

淀粉磷酸化酶活性测定说明书

(货号: ADS-W-DF015-48 微板法 48样 有效期: 6个月)

一、指标介绍:

淀粉磷酸化酶是植物组织中降解淀粉的关键酶之一,采用无机磷比色法测定淀粉磷酸 化酶活性。

二、试剂盒的组成和配制:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
提取液	提取液 70mL×1 瓶	4℃保存	4 -
试剂一	粉体 4 支	室温保存	每支: 1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动甩一甩); 2. 每支加 1. 3mL 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。
试剂二	粉体 2 瓶	4℃避 <mark>光保存</mark>	每瓶: 1. 开盖前注意使粉体落入底部(可手动甩一甩); 2. 每支再加 2.6mL 蒸馏水混合溶解,可-20°C分装冻存。
试剂三	液体 10mL×1 瓶	4℃保存	
试剂四	A:粉体 1 瓶 B:液体 2mL×1 瓶	4℃避 <mark>光保存</mark>	1. 临用前加 2.86mL 的 B 液,再加 22.14mL 的蒸馏水,混匀溶解备用; 2. 需避光,现配现用,变蓝色不能使用。
标准品	粉体 1 支	4℃保存	 若重新做标曲,则用到该试剂; 按照说明书中标曲制作步骤进行配制; 溶解后的标品一周内用完。

【注】: 全程操作需无磷环境; 试剂配置最好用新的枪头和玻璃移液器等, 也可以用一次性塑料器皿, 避免磷污染。

三、实验器材:

研钵(匀浆机)、冰盒(制水机)、台式离心机、可调式移液枪、水浴锅(烘箱、培养箱、金属浴)、 96 孔板、离心管、酶标仪、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

四、淀粉磷酸化酶活性检测:

建议先选取 1-3 个差异大的样本(例如不同类型或分组)进行预实验,熟悉操作流程,根据预实验结果确定或调整样本浓度,以防造成样本或试剂不必要的浪费!

1、样本提取:

称取约 0.1g 组织,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、检测步骤:
- ① 酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 700nm
- ② 所有试剂解冻至室温 $(25^{\circ}\mathbb{C})$,或于 $25^{\circ}\mathbb{C}$ 水浴中孵育 $15\min$ 左右。在 EP 管中依次加入:



试剂组分 (μL)	测定管	对照管		
提取液	120	120		
试剂一	40	40		
样本	100			
试剂二	40	40		
混匀, 37℃孵育 20min				
试剂三	100	100		
样本		100		
混匀, 12000rpm, 4°C离心 5min, 上清液待测。				

③ 显色反应:

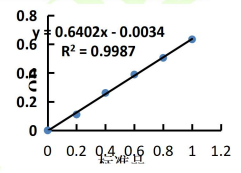
上清液	50	50
试剂四	200	200

混匀, 室温静置 3min, 700nm 下读取各管吸光值, △A=A 测定-A 对照 (每个样本做一个自身对照)。

【注】: 若 \triangle A 小于 0.01,则可增加样本加样体积 V1(如由 100 μ L 增至 200 μ L,则提取液相应减少); 若增加孵育时间 T(如由 20min 增至 60min); 或增加样本取样质量 W(如增至 0.2g)。则改变后的 V1 和 T 和 W 需代入公式重新计算。

五、结果计算:

1、标准曲线方程: y = 0.6402x - 0.0034, x = 20.6402x - 0.0034



2、按蛋白浓度计算:

定义:每小时每毫克组织蛋白分解 ATP 产生 1μ mol 无机磷的量为一个酶活力单位。酶活力(μ mol/h/mg prot)=[(Δ A+0.0034)÷0.6402×V2]÷(V1×Cpr)÷T

= $18.74 \times (\triangle A + 0.0034) \div Cpr$

3、按样本鲜重计算:

定义:每小时每克组织分解 ATP 产生 $1\mu mol$ 无机磷的量为一个酶活力单位。 酶活力 $(\mu mol/h/g$ 鲜重)= $[(\Delta A+0.0034)\div 0.6402\times V2]\div (W\times V1\div V)\div T=18.74\times (\Delta A+0.0034)\div W$

V---加入提取液体积, 1mL; V1---加入样本体积, 0.1mL;

V2---酶促反应总体积, 0.4mL; T---反应时间, 1/3 小时;

W---样本鲜重, g;

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(50μmol/mL): 标准品用 1mL 提取液溶解。(母液需在两天内用)。



- 2 把母液用提取液稀释成六个浓度梯度的标准品: 0,0.2,0.4,0.6,0.8,1. $\mu mol/mL$ 。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3 依据显色反应阶段测定管的加样体系操作,根据结果即可制作标准曲线。

