

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

试剂盒说明书

微量法 100 管/96 样

正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

测定意义:

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。

测定原理:

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; 进一步通过反应体系中添加的丙酮酸激酶、己糖激酶和 6-磷酸葡萄糖脱氢酶依次催化 NADP⁺还原为 NADPH, 其中 NADPH 生成量与前一步反应生成的 ADP 数量呈正比, 通过 340nm 下测定 NADPH 的增加量, 可以计算 GBSS 活性。

组成:

产品名称	SA004-100T/96S	Storage
提取液: 液体	100ml×2	4℃
试剂一: 液体	40ml	4℃
试剂二: 粉剂	1 瓶	4℃
试剂三: 粉剂	1 瓶	4℃
试剂四: 粉剂	1 瓶	4℃
试剂五: 液体	1 瓶	-20℃
试剂六: 粉剂	1 瓶	-20℃
说明书	1 份	

SA004-100T/96S 试剂二临用前加入 14ml 试剂一充分混匀备用; 用不完的试剂分装后-20℃保存, 禁止反复冻融;

SA004-100T/96S 试剂三临用前加入 8ml 试剂一充分混匀备用; 用不完的试剂分装后-20℃保存, 禁止反复冻融;

SA004-100T/96S 试剂四临用前加入 10ml 试剂一充分混匀备用; 用不完的试剂分装后-20℃保存, 禁止反复冻融;

SA004-100T/96S 试剂五临用前加入 0.5ml 蒸馏水, 充分溶解备用; 用不完的试剂分装后-20℃保存, 禁止反复冻融;

最终解释权所有 © 伊势久 (江苏连云港) 生物科技有限责任公司, 保留一切权利



伊势久(江苏连云港)生物科技有限责任公司

江苏省连云港市海州区花果山大道 17 号



服务热线: 0518-81263339

官网:<http://www.bio149.com>

SA004-100T/96S 试剂六临用前加入 0.5ml 蒸馏水，充分溶解备用；用不完的试剂分装后-20℃保存，禁止反复冻融；

自备仪器和用品：

紫外分光光度计/酶标仪、水浴锅、台式离心机、可调式移液器、微量石英比色皿/96 孔板、研钵、冰和蒸馏水。

粗酶液制备：

称取 0.1~0.2g 组织（建议称取约 0.1g 组织），加入 1ml 提取液，冰浴中匀浆。10000g，4℃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。

测定步骤：

- 1、分光光度计或酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 340nm，蒸馏水调零。
- 2、在 EP 管中按顺序加入下列试剂

试剂名称 (μl)	测定管
样本	75
试剂二	135

混匀，30℃保温 20 min，置沸水浴中 1 min（盖紧，防止水分散失），冰浴冷却

试剂三	75
-----	----

混匀，30℃保温 30 min，置沸水浴中 1 min（盖紧，防止水分散失），冰浴冷却，10000g 4℃离心 10min，取上清液（如果一次性测定样本较多，可将试剂四、五和六按比例配成混合液）

上清液	150
试剂四	100
试剂五	5
试剂六	5

混匀后立即 340 nm 波长下记录初始吸光度 A1 和 2min 后的吸光度 A2，计算 $\Delta A = A2 - A1$ 。

注意：试剂二如有沉淀，加入之前要使之充分溶解混匀。

GBSS 活性计算：

a.使用微量石英比色皿测定的计算公式如下：

1、按样本蛋白浓度计算：

单位的定义：每 mg 组织蛋白每分钟催化产生 1nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

$$\text{GBSS (nmol/min/mg prot)} = [\Delta A \times V \text{ 反总} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V \text{ 样} \times C_{\text{pr}}) \div T \times \text{稀释倍数} \\ = 529 \times \Delta A \div C_{\text{pr}}$$

此法需要自行测定样本蛋白质浓度。

2、按照样本鲜重计算

单位的定义：每 g 组织每分钟催化产生 1nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

$$\text{GBSS 活性 (nmol/min /g 鲜重)} = [\Delta A \times V \text{ 反总} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (W \times V \text{ 样} \div V \text{ 样总}) \div T \times \text{稀释倍数} = 529 \times \Delta A \div W$$



V 反总：反应体系总体积， 2.6×10^{-4} L； ϵ ：NADPH 摩尔消光系数， 6.22×10^3 L / mol /cm；d：比色皿光径，1cm；V 样：加入样本体积，0.075 ml；V 样总：加入提取液体积，1 ml；T：反应时间，2 min；稀释倍数：1.9；Cpr：样本蛋白质浓度，mg/ml；W：样本质量。

b.使用 96 孔板测定的计算公式如下：

1、按样本蛋白浓度计算：

单位的定义：每 mg 组织蛋白每分钟催化产生 1nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

$$\text{GBSS (nmol/min /mg prot)} = [\Delta A \times V \text{ 反总} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V \text{ 样} \times \text{Cpr}) \div T \times \text{稀释倍数} \\ = 1059 \times \Delta A \div \text{Cpr}$$

此法需要自行测定样本蛋白质浓度。

2、按照样本鲜重计算

单位的定义：每 g 组织每分钟催化产生 1nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

$$\text{GBSS 活性 (nmol/min /g 鲜重)} = [\Delta A \times V \text{ 反总} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (W \times V \text{ 样} \div V \text{ 样总}) \div T \times \text{稀释倍数} = 1059 \times \Delta A \div W$$

V 反总：反应体系总体积， 2.6×10^{-4} L； ϵ ：NADPH 摩尔消光系数， 6.22×10^3 L / mol /cm；d：96 孔板光径，0.5cm；V 样：加入样本体积，0.075 ml；V 样总：加入提取液体积，1 ml；T：反应时间，2 min；稀释倍数：1.9；Cpr：样本蛋白质浓度，mg/ml；W：样本质量。

