

葡萄糖-1-磷酸(1PG/G1P)含量试剂盒说明书

(货号:ADS-W-T019 微板法 96 样 有效期: 3 个月)

一、指标介绍:

糖原和淀粉在磷酸解过程中会生成葡萄糖-1-磷酸(1PG/G1P)。本试剂盒提供一种简单, 灵敏, 快速的测定方法: 葡萄糖-1-磷酸 (1PG/G1P) 在磷酸葡萄糖变位酶和磷酸葡萄糖脱氢酶的相继作用下使 NADP^+ 还原成 NADPH, 通过检测 NADPH 在 340nm 处的增加量即可计算得出样品中的葡萄糖-1-磷酸 (1PG/G1P) 含量。

二、试剂盒组成和配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
提取液	液体 100mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	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 1.2mL 蒸馏水溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂二	粉体 1 支	-20℃保存	1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动甩一甩); 2. 加入 1.2mL 蒸馏水溶解备用, 可-20℃分装冻存。
试剂三	液体 16mL×1 瓶	4℃保存	
试剂四	粉体 1 支	-20℃避光保存	1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动甩一甩); 2. 加入 1.1mL 蒸馏水溶解备用, 可-20℃分装冻存。
标准品	粉剂 1 支	4℃避光保存	1. 仅用来鉴定试剂盒中试剂是否正常(不参与结果计算); 2. 使用方法: 用前标准管(G1P)甩几下使粉剂落入底部, 再加 0.5mL 蒸馏水混匀溶解即浓度为 4mg/mL, 再稀释 4 倍成 1mg/mL 的 G1P 后备用; 按照加样表中的测定管操作(样本更换成备用浓度的标准品); 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。

三、实验器材:

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)、96 孔板、离心管、酶标仪、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

四、指标测定:

1、样本提取

① 组织样本:

建议称取约 0.1g 组织, 加入 1mL 提取液, 进行冰浴匀浆。12000rpm, 4℃离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

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

② 细菌/细胞样本:

先收集细菌或细胞到离心管内, 离心后弃上清; 取约 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液, 超声波破碎细菌或细胞(冰浴, 功率 200W, 超声 3s, 间隔 10s, 重复 30 次); 12000rpm 4℃

离心 10min，取上清，置冰上待测。

【注】：若增加样本量，可按照细菌/细胞数量（10⁴）：提取液（mL）为 500~1000：1 的比例进行提取。

③ 液体样本：直接检测。

2、检测步骤：

① 酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 340nm。

② 试剂解冻至室温（25℃）或可放在 25℃条件下水浴 5-15min。

③ 试剂一和二和三可按照 10:10:150 比例配成混合液（一枪加 170μL 该混合液）（该混合液用多少配多少，现配现用）。

④ 在 96 孔板中按照下表依次加入试剂：

试剂组分（μL）	测定管	空白管（仅做一次）
试剂一	10	10
试剂二	10	10
试剂三	150	170
样本	20	
混匀，于室温（25℃）下孵育 20min 后于 340nm 处读取 A1（若 A 值继续增加，需延长孵育时间，直至 2 分钟内吸光值不变）。		
试剂四	10	10
混匀，于室温（25℃）下孵育 20min 后于 340nm 处读取 A2（若 A 值继续增加，需延长孵育时间，直至 2 分钟内吸光值不变）， $\Delta A = (A2 - A1)_{\text{测定}} - (A2 - A1)_{\text{空白}}$		

【注】1. 若 ΔA 的差值在零附近徘徊，可增加样本量 V1（如增至 50μL，则试剂三相应减少，保持总体积不变），或增加样本取样质量 W，则改变后的 V1 和 W 需代入公式重新计算。

2. 若 A2 值超过 1.2，可减少加样量 V1（如减至 10μL，则试剂三相应增加，保持总体积不变），或对样本用蒸馏水稀释（保持加样体系不变），则改变后的 V1 和 D 需代入公式重新计算。

五、结果计算：

1、按样本重量计算：

$$1\text{PG/G1P 含量}(\mu\text{g/g 鲜重}) = [(\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^6 \times Mr) \div (W \times V1 \div V) \times D] = 836 \times \Delta A \div W \times D$$

2、按细胞数量计算：

$$1\text{PG/G1P 含量}(\mu\text{g}/10^4 \text{ cell}) = [(\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^6 \times Mr) \div (500 \times V1 \div V) \times D] = 1.7 \times \Delta A \times D$$

3、按照液体体积计算：

$$1\text{PG/G1P 含量}(\mu\text{g/mL}) = [(\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^6 \times Mr) \div V1] = 836 \times \Delta A$$

4、按蛋白浓度计算：

$$1\text{PG/G1P 含量}(\mu\text{g/mg prot}) = [(\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V2 \times 10^6 \times Mr) \div (Cpr \times V1 \div V) \times D] = 836 \times \Delta A \div Cpr \times D$$

ϵ ---NADPH 摩尔消光系数， $6.22 \times 10^3 \text{ L/mol/cm}$ ；

d---96 孔板光径，0.5cm；

V---加入提取液体积，1 mL；

V1---加入样本体积，0.02mL；

V2---反应总体积；0.2mL= $2 \times 10^{-4}\text{L}$ ；

W---样本质量，g；

Mr---葡萄糖-1-磷酸（1PG/G1P）分子量；260；

500---细胞数量，万；

D---稀释倍数，未稀释即为 1。

Cpr---蛋白浓度（mg/mL）；建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒。