

淀粉磷酸化酶活性测定说明书

(货号: ADS-F-DF015-24 分光法 24样 有效期: 6个月)

一、产品简介:

淀粉磷酸化酶是植物组织中降解淀粉的关键酶之一,采用无机磷比色法测定淀粉磷酸化酶活性。

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	提取液 50mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	粉体 1 瓶	室温保存	1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动甩一甩); 2. 加入 5.5mL 蒸馏水混合,煮沸至呈现透明溶解状态,待冷却后使用,室温保存即可。
试剂二	粉体 2 支	4°C避光保存	每支: 1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动甩一甩); 2. 每支加 1.6mL 蒸馏水溶解,可-20℃分装冻存。
试剂三	液体 10mL×1 瓶	4℃保存	
试剂四	A:粉体 mg×1 瓶 B:液体 3mL×1 瓶	4°C避光保存	 临用前加 4.57mL 的 B 液; 再加 35.43.mL 的蒸馏水,混匀溶解备用; 需避光,现配现用,变蓝色不能使用。
标准品	粉体1支	4℃保 <mark>存</mark>	 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。

【注】:全程操作需无磷环境;试剂配置最好用新的枪头和玻璃移液器等,也可以用一次性塑料器皿,避免磷污染。

三、所需的仪器和用品:

研钵(匀浆机)、冰盒(制水机)、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、指标测定:

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,加入 1mL 提取液,进行冰浴匀浆。 4℃×12000rpm 离心 10min,取上清,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的比例进行提取。

2、上机检测:

- ① 可见分光光度计预热 30min 以上,调节波长至 700nm,蒸馏水调零。
- ② 所有试剂解冻至室温(25℃),或置于25℃水浴中孵育15min左右。
- ③ 在 EP 管中依次加入:



试剂名称 (μL)	测定管	对照管	
提取液	270	270	
试剂一	80	80	
样本	150		
试剂二	50	50	
混匀, 37℃孵育 20min			
试剂三	200	200	
样本		150	
混匀, 12000rpm, 4℃离心 5min, 上清液待测			

③ 显色反应:

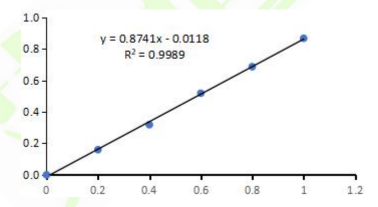
上清液	150	150	
试剂四	600	600	
混匀, 室温静置 3min, 700nm 下读取各 <mark>管吸</mark> 光值,			

混匀,室温静置 3min,700nm 下读取各管吸光值, $\triangle A=A$ 测定-A 对照 (每个样本做一个自身对照)。

【注】: 若 \triangle A 小于 0.01,则可增加样本加<mark>样体积 V1(如由</mark> 150 μ L 减至 250 μ L,则提取液相应减少); 若增加孵育时间 T(如由 20min 增至 60min); 或增加样本取样质量 W(如增至 0.2g)。则改变后的 V1 和 T 和 W 需代入公式重新计算。

五、结果计算:

1、标准曲线方程: y = 0.8741x - 0.0118, x 是标准品摩尔浓度($\mu mol/mL$), y 是 ΔA 。



2、按蛋白浓度计算:

定义:每小时每毫克组织蛋白分解 ATP 产生 1μ mol 无机磷的量为一个酶活力单位。 酶活力(μ mol/h/mg prot)=[(Δ A+0.0118)÷0.8741×V2]÷(V1×Cpr)÷T=17.2×(Δ A+0.0118)÷Cpr 3、按样本鲜重计算:

定义:每小时每克组织分解 ATP 产生 1 μ mol 无机磷的量为一个酶活力单位。 酶活力(μ mol/h/g 鲜重)=[(Δ A+0.0118)÷0.8741×V2]÷(W×V1÷V)÷T =17.2×(Δ A+0.0118)÷W

V---加入提取液体积, 1mL; V1---加入样本体积, 0.15mL;

V2---酶促反应总体积, 0.75mL; T---反应时间, 1/3 小时;

W---样本鲜重, g;

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 标准品用 1mL 提取液溶解。(母液需在两天内用),标准品母液浓度为 50μmol/mL。将母液用提取液稀释成六个浓度梯度的标准品,例如:0, 0.2, 0.4, 0.6, 0.8, 1. μmol/mL。也可根据实际样本调整标准品浓度。
- 2 标品稀释参照表如下:

吸取	吸取标准品母液 20uL,加入 980uL 蒸馏水,混匀得到 1 μmol/mL 的标品稀释液待用。					
标品浓度 μmol/mL	0	0.2	0.4	0.6	0.8	1
标品稀释液 uL	0	40	80	120	160	200
水 uL	200	160	120	80	40	0
	各标准管混匀待用。					

3 依据显色反应阶段测定管的加样表操作,根据结果,以各<mark>浓度</mark>吸光值减去 0 浓度吸光值,过 0 点制作标准曲线。

试剂名称 (μL)	标准管	0 浓度管 (仅做一次)		
标品	150			
蒸馏水		150		
试剂四	600	600		
混匀,室温 <mark>静置 3min,700</mark> nm <mark>下读</mark> 取各 <mark>管吸光</mark> 值,				
△A=A 测定-0 浓度管。				