,通过校正游离的葡萄糖背景值进而得到糖原含量。

二、试剂盒的组成和配制:

| 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 | 液体 2.5mL×1 瓶 | 4℃避光保存 | | | | | | |
| | | | 1. 临用前甩几下使液体落入底部; | | | | | |
| 试剂二 | 粉体 1 瓶 | -20℃避光保存 | 2. 加入 2.2mL 的蒸馏水溶解备用; | | | | | |
| | | | 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。 | | | | | |
| 试剂三 | 液体 40mL×1 瓶 | 4℃避光保存 | | | | | | |
| | | | 1. 从标准管中称量取出 2mg 至一新 | | | | | |
| | 粉体 1 支 | | EP 管中; | | | | | |
| | | | 2. 加入 2mL 蒸馏水溶解即 1mg/mL | | | | | |
| 标准管 | | 4℃保存 | 的葡萄糖标准品溶液; | | | | | |
| | | | 3. 再稀释 5 倍即 0.2mg/mL 标准品备 | | | | | |
| | | | 用; | | | | | |
| | | | 4. 保存周期与试剂盒有效期相同。 | | | | | |

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、样本匀浆液制备:

① 组织样本:

按照肝脏/肌肉样本质量(g):提取液体积(mL)为 1: 10 的比例加入提取液(如取 0.1g 组织,加 1mL 提取液),进行匀浆得到样本匀浆液。

② 细胞样本:

先收集细胞到离心管内, 离心后弃上清; 取约 500 万细胞加入 1mL 提取液, 超声波破碎细胞(冰浴, 功率 200W, 超声 3s, 间隔 10s, 重复 30 次); 得到样本匀浆液。

【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。若浑浊、离心后取上清检测。

2、检测步骤:

- ① 酶标仪调节波长至 510nm, 所有试剂解冻至室温 (25℃)。
- ② 若是高糖原含量的肝脏样本,可用蒸馏水对样本匀浆液进行 2-5 倍稀释再按下表加样测定,在 EP 管中依次加入:

网址: www.bpelisa.com



| 测定管 | 对照管 | | | | | | |
|-----------------------|------------------------|--|--|--|--|--|--|
| 20 | 20 | | | | | | |
| 55 | 80 | | | | | | |
| 95℃沸水浴 3min,冷却至室温继续加入 | | | | | | | |
| 25 | | | | | | | |
| | 20 55 3min, 冷却至雪 | | | | | | |

混匀, 37℃条件下孵育 1.5h(使糖原充分被水解为葡萄糖), 12000rpm 离心 5min, 取上清液待测。

③ 在96孔板中依次加入:

| 试剂组分(μL) | 测定管 | 对照管 | 标准管 (仅做一次) | 空白管 (仅做一次) |
|----------|-----|-----|---------------|------------|
| ②步得到的上清液 | 10 | 10 | | |
| 标准品 | | | 10 | |
| 蒸馏水 | | | | 10 |
| 试剂二 | 10 | 10 | 10 | 10 |
| 试剂三 | 180 | 180 | 180 | 180 |

混匀, 室温 $(25^{\circ}C)$ 条件下避光孵育 20min, 510nm 下读取吸光值 A, $\triangle A$ 糖原=A 测定-A 对照(每个样本做一个自身对照)。

- 【注】1.若 A 测定值大于 0.8,可用蒸馏水对②步得到的上清液进行稀释再测定,则稀释倍数 D 代入公式计算;
 - 2.若 $\triangle A$ 糖原的值在零附近,可增加③中上清液的上样体积 V_2 (如增至 $40\mu L$,则 试剂三相应减少),则改变后的 V_2 代入计算公式重新计算。

五、结果计算:

1、按样本鲜重计算:

糖原含量(mg/g)=△A 糖原÷(A 标准-A 空白)×(C _{标准}×V _标)×(V1÷V₂)÷(V _{匀浆液}÷V×W) ÷1.11×D =0.9×△A 糖原÷(A 标准-A 空白)÷W×D

2、按细胞数量计算:

=1.8×△A 糖原÷(A 标准-A 空白)×D

3、按液体样本计算:

糖原含量(mg/g)= \triangle A 糖原÷(A 标准-A 空白)×(C $_{*\%}$ ×V $_{*}$) ×(V1÷V₂)÷V $_{9\%}$ ÷1.11×D =0.9× \triangle A 糖原÷(A 标准-A 空白)×D

4、按蛋白浓度计算:

糖原含量(mg/mg prot)=△A 糖原÷(A 标准-A 空白)×(C _{标准}×V _标)×(V1÷V₂)÷(V _{匀滚液}÷V×Cpr) ÷1.11×D =0.9×△A 糖原÷(A 标准-A 空白)÷Cpr×D

 $V_{\bar{\kappa}}$ ---0.01mL; $V_{\bar{\gamma}\bar{\chi}\bar{m}}$ ---0.02mL;

V1---②步中反应总体积, 0.1mL; V2---③步中上清液体积, 0.01mL;

V---提取液总体积, 1mL; C_{标准}---标准品浓度, 0.2mg/mL;

W---取样量, g; D---样本测试前稀释倍数, 未稀释即为 1;

网址: www.bpelisa.com



1.11---是此法测得葡萄糖含量换算为糖原含量的常数。 500---细胞数量,万; 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