

## $\alpha$ -淀粉酶 ( $\alpha$ -amylase, $\alpha$ -AL) 试剂盒说明书

(货号: G0510F 分光法 24 样)

### 一、产品简介:

淀粉酶包括 $\alpha$ -淀粉酶 (EC 3.2.1.1) 和 $\beta$ -淀粉酶 (EC 3.2.1.2)。淀粉酶催化淀粉水解生成还原糖, 是生物体利用淀粉进行碳水化合物代谢的初级反应。本试剂盒采用 70°C 加热钝化 $\beta$ -淀粉酶来检测 $\alpha$ -淀粉酶的活力。即 $\alpha$ -淀粉酶催化淀粉水解生成的还原糖能使 3,5-二硝基水杨酸生成棕红色得 3-氨基-5-硝基水杨酸, 在 540 nm 有吸收峰; 通过测定 540 nm 吸光度增加速率, 计算淀粉酶活性。

### 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 30mL×1 瓶	4°C 保存	
试剂一	液体 6mL×1 瓶	4°C 保存	若有沉淀析出, 需 70°C 加热溶解后再用。
试剂二	液体 24mL×1 瓶	4°C 保存	
标准品	粉剂 mg×1 支	4°C 保存	若重新做标曲, 则用到该试剂。

### 三、所需仪器和用品:

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm)、恒温水浴锅、台式离心机、可调式移液器、研钵。

### 四、 $\alpha$ -淀粉酶 ( $\alpha$ -AL) 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:

- ① 组织样本: 组织样本: 称取约 0.2g 组织 (水分充足的样本可取 1g), 加入 1mL 经预冷的 95%乙醇冰浴匀浆, 4°C 放置 10min; 12000rpm, 4°C 离心 5min; 弃上清, 留沉淀, 向沉淀中加入经预冷的 80%乙醇混匀, 4°C 放置 10min; 12000rpm, 4°C 离心 5min; 弃上清, 留沉淀。再向沉淀中加入 1mL 经预冷提取液, 涡旋混匀, 4°C 放置 10min; 12000rpm, 4°C 离心 10min; 留上清, 弃沉淀。上清液置冰上待测。
- ② 细菌/培养细胞: 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 20% 或 200W, 超声 3s, 间隔 10s, 重复 30 次); 在室温下放置提取 20min, 每隔 5min 振荡 1 次, 使其充分提取; 12000rpm, 4°C 离心 10min, 上清液置冰上待测。

**【注】:** 若增加样本量, 可按照细菌或细胞数量 ( $10^4$  个): 提取液体积 (mL) 为 500: 1 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 分光光度计预热 30min 以上, 调节波长到 540 nm, 蒸馏水调零。
- ② 试剂一和试剂二 40°C 预热 10min。
- ③ 在 EP 管中依次加入:

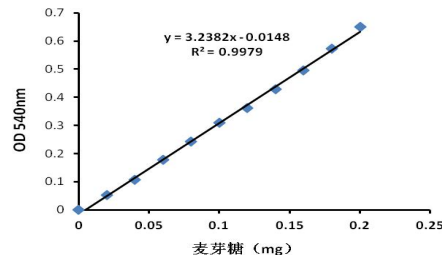
试剂 ( $\mu$ L)	测定管	对照管
$\alpha$ -淀粉酶上清液	200	200
70°C 水浴 15min 左右, 流水冷却。		
蒸馏水		200
试剂一	200	
40°C 恒温水浴中准确保温 5min。		
试剂二	450	450

混匀, 95°C水浴 5min, 流水冷却, 全部转移至 1mL 的玻璃比色皿中, 540nm 处读取吸光值 A,  $\Delta A = A$  测定管-A 对照管(每个测定管需设一个对照管)。

