

结合态淀粉合成酶 (Granule-bound starch synthase, GBSS) 试剂盒 (货号: G0538F 分光法 48 样)

一、产品简介:

结合态淀粉合成酶 GBSS (EC 2.4.1.21) 以束缚态存在于淀粉体中, 催化淀粉链的加长反应, 主要负责直链淀粉的合成。GBSS 催化 ADPG 与淀粉引物(葡聚糖)反应, 将葡萄糖分子转移到淀粉引物上, 同时生成 ADP, 通过反应体系中添加的酶促混合物依次催化 NADP⁺ 还原为 NADPH, 且 NADPH 生成量与前一步反应中 ADP 生成量成正比。

传统方法是通过检测 340nm 下 NADPH 增加量, 但该方法检测灵敏度低, 且易受到色素(如绿色叶片)干扰, 本试剂盒提供一种简单, 灵敏, 快速的测定方法: 该酶促过程产生的 NADPH 与特异的显色探针反应生成有色物质, 通过在 450nm 下检测该有色物质的增加速率, 进而计算出 GBSS 酶活性大小。

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	液体 120mL×1 瓶	4°C保存	
试剂一	液体 90mL×1 瓶	4°C保存	
试剂二	液体 6.5 mL×1 瓶	4°C保存	呈分散状态, 用前务必摇匀, 即可使用。
试剂三	粉体 mg×1 支	4°C保存	临用前甩几下使试剂落入底部, 再加 1.1 mL 的蒸馏水溶解备用。
试剂四	粉体 mg×1 瓶	4°C保存	临用前甩几下使试剂落入底部, 再加 6.5 mL 的试剂一溶解备用。
试剂五	粉体 mg×1 瓶	4°C保存	临用前甩几下使试剂落入底部, 再加 41mL 的试剂一溶解备用。
试剂六	粉体 mg×1 支	4°C保存	临用前甩几下使试剂落入底部, 再加 4.5mL 蒸馏水溶解备用。
试剂七	液体 4.2mL×1 瓶	4°C保存	
标准品	粉剂 mg×1 支	-20°C保存	若重新做标曲, 则用到该试剂。

三、所需的仪器和用品:

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

四、结合态淀粉合成酶 (GBSS) 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:

称取约 0.1g 组织(水分多的样本可取 0.5g), 加入 1mL 提取液, 进行冰浴匀浆。12000rpm, 4°C离心 10min, 弃上清, 在沉淀中加入 1mL 提取液充分混匀, 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、上机检测:

- ① 可见分光光度计预热 30min 以上, 设定温度 25°C, 调节波长至 450nm, 蒸馏水调零。
- ② 所有试剂解冻至室温(25°C), 在 EP 管中依次加入:

试剂名称(μL)	测定管	对照管
样本(悬浮液)	80	80
试剂一	280	300
试剂二(用前务必摇匀)	60	60
试剂三	20	
试剂四	60	60

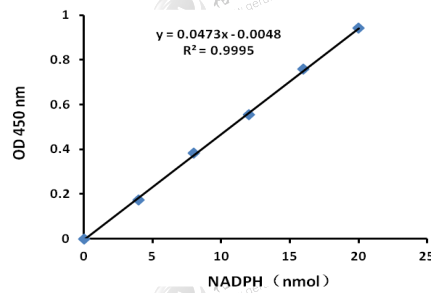
混匀, 30°C反应 20min, 沸水浴(95-100°C)2min, 12000rpm,
4°C离心 10min, 上清液待测。

③ 显色反应, 在 1mL 玻璃比色皿 (光径 1cm) 中依次加入:

上清液	300	300
试剂五	380	380
试剂六	40	40
试剂七	40	40
混匀, 室温 (25°C) 孵育 15min, 立即于 450nm 处读取吸光值。 $\Delta A = A_{\text{测定}} - A_{\text{对照}}$ (每个样本需做一个样本自身对照)。		

五、结果计算:

1、标准曲线方程: $y = 0.0473x - 0.0048$, x 是 NADPH 摩尔质量: nmol, y 是 ΔA 。



2、按样本蛋白浓度计算:

酶活定义: 每毫克组织蛋白每分钟催化产生 1nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

$$\text{GBSS}(\text{nmol}/\text{min}/\text{mg prot}) = [(\Delta A + 0.0048) \div 0.0473 \times (V3 \div V2)] \div (Cpr \times V1) \div T \times D$$

$$= 22 \times (\Delta A + 0.0048) \div Cpr \times D$$

3、按照样本鲜重计算:

酶活定义: 每克组织每分钟催化产生 1nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

$$\text{GBSS}(\text{nmol}/\text{min}/\text{g 鲜重}) = [(\Delta A + 0.0048) \div 0.0473 \times (V3 \div V2)] \div (W \times V1 \div V) \div T \times D$$

$$= 22 \times (\Delta A + 0.0048) \div W \times D$$

V---加入提取液体积, 1mL; V1---加入样本体积, 0.08mL; V2---上清液体积, 300 μ L;

V3---反应体系总体积, 500 μ L; T---反应时间, 20min; W---样本质量;

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 制备标准品母液 (1nmol/ μ L): 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)。
- 2 把母液稀释成六个浓度梯度的标准品: 0, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4, 0.5. nmol/ μ L。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3 40 μ L 的标准品 + 680 μ L 试剂一 + 40 μ L 试剂七, 混匀, 10min 后, 于 450nm 处读取吸光值, 根据结果即可制作标准曲线。