

结合态淀粉合成酶(Granule-bound starch synthase, GBSS)试剂盒 (货号: ADS-F-DF008-24 分光法 24样 有效期: 3个月)

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+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 60mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	液体 45mL×1 瓶	4℃保存	
试剂二	液体 3.5 mL×1 瓶	4℃保存	1. 呈分散 <mark>状态, 用前务必摇匀, 即可</mark> 使用; 2. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂三	粉体 1 支	4℃保存	1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动甩一甩); 2. 加入 0.55mL 的蒸馏水溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂四	粉体 1 瓶	4°C保存	1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动甩一甩); 2. 加入 3.25mL 的试剂一溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂五	粉体 1 瓶	4°C保存	1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动甩一甩); 2. 加入 21mL 的试剂一溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂六	粉体 1 瓶	4°C保存	1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动甩一甩); 2. 加入 2.25mL 蒸馏水溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂七	液体 2.1mL×1 瓶	4℃避光保存	
标准品	粉剂 1 支	-20℃保存	 若重新做标曲,则用到该试剂; 按照说明书中标曲制作步骤进行配制; 溶解后的标品一周内用完。

三、所需的仪器和用品:

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)、1ml 比色皿、离心管、分光光度计、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

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℃ 离心 <math>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℃,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℃反应 20min, 沸水浴(95-100℃)2min, 12000rpm, 4℃离心 10min, 上清液待测。

③ 显色反应, 在 1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm) 中依次加入:

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

【注】: 1.若ΔA V1 混匀, 室温 $(25^{\circ}C)$ 孵育 15min, 立即于 450nm 处读取吸光值。 $\Delta A = A$ 测定-A 对照 (每个样本需做一个样本自身对照)。

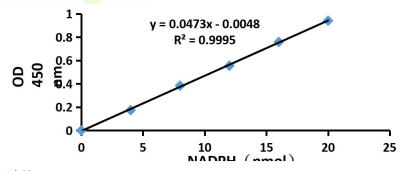
过小,可加大样本量 (如:增至120μL,

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, $x \in NADPH$ 摩尔质量: $nmol, y \in \Delta A$.



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。 GBSS(nmol/min/mg prot)=[(ΔA+0.0048)÷0.0473×(V3÷V2)]÷(Cpr×V1)÷T×D

 $=22\times(\Delta A+0.0048)\div Cpr\times D$

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。 GBSS(nmol/min/g 鲜重)=[(ΔA+0.0048)÷0.0473×(V3÷V2)]÷(W×V1÷V)÷T×D



$=22\times(\Delta A+0.0048)\div W\times D$

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:

- 1 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℃ 保存)。
- 2 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—+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。