

Glycogen Synthase Activity Kit

糖原合酶（GCS）试剂盒说明书

货号：G0562F | 方法：紫外分光法 | 规格：48 样

一、产品简介：

糖原合酶（GCS，EC 2.4.1.11）将 UDP-G 糖基加到葡萄糖残基上，以 α -1, 4-糖苷键相连延长糖链，GCS 是糖原合成的限速酶，对糖代谢和血糖稳态的维持具有重要作用。

GCS 催化 UDPG 和葡萄糖残基生成糖原和 UDP，丙酮酸激酶和乳酸脱氢酶的逐一作用下，使 NADH 氧化为 NAD⁺，通过检测 NADH 在 340nm 处的下降量来计算 GCS 酶活大小。

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 mg×1 支	-20°C 保存	临用前甩几下使粉剂落入底部，再加 2.5mL 蒸馏水充分溶解备用。
试剂二	粉剂 mg×4 支	-20°C 保存	每支用前甩几下使试剂落入底部，再加 0.3mL 的蒸馏水溶解备用。用不完的试剂分装后 -20°C 保存，禁止反复冻融，三天内用完。
试剂三	粉剂 mg×2 支	-20°C 保存	临用前甩几下使粉剂落入底部，每支再加 0.6mL 蒸馏水充分溶解备用，可分装冻存。
试剂四	粉剂 mg×2 支	-20°C 保存	临用前甩几下使粉剂落入底部，每支再加 0.6mL 蒸馏水充分溶解备用，可分装冻存，禁止反复冻融。
试剂五	液体 30mL×1 瓶	4°C 保存	
试剂六	粉剂 mg×1 支	-20°C 保存	临用前甩几下使粉剂落入底部，再加 1.2mL 蒸馏水充分溶解备用。

三、所需的仪器和用品：

紫外分光光度计、1mL 石英比色皿（光径 1cm）、台式离心机、可调式移液器、研钵

四、糖原合酶（GCS）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：

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 (10⁴): 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 紫外分光光度计预热 30min 以上, 设置温度 30°C, 调节波长至 340nm, 蒸馏水调零。

② 试剂放在 30°C 水浴 5-15min;

③ 试剂一和三和四和五可按照 10:10:10:130 比例配成混合液 (一枪加 160μL) (用多少配多少, 现配现用), 在 1mL 石英比色皿 (光径 1cm) 中依次加入:

试剂名称 (μL)	测定管
样本	40
试剂一	40
试剂二	20
试剂三	20
试剂四	20
试剂五	580
混匀, 30°C 下孵育 5min。	
试剂六	20
混匀, 30°C 下, 2min 时于 340nm 处读取吸光值 A1, 12min 时读取 A2, ΔA=A1-A2。	

注意: 本操作流程适用于绝大多数常规样本检测, 实验条件可根据实际样本状态适度微调;

针对特殊类型样本, 我司技术支持可提供专属优化建议。

五、结果计算:

1、按样本蛋白浓度计算:

单位定义: 每毫克组织蛋白每分钟消耗 1nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

$$GCS(\text{nmol}/\text{min}/\text{mg prot}) = [\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V_2 \times 10^9] \div (V_1 \times C_{pr}) \div T = 297.4 \times \Delta A \div C_{pr}$$

2、按样本鲜重计算:

单位定义: 每克组织每分钟消耗 1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

$$GCS(\text{nmol}/\text{min}/\text{g 鲜重}) = [\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V_2 \times 10^9] \div (W \times V_1 \div V) \div T = 297.4 \times \Delta A \div W$$

3、按细胞密度计算:

单位定义: 每 1 万个细胞每分钟消耗 1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

$$GCS(\text{nmol}/\text{min}/10^4 \text{ cell}) = [\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V_2 \times 10^9] \div (500 \times V_1 \div V) \div T = 0.595 \times \Delta A$$

4、按液体体积计算:

单位定义: 每毫升液体每分钟消耗 1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

$$GCS(\text{nmol}/\text{min}/\text{mL}) = [\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V_2 \times 10^9] \div V_1 \div T = 297.4 \times \Delta A$$

ε---NADH 摩尔消光系数, 6.22×10³ L/mol/cm; d---光径, 1cm;

V---加入提取液体积, 1 mL;

V1---加入样本体积, 0.04mL;

V2---反应体系总体积, 7.4×10⁻⁴ L;

T---反应时间, 10 min;

W---样本质量, g;

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。