

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	
试剂二	粉体 1 瓶	-20℃避光保存	1. 临用前甩几下使液体落入底部； 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	
标准管	粉体 1 支	4℃保存	1. 从标准管中称量取出 2mg 至一新 EP 管中； 2. 加入 2mL 蒸馏水溶解即 1mg/mL 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：

试剂组分 (μL)	测定管	对照管
样本匀浆液	20	20
蒸馏水	55	80
95°C沸水浴 3min, 冷却至室温继续加入		
试剂一	25	
混匀, 37°C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°C) 条件下避光孵育 20min, 510nm 下读取吸光值 A, ΔA 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 ΔA 糖原的值在零附近, 可增加③中上清液的上样体积 V₂ (如增至 40μL, 则试剂三相应减少), 则改变后的 V₂ 代入计算公式重新计算。

五、结果计算:

1、按样本鲜重计算:

$$\begin{aligned} \text{糖原含量(mg/g)} &= \Delta A \text{ 糖原} \div (A \text{ 标准} - A \text{ 空白}) \times (C_{\text{标准}} \times V_{\text{标}}) \times (V_1 \div V_2) \div (V_{\text{匀浆液}} \div V \times W) \\ &\quad \div 1.11 \times D \\ &= 0.9 \times \Delta A \text{ 糖原} \div (A \text{ 标准} - A \text{ 空白}) \div W \times D \end{aligned}$$

2、按细胞数量计算:

$$\begin{aligned} \text{糖原含量}(\mu\text{g}/10^4 \text{ cell}) &= \Delta A \text{ 糖原} \div (A \text{ 标准} - A \text{ 空白}) \times (C_{\text{标准}} \times V_{\text{标}}) \times (V_1 \div V_2) \div (V_{\text{匀浆液}} \div V \times 500) \\ &\quad \div 1.11 \times D \\ &= 1.8 \times \Delta A \text{ 糖原} \div (A \text{ 标准} - A \text{ 空白}) \times D \end{aligned}$$

3、按液体样本计算:

$$\begin{aligned} \text{糖原含量(mg/g)} &= \Delta A \text{ 糖原} \div (A \text{ 标准} - A \text{ 空白}) \times (C_{\text{标准}} \times V_{\text{标}}) \times (V_1 \div V_2) \div V_{\text{匀浆液}} \div 1.11 \times D \\ &= 0.9 \times \Delta A \text{ 糖原} \div (A \text{ 标准} - A \text{ 空白}) \times D \end{aligned}$$

4、按蛋白浓度计算:

$$\begin{aligned} \text{糖原含量(mg/mg prot)} &= \Delta A \text{ 糖原} \div (A \text{ 标准} - A \text{ 空白}) \times (C_{\text{标准}} \times V_{\text{标}}) \times (V_1 \div V_2) \div (V_{\text{匀浆液}} \div V \times C_{\text{pr}}) \\ &\quad \div 1.11 \times D \\ &= 0.9 \times \Delta A \text{ 糖原} \div (A \text{ 标准} - A \text{ 空白}) \div C_{\text{pr}} \times D \end{aligned}$$

V_标---0.01mL;

V₁---②步中反应总体积, 0.1mL;

V---提取液总体积, 1mL;

W---取样量, g;

V_{匀浆液}---0.02mL;

V₂---③步中上清液体积, 0.01mL;

C_{标准}---标准品浓度, 0.2mg/mL;

D---样本测试前稀释倍数, 未稀释即为 1;

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。