淀粉脱分支酶(Starch debranching enzyme, DBE)试剂盒说明书

分光光度法 50 管/24 样

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

DBE 能够专一性地裂解支链淀粉的 α -1, 6 糖苷键,产生线性的葡萄糖链,在调整支链淀粉分子的链长方面有重要的作用。

测定原理

采用 3,5-二硝基水杨酸法测定 DBE 催化支链淀粉产生的还原糖,通过测定还原糖含量的变化来计算 DBE 活性。

需自备的的仪器和用品

可见分光光度计、水浴锅、台式离心机、可调式移液器、1mL 玻璃比色皿、研钵、冰、蒸馏水

试剂的组成和配制

提取液: 液体 60mL×1 瓶, 4℃保存:

试剂一:液体 15mL×1 瓶,4℃保存;

试剂二: 粉剂×1 支,4℃保存; 临用前每支加入 6mL 试剂一,充分混匀后备用; 用不完的 试剂 4℃保存;

试剂三:液体 12mL×1 瓶,4℃保存;

试剂四:液体 35mL×1 瓶,4℃保存。

粗酶液提取

按照组织质量(g): 提取液体积(mL)为 1: $5\sim10$ 的比例(建议称取约 0.1g 组织,加入 1mL 提取液),进行冰浴匀浆。15000g 4 \mathbb{C} 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,调节波长到 540 nm,蒸馏水调零。

2、加样表

740.11.64		
试剂名称(μL)	对照管	测定管
95℃水浴 5min 后灭活的样本	200	
粗酶液		200
试剂一	200	
试剂二		200

混匀,37℃准确保温2h

试剂三	200	200
试剂四	600	600

混匀,95℃水浴 5min,于 1mL 玻璃比色皿 540nm 处读取各管吸光值。 \triangle A=A 测定-A 对照。每个测定管需设个一个对照管。

注意: 可以在不同对照管中加入不同样品的粗酶液,然后集中进行 5min 95℃沸水浴处理。 **DBE 活力单位的计算**

标准条件测定回归方程为 y = 3.8458x - 0.165; x 为标准品浓度 (mg/mL), y 为吸光值。

(1) 按照蛋白浓度计算

单位的定义: 每 mg 组织蛋白每 h 催化产生 1mg 葡萄糖定义为一个酶活力单位。

DBE 活力(mg/min/mg prot)=[(ΔA+0.165)÷3.8458×V 反总]÷(V 样×Cpr)÷T

 $=0.26 \times (\Delta A + 0.165) \div Cpr$

(2) 按样本鲜重计算

单位的定义:每 g 组织每分钟催化产生 1mg 葡萄糖定义为一个酶活力单位。 DBE 活力(mg/min/g 鲜重)=[(Δ A+0.165)÷3.8458×V 反总]÷(W× V 样÷V 样总)÷T =0.26× (Δ A+0.165) ÷W

V 反总: 反应体系总体积, 0.4mL; V 样: 加入样本体积, 0.2mL; V 样总: 加入提取液体积, 1 mL; T: 反应时间, 2 h; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量, g。 标准曲线线性范围为 0.1mg/mL-1mg/mL。

ΔA线性范围为 0.01-2。