

# 蔗糖合成酶(分解方向; SS-I)试剂盒说明书

(货号: ADS-F-ZT011 分光法 24样)

### 一、产品简介:

蔗糖是叶片等光合产物向各器官运输的主要形态。蔗糖合成酶(Sucrose Synthase, EC 2.4.1.13)是双向反应酶,既可催化蔗糖合成又可催化蔗糖分解,是蔗糖代谢的关键酶之一。研究其分解方向 SS-I的活性对于植物蔗糖降解以及淀粉合成具有重要意义。

SS-I催化蔗糖和UDP生成游离果糖和UDPG,采用3,5 - 二硝基水杨酸法在540nm测定果糖的含量来反映酶活性的高低。

#### 二、试剂盒组成和配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注	
提取液	液体 30mL×1 瓶	4℃保存		
试剂一	A: 液体 2.2mL×1 支	4℃保存	临用前 A 液全部转移至 B 粉体	
	B: 粉体1支	-20°C保存	中, <mark>溶解</mark> 待用,仍-20°C保存。	
试剂二	液体 1mL×1 支	4℃保存		
试剂三	液体 5mL×1 瓶	4℃保存	1-	
标准品	粉剂1支	4℃保存	若重新做标曲,则用到该试剂。	

#### 三、所需仪器和用品:

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿(光径 1cm)、低温离心机、水浴锅、移液器、蒸馏水。

### 四、蔗糖合成酶(分解方向: SS-I)活性检测:

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!

# 1、样本制备:

#### ① 组织样本:

称取约 0.1g 组织(水分充足的样本可取 0.5g),加入 1mL 提取液,在 4 <sup> $\circ$ </sup>C 或冰浴进行匀浆(或使用 各类常见电动匀浆器)。12000rpm ,4 <sup> $\circ$ </sup>C 离心 10min,取上清作为待测样品。

【注意】 若样本含糖量高,可引起 A 对照值较大如超过 1.6,即检测背景值过高会影响检测,可在样本制备过程中增加除糖步骤:取约0.1g组织(水分充足的样本可取0.5g),加入 1mL 经预冷的95%乙醇冰浴匀浆,4℃放置 10min;12000rpm,4℃离心 5min; 弃上清,留沉淀,向沉淀中加入经预冷的 80%乙醇混匀,4℃放置 5min; 12000rpm,4℃离心 5min; 弃上清,留沉淀。再向沉淀中加入 1mL 经预冷提取液涡旋混匀,4℃放置 10min;12000rpm,4℃离心 10min;留上清,弃沉淀。上清液置冰上待测。

② 液体样本:直接测定。若浑浊,离心后取上清检测。

### 2、上机检测:

- ① 可见分光光度计预热 30min 以上,调节波长至 540nm,蒸馏水调零。
- ② 所有试剂解冻至室温。
- ③ 在 EP 管中依次加入:

试剂名称 (μL)	测定管	对照管			
试剂一	80				
蒸馏水		80			
样本	20	20			
37℃准确水浴 30min 后,95℃水浴 5min					
试剂二	20	20			
试剂三	100	100			
95℃水浴 10min(可用封口膜缠紧,防止水份散失),					



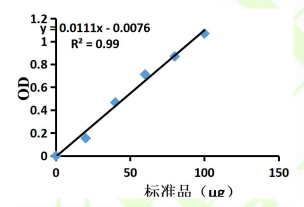
取出后冰浴或淋浴至室温					
	蒸馏水	540	540		
29.4	人並北坂万1m	地域以及四中 540	工河户友签四小店		

混匀,全部转移至 1mL 玻璃比色皿中,540nm 下测定各管吸光值。  $\Delta A=A$  测定管-A 对照管。每个测定管都需设一个对照管。

- 【注】: 1. 若 $\Delta A$  值过小如在零附近徘徊,可增加样本的加样体积 V1(如  $80\mu L$ ,则蒸馏水相应减少)或增加样本取样量 W(如增至 0.2g),或者延长  $37^{\circ}$ C水浴时间 T(如 40min 或更长),相应的变量重新代入计算公式计算。
  - 2. 若 A 测定的值大于 1.8,则可对加入比色皿前的液体用蒸馏水稀释,则稀释倍数 D 需代入计算公式计算。

## 五、结果计算:

1、标准曲线: y = 0.0111x - 0.0076; x 为标准品质量 (μg), y 为ΔA。



# 2、按照蛋白浓度计算:

单位定义: 每毫克组织蛋白每分钟催化产生 1 μg 果糖定义为一个酶活力单位。 SS-I活性(μg /min/mg prot)=[(ΔA+0.0076) ÷0.0111]÷(V1×Cpr)÷T×D

$$=150.2\times(\Delta A+0.0076) \div Cpr\times D$$

#### 3、按照样本鲜重计算:

单位定义: 每克组织每分钟催化产生 1 µg 果糖定义为一个酶活力单位。

SS-I活性( $\mu$ g /min/g 鲜重)=[( $\Delta$ A+0.0076) ÷0.0111]÷(W×V1÷V)÷T×D

$$=150.2\times(\Delta A+0.0076)$$
÷W×D

#### 4、按照液体体积计算:

单位定义: 每毫升液体每分钟催化产生 1 µg 果糖定义为一个酶活力单位。

SS-I活性( $\mu$ g /min/mL)=[( $\Delta$ A+0.0076) ÷0.0111]÷V1÷T×D

$$=150.2\times(\Delta A+0.0076)\times D$$

V---加入提取液体积. 1 mL; V1---加入样本体积. 0.02mL;

T---反应时间, 30 min; W---样本质量, g;

### D---稀释倍数,未稀释即为1;

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 制备标准品母液(10mg/mL): 向标准品 EP 管里面加入 1mL 蒸馏水(母液需在两天内用且-20℃ 保存)。
- 2 把母液稀释成六个浓度梯度的标准品: 0, 1, 2, 3, 4, 5. mg/mL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3 依据对照管加样表操作,根据结果即可制作标准曲线。