

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

(货号：ADS-F-DF008-48 分光法 48 样)

### 一、产品简介：

结合态淀粉合成酶 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。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，通过反应体系中添加的酶促混合物依次催化 NADP<sup>+</sup>还原为 NADPH，且 NADPH 生成量与前一步反应中 ADP 生成量呈正比。

传统方法是通过检测 340nm 下 NADPH 增加量，但该法检测灵敏度低，且易受到色素（如绿色叶片）干扰，本试剂盒提供一种简单，灵敏，快速的测定方法：该酶促过程产生的 NADPH 与特异的显色探针反应生成有色物质，通过在 450nm 下检测该有色物质的增加速率，进而计算出 GBSS 酶活性大小。

### 二、试剂盒的组成和配制：

| 试剂名称 | 规格            | 保存要求    | 备注                                |
|------|---------------|---------|-----------------------------------|
| 提取液  | 液体 120mL×1 瓶  | 4°C保存   |                                   |
| 试剂一  | 液体 90mL×1 瓶   | 4°C保存   |                                   |
| 试剂二  | 液体 6.5 mL×1 瓶 | 4°C保存   | 呈分散状态，用前务必摇匀，即可使用。                |
| 试剂三  | 粉体 1 支        | 4°C保存   | 临用前甩几下使试剂落入底部，再加 1.1 mL 的蒸馏水溶解备用。 |
| 试剂四  | 粉体 1 瓶        | 4°C保存   | 临用前甩几下使试剂落入底部，再加 6.5 mL 的试剂一溶解备用。 |
| 试剂五  | 粉体 1 瓶        | 4°C保存   | 临用前甩几下使试剂落入底部，再加 41mL 的试剂一溶解备用。   |
| 试剂六  | 粉体 1 支        | 4°C保存   | 临用前甩几下使试剂落入底部，再加 4.5mL 蒸馏水溶解备用。   |
| 试剂七  | 液体 4.2mL×1 瓶  | 4°C保存   |                                   |
| 标准品  | 粉剂 1 支        | -20°C保存 | 若重新做标曲，则用到该试剂。                    |

### 三、所需的仪器和用品：

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿（光径 1cm）、水浴锅、台式离心机、可调式移液器、研钵、冰和蒸馏水。

### 四、结合态淀粉合成酶（GBSS）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：

称取约 0.1g 组织（水分多的样本可取 0.5g），加入 1mL 提取液，进行冰浴匀浆。12000rpm，4°C 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。

【注】：若增加样本量，可按照组织质量(g)：提取液体积(mL)为 1: 5~10 的比例提取

#### 2、上机检测：

- ① 可见分光光度计预热 30min 以上，设定温度 25°C，调节波长至 450nm，蒸馏水调零。
- ② 所有试剂解冻至室温 (25°C)，在 EP 管中依次加入：

| 试剂名称 (μL)    | 测定管 | 对照管 |
|--------------|-----|-----|
| 样本 (悬浮液)     | 80  | 80  |
| 试剂一          | 280 | 300 |
| 试剂二 (用前务必摇匀) | 60  | 60  |
| 试剂三          | 20  |     |

|   |    |    |
|---|----|----|
| 试剂四   | 60 | 60 |
| 混匀, 30°C反应 20min, 沸水浴(95-100°C)2min, 12000rpm,<br>4°C离心 10min, 上清液待测。 |    |    |

③ 显色反应,  
(光径 1cm) 中依

|     |     |     |
|-----|-----|-----|
| 上清液 | 300 | 300 |
| 试剂五 | 380 | 380 |
| 试剂六 | 40  | 40  |
| 试剂七 | 40  | 40  |

混匀, 室温 (25°C) 孵育 15min, 立即于 450nm 处读取吸光值。△A=A 测定-A 对照 (每个样本需做一个样本自身对照)。

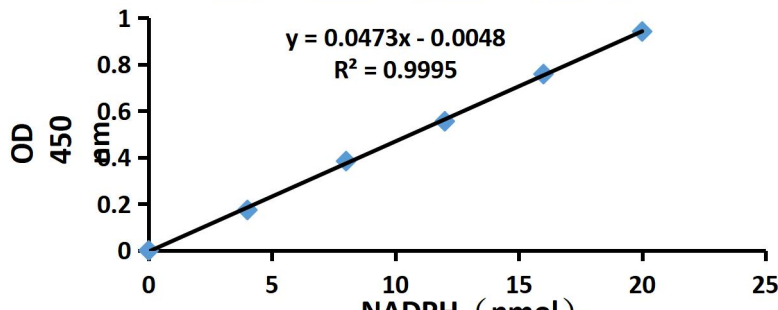
在 1mL 玻璃比色皿  
次加入:

【注】: 1.若△A 过小, 可加大样本量 V1 (如: 增至 120μL, 则试剂一相应减少, 反应总体积不变); 或延长②步中 30°C 的反应时间 T (如: 延至 30min 或更长); 或增加样本取样质量 W; 则调整后的 V1 和 T 和 W 需代入计算公式重新计算。

2. 若 A 测定大于 1, 则可在③步中对上清液用蒸馏水进行稀释, 稀释倍数 D 代入公式计算。

## 五、结果计算:

1、标准曲线方程:  $y = 0.0473x - 0.0048$ , x 是 NADPH 摩尔质量: nmol, y 是△A。



2、按样本蛋白浓度计算:

酶活定义: 每毫克组织蛋白每分钟催化产生 1nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{GBSS(nmol/min/mg prot)} &= [(\Delta A + 0.0048) \div 0.0473 \times (V3 \div V2)] \div (Cpr \times V1) \div T \times D \\ &= 22 \times (\Delta A + 0.0048) \div Cpr \times D \end{aligned}$$

3、按照样本鲜重计算:

酶活定义: 每克组织每分钟催化产生 1nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{GBSS(nmol/min/g 鲜重)} &= [(\Delta A + 0.0048) \div 0.0473 \times (V3 \div V2)] \div (W \times V1 \div V) \div T \times D \\ &= 22 \times (\Delta A + 0.0048) \div W \times D \end{aligned}$$

V---加入提取液体积, 1mL; V1---加入样本体积, 0.08mL; V2---上清液体积, 300μL;

V3---反应体系总体积, 500μL; T---反应时间, 20min; W---样本质量;

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:

- 制备标准品母液 (1nmol/μL): 向标准品 EP 管里面加入 0.6mL 蒸馏水 (母液需在两天内用且-20°C 保存)。
- 把母液稀释成六个浓度梯度的标准品: 0, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4, 0.5. nmol/μL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。

- 3 40μL 的标准品+680μL 试剂一+40μL 试剂七，混匀，10min 后，于 450nm 处读取吸光值，根据结果即可制作标准曲线。

