

## 腺苷二磷酸葡萄糖焦磷酸化酶（ADP-glucose pyrophosphorylase,

### AGP）活性测定试剂盒说明书

微量法 100 管/96 样

**注 意：**正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

**测定意义：**

AGP (EC 2.7.7.21) 主要存在于植物中，催化葡萄糖-1-磷酸与 ATP 反应生成淀粉合成的直接前体 ADPG，是植物淀粉生物合成的主要限速步骤。

**测定原理：**

AGP 催化的逆向反应生成 G1P，在反应体系中添加的磷酸己糖变位酶和 6-磷酸葡萄糖脱氢酶依次催化生成 6-磷酸葡萄糖酸和 NADPH，340nm 下测定 NADPH 增加速率，即可计算 AGP 活性。

**需自备的的仪器和用品：**

紫外分光光度计/酶标仪、水浴锅、台式离心机、可调式移液器、微量石英比色皿/96 孔板、研钵、冰和蒸馏水

**试剂的组成和配制：**

提取液：液体 100mL×1 瓶，4℃保存；

试剂一：液体 20mL×1 瓶，4℃保存；

试剂二：粉剂×1 瓶，4℃保存；临用前加入 9mL 蒸馏水充分溶解备用；用不完的试剂分装后-20℃保存，禁止反复冻融；

试剂三：粉剂×1 瓶，-20℃保存；临用前加入 4mL 蒸馏水充分溶解备用；用不完的试剂分装后-20℃保存，禁止反复冻融；

**粗酶液制备：**

按照组织质量 (g): 提取液体积(mL)为 1: 5~10 的比例 (建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 提取液)，进行冰浴匀浆。10000g 4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

**测定步骤：**

1、分光光度计或酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 340nm，蒸馏水调零。

2、试剂一置 30℃保温 10min 以上。

3、在 EP 管中按顺序加入下列试剂

试剂名称 (μL)	测定管
试剂一	50
试剂二	80
样本	10

混匀，30℃保温 15 min，置沸水浴中 1 min (盖紧，防止水分散失)，冰浴迅速冷却后，4000g 4℃离心 5min，

取上清液，在 96 孔板中依次加入下列试剂

上清液	80
试剂一	85
试剂三	35

混匀后，立即于 340 nm 波长下记录初始吸光度 A1 和 2min 后的吸光度 A2，计算  $\Delta A = A2 - A1$ 。

#### AGP 活性计算：

a. 使用微量石英比色皿测定的计算公式如下：

1、按样本蛋白蛋白浓度计算

单位的定义：每 mg 组织蛋白每分钟催化产生 1nmol NADPH 定义为一个酶活性单位。

$$AGP \text{ (nmol/min/mg prot)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T \times \text{稀释倍数}$$

$$= 2813 \times \Delta A \div C_{\text{pr}}$$

此法需要自行测定样本蛋白质浓度。

2、按照样本鲜重计算

单位的定义：每 g 组织每分钟催化产生 1nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

$$AGP \text{ (nmol/min/g 鲜重)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{总}}) \div T \times \text{稀释倍数}$$

$$= 2813 \times \Delta A \div W$$

V 反总：反应体系总体积， $2 \times 10^{-4}$  L;  $\epsilon$ : NADPH 摩尔消光系数， $6.22 \times 10^3$  L / mol / cm; d: 比色皿光径，1cm;

V 样：加入样本体积，0.01mL; V 样总：加入提取液体积，1 mL; T: 反应时间，2 min; 稀释倍数：1.75; Cpr: 样本蛋白质浓度，mg/mL; W: 样本质量。

b. 使用 96 孔板测定的计算公式如下：

1、按样本蛋白蛋白浓度计算

单位的定义：每 mg 组织蛋白每分钟催化产生 1nmol NADPH 定义为一个酶活性单位。

$$AGP \text{ (nmol/min/mg prot)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T \times \text{稀释倍数}$$

$$= 5627 \times \Delta A \div C_{\text{pr}}$$

此法需要自行测定样本蛋白质浓度。

2、按照样本鲜重计算

单位的定义：每 g 组织每分钟催化产生 1nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

$$AGP \text{ (nmol/min/g 鲜重)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{总}}) \div T \times \text{稀释倍数}$$

$$= 5627 \times \Delta A \div W$$

V 反总：反应体系总体积， $2 \times 10^{-4}$  L;  $\epsilon$ : NADPH 摩尔消光系数， $6.22 \times 10^3$  L / mol / cm; d: 96 孔板光径，0.5cm;

V 样：加入样本体积，0.01 mL; V 样总：加入提取液体积，1 mL; T: 反应时间，2 min; 稀释倍数：1.75; Cpr: 样本蛋白质浓度，mg/mL; W: 样本质量。