

糖原磷酸化酶 a (GPa) 试剂盒说明书

(货号: ADS-F-TY002-48 分光法 48 样 有效期: 3 个月)

一、产品简介:

糖原磷酸化酶 (Glycogen phosphorylase, GP, EC 2.4.1.1) 是糖原分解代谢的关键酶, 使糖原分子从非还原端逐个断开 α -1, 4-糖苷键移去葡萄糖基, 释放 1-磷酸葡萄糖, 直至临近糖原分子 α -1, 6-糖苷键分支点前 4 个葡萄糖基处。GP 分为有活性的糖原磷酸化酶 a (GPa) 和无活性的糖原磷酸化酶 b (GPb) 两种形式。糖原的分解主要在 GPa 的催化下进行。

本试剂盒提供一种快速, 灵敏和简便的检测方法, GPa 催化糖原和无机磷产生葡萄糖残基生成糖原和 1-磷酸葡萄糖, 磷酸葡萄糖变位酶和 6-磷酸葡萄糖脱氢酶依次催化 NADP+还原成 NADPH, 接着与特异显色剂反应生成有色物质, 通过检测该有色物在 450nm 的增加速率, 进而计算出 GPa 酶活性大小。

二、试剂盒组成和配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体60mL×1瓶	4°C保存	
试剂一	粉剂1支	4°C避光保存	1. 临用前 8000g 4° C 离心 2min 使试剂落入管底 (可手动甩一甩); 2. 加入 1.1mL 蒸馏水充分溶解备用, 可分装冻存。
试剂二	粉剂1支	4°C保存	1. 临用前 8000g 4° C 离心 2min 使试剂落入管底 (可手动甩一甩); 2. 加入 1.1mL 蒸馏水充分溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂三	液体2mL×1支	4°C避光保存	
试剂四	液体35mL×1瓶	4°C保存	
试剂五	粉剂1瓶	4°C保存	1. 开盖前注意使粉剂落入底部 (可手动甩一甩); 2. 加入 2.4mL 蒸馏水充分溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
标准品	粉剂1支	-20°C保存	1. 若重新做标曲, 则用到该试剂; 2. 按照说明书中标曲制作步骤进行配制; 3. 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、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:

① 组织样本:

称取约 0.1g 组织, 加入 1mL 提取液, 进行冰浴匀浆。12000rpm 4°C 离心 15min, 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 的比例提取

② 细胞样本:

先收集细胞到离心管内, 离心后弃上清; 取 500 万细胞加入 1mL 提取液; 超声波破碎细胞 (冰浴,

功率 20% 或 200W, 超声 3s, 间隔 10s, 重复 30 次) ; 4°C 约 12,000rpm 离心 10min, 取上清作为待测样品。

【注】：若增加样本量，可按照细菌/细胞数量（ 10^4 ）：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、上机检测：

① 可见分光光度计预热 30min 以上，设置温度 30°C, 调节波长至 450nm, 蒸馏水调零。

② 试剂放在 30°C 水浴 5min；

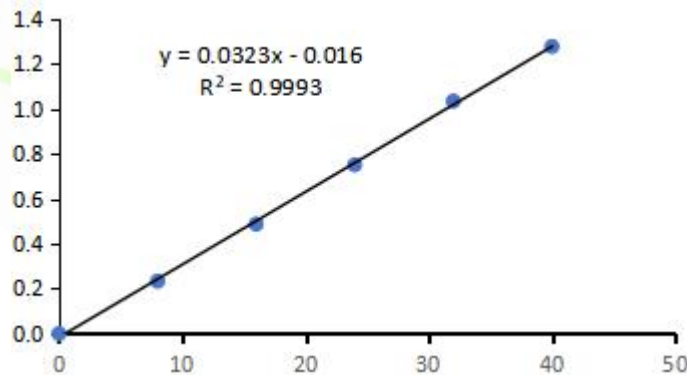
③ 在 1mL 玻璃比色皿（光径 1cm）中依次加入：

试剂名称 (μL)	测定管
样本	40
试剂一	20
试剂二	20
试剂三	30
试剂四	610
混匀, 30°C 条件下孵育 10min	
试剂五	40
混匀, 30°C 条件下, 1min 时于 450nm 处读取吸光值 A1, 6min 时读取 A2, $\Delta\text{A}=\text{A2}-\text{A1}$ 。	

【注】：1. 若 ΔA 过小，可以延长反应时间 T（如：16min 或更长）再读取 A2，或增加样本量 V1（如增至 80 μL ，则试剂四相应减小），重新调整的反应时间 T 和 V1 需代入计算公式重新计算。
 2. 若 A2 值大于 1.5，可缩减反应时间 T（如：3min 或更短）再读取 A2，或减少样本量 V1（如减至 20 μL ，则试剂四相应增加），重新调整的反应时间 T 和 V1 需代入计算公式重新计算。

五、结果计算：

1、标准曲线方程： $y = 0.0323x - 0.016$, x 是标准品摩尔质量：nmol, y 是 ΔA 。



2、按样本蛋白浓度计算：

单位定义：每毫克组织蛋白每分钟使 1nmol NADP⁺转换成 1nmol NADPH 为一个酶活单位。

$$\text{GPa}(\text{nmol/min/mg prot}) = [(\Delta\text{A} + 0.016) \div 0.0323] \div (\text{V1} \times \text{Cpr}) \div \text{T} = 154.8 \times (\Delta\text{A} + 0.016) \div \text{Cpr}$$

3、按样本鲜重计算：

单位定义：每克组织每分钟使 1nmol NADP⁺转换成 1nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

$$\text{GPa}(\text{nmol/min/g 鲜重}) = [(\Delta\text{A} + 0.016) \div 0.0323] \div (\text{W} \times \text{V1} \div \text{V}) \div \text{T} = 154.8 \times (\Delta\text{A} + 0.016) \div \text{W}$$

4、按细胞数量计算：

单位定义：每 10^4 个细胞每分钟使 1nmol NADP⁺转换成 1nmol NADPH 定义为一个酶活单位。

$$\text{GPa}(\text{nmol/min}/10^4 \text{ cell}) = [(\Delta\text{A} + 0.016) \div 0.0323] \div (500 \times \text{V1} \div \text{V}) \div \text{T} = 0.31 \times (\Delta\text{A} + 0.016)$$

5、按液体体积计算：

单位定义：每毫升液体每分钟使 1nmol NADP⁺转换成 1nmol NADPH 定义为一个酶活单位。

$$GPa(\text{nmol/min/mL}) = [(\Delta A + 0.016) / 0.0323] \div V1 \div T = 154.8 \times (\Delta A + 0.016)$$

V---加入提取液体积， 1 mL; V1---加入样本体积， 0.04 mL;

W---样本质量， g。 T---反应时间， 5min; 500---细胞数量， 万；

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 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），标准品母液浓度为 1nmol/μL。将母液用蒸馏水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. nmol/μL。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：

标品浓度 nmol/μL	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 依据加样表操作，根据结果，以各浓度吸光值减去 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	40	
蒸馏水		40
试剂一	20	20
试剂二	20	20
试剂三	30	30
试剂四	610	610
混匀， 30°C 条件下孵育 10min		
试剂五	40	40
混匀， 30°C 条件下， 于 450nm 处读取吸光值 A, △A=A 测定-0 浓度管。		