

# 糖原含量(酶法)测定说明书

(货号: ADS-W-TDX004 微板法 96样 有效期: 3个月)

## 一、指标介绍:

糖原是由葡萄糖分子通过糖苷键聚合而成的高分子物质,作为重要的能源物质储存于肝脏、肌肉和脑等重要器官。糖原的储存或代谢异常可引起多种疾病,因此测定糖原含量的变化,对研究糖原代谢及相关疾病有着重要的意义。

本试剂盒采用酶法测定糖原含量, 淀粉葡萄糖苷酶分解糖原成葡萄糖, 葡萄糖被葡萄糖氧化酶氧化以产生与显色剂反应的(粉)红色产物, 该产物在510nm处有最大吸收峰, 通过校正游离的葡萄糖背景值进而得到糖原含量。

## 二、试剂盒的组成和配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项		
提取液	液体 120mL×1 瓶	4℃保存			
试剂一	液体 2.5mL×1 瓶	4℃避光保存			
		4 6	1. 临用前甩几下使液体落入底部;		
试剂二	粉体1瓶	-20℃避光保存	<ol> <li>加入 2.2mL 的蒸馏水溶解备用;</li> <li>保存周期与试剂盒有效期相同。</li> </ol>		
试剂三	液体 40mL×1 瓶	4℃避光保存			
			1. 从标准管中称量取出 2mg 至一		
			新 EP 管中;		
			2. 加入2mL蒸馏水溶解即1mg/mL		
标准管	粉体1支	4℃保存	的葡萄糖标准品溶液;		
		9 6 7 7	3. 再稀释 5 倍即 0.2mg/mL 标准品		
			备用;		
		1	4. 保存周期与试剂盒有效期相同。		

#### 三、实验器材:

研钵(匀浆机)、<mark>冰盒(制冰机)、台式离心</mark>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、糖原含量检测:

建议先选取 1-3 个差异大的样本(例如不同类型或分组)进行预实验,熟悉操作流程,根据预实验结果确定或调整样本浓度,以防造成样本或试剂不必要的浪费!

#### 1、样本匀浆液制备:

## ① 组织样本:

按照肝脏/肌肉样本质量(g):提取液体积(mL)为 1: 10 的比例加入提取液(如取 0.1g 组织,加 1mL 提取液),进行匀浆得到样本匀浆液。

## ② 细胞样本:

先收集细胞到离心管内, 离心后弃上清; 取约 500 万细胞加入 1mL 提取液, 超声波破碎细胞(冰浴, 功率 200W, 超声 3s, 间隔 10s, 重复 30 次); 得到样本匀浆液。

【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。若浑浊、离心后取上清检测。

#### 2、检测步骤:

- ① 酶标仪调节波长至 510nm, 所有试剂解冻至室温(25℃)。
- ② 若是高糖原含量的肝脏样本,可用蒸馏水对样本匀浆液进行 2-5 倍稀释再按下表加样测定,在 EP



#### 管中依次加入:

试剂组分 (μL)	测定管	对照管				
样本匀浆液	20	20				
蒸馏水	55	80				
95℃沸水浴 3min,冷却至室温继续加入						
试剂一	25					

混匀, 37℃条件下孵育 1.5h(使糖原充分被水解为 葡萄糖), 12000rpm 离心 5min, 取上清液待测。

## ③ 在96孔板中依次加入:

试剂组分 (μL)	测定管	对照管	标准管 (仅做一次)	空白管 (仅做一次)
②步得到的上清液	10	10		
标准品			10	
蒸馏水				10
试剂二	10	10	10	10
试剂三	180	180	180	180

混匀,室温  $(25^{\circ}C)$  条件下避光孵育 20min, 510nm 下读取吸光值 A,  $\triangle A$  糖原=A 测定-A 对照 (每个样本做一个自身对照)。

- 【注】1.若 A 测定值大于 0.8,可用蒸馏水对②步得到的上清液进行稀释再测定,则稀释倍数 D 代入公式计算;
  - 2.若 $\triangle A$  糖原的值在零附近,可增加③中上清液的上样体积  $V_2$  (如增至  $40\mu L$ ,则 试剂三相应减少),则改变后的  $V_2$  代入计算公式重新计算。

## 五、结果计算:

1、按样本鲜重计算:

糖原含量(mg/g)= $\triangle A$  糖原÷(A 标准-A 空白)× $(C_{\frac{kr}{k}} \times V_{\frac{kr}{k}}) \times (V1 \div V_2) \div (V_{\frac{2jk}{k}} \div V \times W)$ 

÷1.11×D

=0.9×△A 糖原÷(A 标准-A 空白)÷W×D

2、按细胞数量计算:

糖原含量( $\mu$ g/ $10^4$  cell)= $\Delta$ A 糖原÷(A 标准-A 空白)×( $C_{\kappa \mu} \times V_{\kappa}$ )×( $V1 \div V_2$ )÷( $V_{3\% \pi} \div V \times 500$ )

÷1.11×D

=1.8×△A 糖原÷(A 标准-A 空白)×D

3、按液体样本计算:

糖原含量(mg/g)= $\triangle A$  糖原÷(A 标准-A 空白 $)\times (C_{\pi/4}\times V_{\pi})\times (V1\div V_2)\div V_{9\%\%}\div 1.11\times D$  = $0.9\times \triangle A$  糖原÷(A 标准-A 空白 $)\times D$ 

 $V_{k\bar{k}}$ ---0.01mL;  $V_{5lk\bar{k}}$ ---0.02mL;

V1---②步中反应总体积, 0.1mL; V2--③步中上清液体积, 0.01mL;

V---提取液总体积, 1mL; C \*\*\*\*---标准品浓度, 0.2mg/mL;

W---取样量, g; D---样本测试前稀释倍数, 未稀释即为 1;

1.11---是此法测得葡萄糖含量换算为糖原含量的常数。 500---细胞数量,万。