- 【注】1. 若 $\Delta A$  在零附近如低于 0.01, 可增加样本取样质量 W, 或增加样本加样量 V1 (如由 200 $\mu$ L 增至 300 $\mu$ L, 则试剂二相应减少, 保持总体积不变), 或延长反应时间 T (如由 5min 增至 20min), 则改变后的 W 和 V1 和 T 需代入计算公式重新计算。
2. 若 $\Delta A$  值大于 1, 则可减少加样体积 V1 (如由 20 $\mu$ L 减至 50 $\mu$ L, 另补加 150 $\mu$ L 蒸馏水), 或者单独对 $\alpha$ -淀粉酶上清液用蒸馏水稀释后再取 200 $\mu$ L 加样测定。则改变后的 V1 和稀释倍数 D 代入公式重新计算。

## 五、结果计算:

- 1、标准曲线方程:  $y = 3.2382x - 0.0148$ ; x 为标准品质量 (mg), y 为吸光值 $\Delta A$ 。



- 2、按照样本质量计算:

单位定义: 每克组织每分钟催化产生 1 $\mu$ g 麦芽糖定义为 1 个酶活力单位。

$$\alpha\text{-淀粉酶活性}(\mu\text{g}/\text{min}/\text{g 鲜重}) = [(\Delta A_{\alpha\text{-淀粉酶}} + 0.0148) \div 3.2382 \times 10^3] \div (W \times V1 \div V) \div T$$

$$= 308.8 \times (\Delta A_{\alpha\text{-淀粉酶}} + 0.0148) \div W$$

- 3、按照蛋白质含量计算:

单位定义: 每毫克组织蛋白每分钟催化产生 1 $\mu$ g 麦芽糖定义为 1 个酶活性单位。

$$\alpha\text{-淀粉酶活性}(\mu\text{g}/\text{min}/\text{mg prot}) = [(\Delta A_{\alpha\text{-淀粉酶}} + 0.0148) \div 3.2382 \times 10^3] \div (V1 \div V \times \text{Cpr}) \div T$$

$$= 308.8 \times (\Delta A_{\alpha\text{-淀粉酶}} + 0.0148) \div \text{Cpr}$$

- 4、按细菌/细胞密度计算:

单位定义: 每 1 万个细菌或细胞每分钟催化产生 1 $\mu$ g 麦芽糖定义为 1 个酶活性单位。

$$\alpha\text{-淀粉酶活性}(\mu\text{g}/\text{min}/\text{mg prot}) = [(\Delta A_{\alpha\text{-淀粉酶}} + 0.0148) \div 3.2382 \times 10^3] \div (V1 \div V \times 500) \div T$$

$$= 0.62 \times (\Delta A_{\alpha\text{-淀粉酶}} + 0.0148)$$

- 5、液体样本中 $\alpha$ -淀粉酶活性计算:

单位定义: 每毫升每分钟催化产生 1 $\mu$ g 麦芽糖定义为 1 个酶活性单位。

$$\alpha\text{-淀粉酶活性}(\mu\text{g}/\text{min}/\text{mL}) = [(\Delta A_{\alpha\text{-淀粉酶}} + 0.0148) \div 3.2382 \times 10^3] \div V1 \div T$$

$$= 308.8 \times (\Delta A_{\alpha\text{-淀粉酶}} + 0.0148)$$

V---提取液总体积, 1 mL;

V1---加入反应体系中样本体积, 200 $\mu$ L = 0.2mL;

W---样本质量, g;

T---反应时间, 5min;

500---细菌或细胞总数, 500 万;

D---稀释倍数, 未稀释即为 1;

Cpr---样本蛋白质浓度, mg/mL; 建议使用本公司的 BCA 蛋白含量测定试剂盒。

附: 标准曲线制作过程:

- 1 制备标准品母液 (1mg/mL): 向标准品 EP 管里面加入 1mL 蒸馏水 (母液需在两天内用且-20°C保存)。
- 2 把母液稀释成六个浓度梯度的标准品: 0, 0.2, 0.4, 0.6, 0.8, 1. mg/mL。
- 3 200 $\mu$ L 标准品+200 $\mu$ L 蒸馏水+450 $\mu$ L 试剂二, 混匀, 95 度水浴 5min, 流水冷却, 全部转移至 1mL 的玻璃比色皿中, 540nm 处读取吸光值, 以标准品质量为横坐标, 吸光度值为纵坐标, 即可制作标准曲线。