

## 结合态淀粉合成酶 (Granule-bound starch synthase, GBSS)

### 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：**

GBSS (EC 2.4.1.21) 以束缚态存在于淀粉体中，催化淀粉链的加长反应，主要负责直链淀粉的合成。

**测定原理：**

GBSS 催化 ADPG 与淀粉引物(葡聚糖)反应,将葡萄糖分子转移到淀粉引物上，同时生成 ADP；进一步通过反应体系中添加的丙酮酸激酶、己糖激酶和 6-磷酸葡萄糖脱氢酶依次催化 NADP<sup>+</sup>还原为 NADPH，其中 NADPH 生成量与前一步反应生成的 ADP 数量呈正比，通过 340nm 下测定 NADPH 的增加量，可以计算 GBSS 活性。

**需自备的仪器和用品：**

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×2 瓶，4℃保存；

试剂一：40mL×1 瓶，4℃保存；

试剂二：粉剂×1 瓶，4℃保存；临用前加入 14mL 试剂一充分混匀备用；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，4℃保存；临用前加入 8mL 试剂一充分混匀备用；用不完的试剂分装后-20℃保存，禁止反复冻融；

试剂四：粉剂×1 瓶，4℃保存；临用前加入 10mL 试剂一充分混匀备用；用不完的试剂分装后-20℃保存，禁止反复冻融；

试剂五：液体×1 支，-20℃保存；临用前加入 500 μL 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；

试剂六：粉剂×1 支，-20℃保存；临用前加入 500 μL 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：**

称取 0.1~0.2g 组织（建议称取约 0.1g 组织），加入 1mL 提取液，冰浴中匀浆。10000g，4℃离心 10min，弃上清，在沉淀中加入 1mL 提取液充分混匀，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、在 EP 管中按顺序加入下列试剂

试剂名称 ( $\mu\text{L}$ )	测定管
样本	75
试剂二	135

混匀, 30℃保温 20 min, 置沸水浴中 1 min (盖紧, 防止水分散失), 冰浴冷却

试剂三	75
混匀, 30℃保温 30 min, 置沸水浴中 1 min (盖紧, 防止水分散失), 冰浴冷却, 10000g 4℃离心 10min, 取上清液 (如果一次性测定样本较多, 可以将试剂四、五和六按比例配成混合液)	
上清液	150
试剂四	100
试剂五	5
试剂六	5

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

**注意:** 试剂二如有沉淀, 加入之前要使之充分溶解混匀。

#### GBSS 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 定义为一个酶活力单位。

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

$$= 529 \times \Delta\text{A} \div C_{\text{pr}}$$

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。

$$\text{GBSS 活性 (nmol/min/g 鲜重)} = [\Delta\text{A} \times V_{\text{反总}} \div (\varepsilon \times d) \times 10^9] \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{总}}) \div T \times \text{稀释倍数} = 529 \times \Delta\text{A} \div W$$

$V_{\text{反总}}$ : 反应体系总体积,  $2.6 \times 10^{-4}$  L;  $\varepsilon$ : NADPH 摩尔消光系数,  $6.22 \times 10^3$  L / mol / cm;  $d$ : 比色皿光径,

1cm;  $V_{\text{样}}$ : 加入样本体积, 0.075 mL;  $V_{\text{总}}$ : 加入提取液体积, 1 mL;  $T$ : 反应时间, 2 min; 稀释倍数:

1.9;  $C_{\text{pr}}$ : 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 定义为一个酶活力单位。

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

$$= 1059 \times \Delta\text{A} \div C_{\text{pr}}$$

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。

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

$$= 1059 \times \Delta\text{A} \div W$$

$V_{\text{反总}}$ : 反应体系总体积,  $2.6 \times 10^{-4}$  L;  $\varepsilon$ : NADPH 摩尔消光系数,  $6.22 \times 10^3$  L / mol / cm;  $d$ : 96 孔板光径,

0.5cm;  $V_{\text{样}}$ : 加入样本体积, 0.075 mL;  $V_{\text{总}}$ : 加入提取液体积, 1 mL;  $T$ : 反应时间, 2 min; 稀释倍数:

1.9;  $C_{\text{pr}}$ : 样本蛋白质浓度, mg/mL;  $W$ : 样本质量。