

# 糖化酶(Glucoamylase)试剂盒

微量法 100T/48S

注 意:正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。

## 测定意义:

糖化酶,即葡萄糖淀粉酶 (EC3.2.1.3),又称  $\gamma$ -淀粉酶,是一种外切型糖苷酶,它从淀粉的非还原性末端 水解  $\alpha$ -1,4 糖苷键和  $\alpha$ -1,6 糖苷键,将淀粉完全水解为葡萄糖,因此广泛的应用于酒精、白酒、抗生素、氨基酸、有机酸,甘油,淀粉糖等工业中,是我国重要的工业酶制剂之一。

## 测定原理:

糖化酶水解可溶性淀粉生成葡萄糖,与 3,5-二硝基水杨酸生成红棕色化合物,在 540nm 处有最大光吸收,在一定范围内反应液颜色深浅与葡萄糖的量成正比,可测定计算得糖化酶的活力。

## 自备实验用品及仪器:

天平、低温离心机、研钵、可见分光光度计/酶标仪、微量石英比色皿/96 孔板、恒温水浴锅。

### 试剂组成和配制:

提取液: 液体 100mL×1 瓶, 4℃保存。

试剂一:液体 10mL×1 瓶,4℃保存。(若出现沉淀,可以 90℃加热 5 分钟溶解后使用)试剂二:液体 10mL×1 瓶,4℃避光保存。

#### 酶液提取:

- 1. 组织:按照质量 (g):提取液体积(mL)为 1: 5~10 的比例 (建议称取约 0.1g, 加入 1mL 提取液)加入提取液,冰浴匀浆后于 4°C, 10000g 离心 10min,取上清置于冰上待测。
- 2. 细胞: 按照细胞数量(104 个): 提取液体积(mL)为 500~1000: 1 的比例(建议 500 万细胞加入 1mL 提取液), 冰浴超声波破碎细胞(功率 300w,超声 3 秒,间隔 7 秒,总时间 3min); 然后 4℃,10000g 离心 10min,取上清置于冰上待测。
- 3. 培养液或其它液体:直接检测。

#### 测定操作:

WACKIT.		
	对照管	测定管
样品(μL)		10
灭活样本 ( μ L)	10	50
试剂一 ( μ L )	100	100
充分混匀,40℃反应 20min		
试剂二 ( μ L )	90	90

混匀,沸水浴 5min,自来水冷却后,于微量石英比色皿/96 孔板,蒸馏水调零,测定 540nm 处吸光值 A, △A=A 测定管-A 对照管



### 酶活性计算公式

标准曲线: y = 0.2164x - 0.0182, R2 = 0.9992

a. 用微量石英比色皿测定的计算公式如下

1.按照蛋白含量计算

酶活性定义: 在 40℃, pH4.6 条件下, 每毫克蛋白每分钟分解可溶性淀粉产生 1mg 葡萄糖所需的酶量为一个酶活力单位。

糖化酶活性(U/mg prot)=( $\triangle$ A+0.0182)÷ 0.2164 $\times$ V 反总÷(V 样 $\times$ Cpr)÷T =2.54 $\times$ ( $\triangle$ A+0.0182)÷ Cpr

2. 按照样本质量计算

酶活性定义: 在 40℃, pH4.6 条件下, 每克组织每分钟分解可溶性淀粉产生 1mg 葡萄糖所需的酶量为一个酶活力单位。

糖化酶活性 (U/g) = (△A+0.0182) ÷ 0.2164×V 反总÷ (W×V 样÷V 样总) ÷T

 $=2.54\times (\triangle A+0.0182) \div W$ 

3.按照液体体积计算

酶活性定义: 在 40℃, pH4.6 条件下,每毫升培养液每分钟分解可溶性淀粉产生 1mg 葡萄糖所需的酶量为一个酶活力单位。

糖化酶活性 (U/mL) = (△A+0.0182) ÷ 0.2164×V 反总÷V 样÷T

=2.54 $\times$  ( $\triangle$ A+0.0182)

4.按照细胞数量计算

酶活性定义: 在 40℃, pH4.6 条件下,每 104 个细胞每分钟分解可溶性淀粉产生 1mg 葡萄糖所需的酶量为一个酶活力单位。

糖化酶活性(U/104cell)=( $\triangle$ A+0.0182)÷ 0.2164 $\times$ V 反总÷(V 样 $\times$ 细胞数量(万个)÷V 样总)÷T

= 2.54× (△A+0.0182) ÷ 细胞数量 (万个)

V 反总:反应总体积,0.11mL,V 样:反应体系中加入样本体积,0.01mL;V 样总:加入提取液体积,1mL;Cpr:样本蛋白浓度,mg/mL;W:样本质量,g;T:反应时间,20min b.用 96 孔板测定的计算公式如下



标准曲线: y = 0.1082x - 0.0182, R2 = 0.9992 1.按照蛋白含量计算

酶活性定义: 在 40℃, pH4.6 条件下, 每毫克蛋白每分钟分解可溶性淀粉产生 1mg 葡萄糖所需的酶量为一个酶活力单位。

糖化酶活性(U/mg prot)=( $\triangle$ A+0.0182)÷ 0.1082 $\times$ V 反总÷(V 样 $\times$ Cpr)÷T = 5.08 $\times$ ( $\triangle$ A+0.0182)÷ Cpr

2.按照样本质量计算

酶活性定义: 在 40℃, pH4.6 条件下, 每克组织每分钟分解可溶性淀粉产生 1mg 葡萄糖所需的酶量为一个酶活力单位。

糖化酶活性 (U/g) = (△A+0.0182) ÷ 0.1082×V 反总÷ (W×V 样÷V 样总) ÷T

=5.08 $\times$  ( $\triangle$ A+0.0182)  $\div$  W

3.按照液体体积计算

酶活性定义: 在 40℃, pH4.6 条件下, 每毫升培养液每分钟分解可溶性淀粉产生 1mg 葡萄糖所需的酶量为一个酶活力单位。

糖化酶活性(U/mL)=(△A+0.0182)÷ 0.1082×V 反总÷V 样÷T

 $=5.08 \times (\triangle A + 0.0182)$ 

4.按照细胞数量计算

酶活性定义: 在 40℃,pH4.6 条件下,每 104 个细胞每分钟分解可溶性淀粉产生 1mg 葡萄糖所需的酶量为一个酶活力单位。

糖化酶活性(U/104cell)=(△A+0.0182)÷ 0.1082×V 反总÷(V 样×细胞数量(万个)÷V 样总)÷T

= 5.08×(△A+0.0182) ÷ 细胞数量(万个)

V 反总:反应总体积,0.11mL, V 样:反应体系中加入样本体积,0.01mL; V 样总:加入提取液体积,1mL; Cpr: 样本蛋白浓度,mg/mL; W: 样本质量,g; T:反应时间,20min

## 注意事项

1.灭活样本的制备建议将样本放在沸水浴中煮沸 10min,以将酶彻底灭活。

2.测定之前进行预实验,若吸光值较高,请将样品用提取液进行适当的稀释再测定,并在计算公式中乘以



稀释倍数。