

## 糖化酶(Glucoamylase)试剂盒说明书

分光光度法 50 管/24 样

**注 意：**正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。

**测定意义：**

糖化酶，即葡萄糖淀粉酶（EC3.2.1.3），又称 $\gamma$ -淀粉酶，是一种外切型糖苷酶，它从淀粉的非还原性末端水解 $\alpha$ -1,4 糖苷键和 $\alpha$ -1,6 糖苷键，将淀粉完全水解为葡萄糖，因此广泛的应用于酒精、白酒、抗生素、氨基酸、有机酸，甘油，淀粉糖等工业中，是我国重要的工业酶制剂之一。

**测定原理：**

糖化酶水解可溶性淀粉生成葡萄糖，与 3,5-二硝基水杨酸生成红棕色化合物，在 540nm 处有最大光吸收，在一定范围内反应液颜色深浅与葡萄糖的量成正比，可测定计算得糖化酶的活力。

**自备实验用品及仪器：**

天平、低温离心机、可见分光光度计、1 mL 玻璃比色皿、恒温水浴锅。

**试剂组成和配制：**

提取液：液体 50mL×1 瓶，4℃保存。

试剂一：液体 25mL×1 瓶，4℃保存。

试剂二：液体 25mL×1 瓶，4℃避光保存。

**酶液提取：**

- 组织：按照质量 (g): 提取液体积(mL) 为 1: 5~10 的比例 (建议称取约 0.1g, 加入 1mL 提取液) 加入提取液，冰浴匀浆后于 4℃, 10000g 离心 10min, 取上清置于冰上待测。
- 细胞：按照细胞数量 ( $10^4$  个): 提取液体积 (mL) 为 500~1000: 1 的比例 (建议 500 万细胞加入 1mL 提取液)，冰浴超声波破碎细胞 (功率 300w, 超声 3 秒, 间隔 7 秒, 总时间 3min); 然后 4℃, 10000g 离心 10min, 取上清置于冰上待测。
- 培养液或其它液体：直接检测。

**测定操作：**

	对照管	测定管
样本 (μL)		50
灭活样本 (μL)	50	
试剂一 (μL)	500	500
充分混匀, 40℃反应 20min		
试剂二 (μL)	450	450
混匀, 沸水浴 5min, 自来水冷却后, 于 1mL 玻璃比色皿, 蒸馏水调零, 测定 540nm 处吸光值 A, $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}$		

**酶活性计算公式:**

标准曲线:  $y = 0.2164x - 0.0182$ ,  $R^2 = 0.9992$

1. 按照蛋白含量计算

**酶活性定义:** 在 40°C, pH4.6 条件下, 每毫克蛋白每分钟分解可溶性淀粉产生 1mg 葡萄糖所需的酶量为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned}\text{糖化酶活性 (U/mg prot)} &= (\Delta A + 0.0182) \div 0.2164 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T \\ &= 2.54 \times (\Delta A + 0.0182) \div C_{\text{pr}}\end{aligned}$$

2. 按照样本质量计算

**酶活性定义:** 在 40°C, pH4.6 条件下, 每克组织每分钟分解可溶性淀粉产生 1mg 葡萄糖所需的酶量为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned}\text{糖化酶活性 (U/g 鲜重)} &= (\Delta A + 0.0182) \div 0.2164 \times V_{\text{反总}} \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T \\ &= 2.54 \times (\Delta A + 0.0182) \div W\end{aligned}$$

3. 按液体体积计算

**酶活性定义:** 在 40°C, pH4.6 条件下, 每毫升培养液每分钟分解可溶性淀粉产生 1mg 葡萄糖所需的酶量为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned}\text{糖化酶活性 (U/mL)} &= (\Delta A + 0.0182) \div 0.2164 \times V_{\text{反总}} \div V_{\text{样}} \div T \\ &= 2.54 \times (\Delta A + 0.0182)\end{aligned}$$

4. 按照细胞数量计算

**酶活性定义:** 在 40°C, pH4.6 条件下, 每  $10^4$  个细胞每分钟分解可溶性淀粉产生 1mg 葡萄糖所需的酶量为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned}\text{糖化酶活性 (U/}10^4\text{cell)} &= (\Delta A + 0.0182) \div 0.2164 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times \text{细胞数量 (万个)} \div V_{\text{样总}}) \div T \\ &= 2.54 \times (\Delta A + 0.0182) \div \text{细胞数量 (万个)}\end{aligned}$$

$V_{\text{反总}}$ : 反应总体积, 0.55mL;  $V_{\text{样}}$ : 反应体系中加入样本体积, 0.05mL;  $V_{\text{样总}}$ : 加入提取液体积, 1mL;  $C_{\text{pr}}$ : 样本蛋白浓度, mg/mL;  $W$ : 样本质量, g;  $T$ : 反应时间, 30min

**注意事项:**

- 灭活样本的制备建议将样本放在沸水浴中煮沸 10min, 以将酶彻底灭活。
- 测定之前进行预实验, 若吸光值较高, 请将样品用提取液进行适当的稀释再测定, 并在计算公式中乘以稀释倍数。