

淀粉分支酶（Starch branching enzyme, SBE）试剂盒说明书

（货号：G0539F 分光法 24 样）

一、产品简介：

淀粉分支酶（SBE, EC 2.4.1.18）是参与支链淀粉合成的关键酶之一，在淀粉生物合成、优质农作物品种选育和品质遗传改良研究中具有重要意义。

SBE 可使底物含量减少，从而降低底物与碘显色剂形成的在 660nm 有最大吸收峰的蓝色复合物，一定时间内吸光度下降的百分率可以反映 SBE 酶活性的大小。

二、试剂盒组分与配制：

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 30mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	液体 8mL×1 瓶	4℃保存	
试剂二	粉体 mg×2 支	室温保存	临用前甩几下，使试剂落入底部，每支加 1.6mL 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。
试剂三	液体 30mL×1 瓶	4℃保存	
试剂四	液体 1.5mL×1 支	4℃保存	

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、蒸馏水。

四、淀粉分支酶（SBE）活性测定：

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（水分充足可适当增加样本取样质量），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 660nm，蒸馏水调零。

② 试剂一和二可提前于 37 度水浴锅孵育 15-30min。

③ 在 EP 管中依次加入：

试剂名称 (μL)	测定管	对照管	空白管 (仅做一次)
样本	15	15	
蒸馏水		75	15
试剂一	150	150	150
试剂二	75		75
37℃孵育 10min，沸水浴 5min，流水冷却至室温。			
试剂三	600	600	600
试剂四	30	30	30
混匀，显色 10min 后，全部澄清液体（若浑浊可离心后取上清测定）转移至 1mL 玻璃比色皿（光径 1cm）中，于 660nm 处读取吸光值 A， $\Delta A = A_{\text{空白}} - (A_{\text{测定}} - A_{\text{对照}})$ （每个测定管需设一个对照管）。			

五、结果计算：

1、按照蛋白浓度计算：

酶活定义：以波长 660nm 的吸光度下降百分率表示，每毫克蛋白每降低 1% 碘蓝值为一个酶活性单位。

$$\text{SBE 活性(U/mg prot)} = \Delta A / A_{\text{空白}} \times 100\% \div (V1 \times C_{\text{pr}}) \times D = 66.67 \times \Delta A / A_{\text{空白}} \div C_{\text{pr}} \times D$$

2、按照样本鲜重计算：

酶活定义：以波长 660nm 的吸光度下降百分率表示，每克组织每降低 1% 碘蓝值为一个酶活性单位。

$$\text{SBE 活性(U/g 鲜重)} = \Delta A / A_{\text{空白}} \times 100\% \div (W \times V1 \div V) \times D = 66.67 \times \Delta A / A_{\text{空白}} \div W \times D$$

V---加入提取液体积，1 mL； V1---加入样本体积，0.015mL；

W---样本质量，g； 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 蛋白含量检测试剂盒。