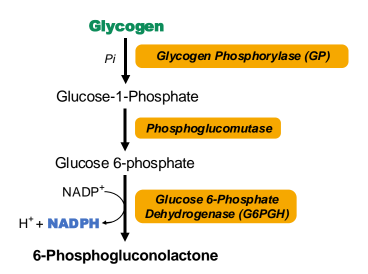


糖原磷酸化酶 b(GPb)活性检测试剂盒 Glycogen Phosphorylase b (GPb) Activity Assay Kit



北京盒子生工科技有限公司 Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.





















Catalog Number **AKSU074U**Storage Temperature **-20°C**Size **50T/24S**

Ultraviolet Spectrophotometry

糖原磷酸化酶 b (GPb) 活性检测试剂盒

Glycogen Phosphorylase b (GPb) Activity Assay Kit

一、产品描述

糖原磷酸化酶 (GP) 是糖原分解代谢的关键酶, 使糖原分子从非还原端逐个断开 α -1,4-糖苷键移去葡萄糖基, 释放 1-磷酸葡萄糖, 直至临近糖原分子 α -1,6-糖苷键分支点前 4 个葡萄糖基处, 糖原磷酸化酶分为有活性的糖原磷酸化酶 a (GPa) 和无活性的糖原磷酸化酶 b (GPb) 两种形式, GPb 在一定浓度的腺苷酸(5'-AMP)存在下可被激活。

糖原磷酸化酶 b 催化糖原和无机磷产生葡萄糖残基和 1-磷酸葡萄糖,磷酸葡萄糖变位酶和 6-磷酸葡萄糖脱氢酶进一步依次催化 NADP 还原生成 NADPH, NADPH 在 340 nm 处具有特征吸收峰,通过吸光值的变化率即可表征 GP 总活性,添加一定浓度的腺苷酸 (5'-AMP) 时测定 GP (GPa+GPb) 总活性,未添加腺苷酸 (5'-AMP) 时测定 GPa 活性,通过差值计算即可获得 GPb 的活性。

二、产品内容

名	称	试剂规格	储存条件	使用说明及注意事项
提取液		液体 60 mL×1 瓶	4℃保存	-
试剂一		粉剂×1 支	-20℃避光保存	使用前加入 2.5 mL 蒸馏水充分溶解 (分装后-20℃保存,避免反复冻融)
试剂二		粉剂×1 支	-20℃避光保存	使用前加入 2.5 mL 蒸馏水充分溶解 (分装后-20℃保存,避免反复冻融)
试剂三		粉剂×1 支	-20℃避光保存	使用前加入 1.25 mL 蒸馏水充分溶解 (分装后-20℃保存,避免反复冻融)
试剂四	组分A	液体 40 mL×1 瓶	4℃保存	将组分 B 加入组分 A 中充分溶解
	组分 B	粉剂×1 瓶	-20℃避光保存	(分装后-20℃保存,避免反复冻融)

三、产品使用说明

测定过程中所需要的仪器和试剂:紫外分光光度计、1 mL 石英比色皿 (光径 10 mm)、研钵/匀 浆器、可调式移液器/多道移液器、台式离心机、恒温水浴/培养箱和蒸馏水。

1.粗酶液的制备(可根据预实验结果适当调整样本量和比例)

按照组织质量(g): 提取液体积(mL)为1:(5-10)的比例(建议称取0.1g组织,加入1mL提取液)处理样品,冰浴匀浆,4°C10000g离心10min,取上清即为**粗酶液**,置于冰上待测。

Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd.



2.测定步骤

- ①紫外分光光度计预热 30 min 以上,调节波长至 340 nm,蒸馏水调零。
- ②试验前将试剂一、试剂二、试剂三和试剂四 37℃预热 5 min。
- ③在1mL 石英比色皿中依次加入下列试剂:

试剂	测定组 1 (μL)	测定组 2 (μL)
粗酶液	50	50
试剂一	50	50
试剂二	50	50
蒸馏水	50	-
试剂三	-	50
试剂四	800	800

吸光值测定: ①充分混匀并立即开始计时,测定 5 min 时 340 nm 处吸光值,记为 A 测定 1 和 A 测定 2; ②测定 10 min 时 340 nm 处吸光值,记为 B 测定 1 和 B 测定 2; ③计算 Δ AGPa=B 测定 1-A 测定 1, Δ AGP=B 测定 2-A 测定 2。

3.糖原磷酸化酶 b (GPb) 活性计算

①按组织蛋白浓度计算

单位定义: 每 mg 组织蛋白每分钟生成 1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

GPb(U/mg prot) =
$$\frac{(\Delta AGP - \Delta AGPa) \times V \cancel{E} \cancel{E} \times 10^6}{\epsilon \times d \times Cpr \times V \cancel{F} \times T} = \frac{1286 \times (\Delta AGP - \Delta AGPa)}{Cpr}$$

②按组织样本质量计算

单位定义:每g组织每分钟生成1nmolNADH定义为一个酶活力单位。

GPb(U/g) =
$$\frac{(\Delta AGP - \Delta AGPa) \times V \cancel{E} \cancel{S} \times V \cancel{F} \cancel{S} \times 10^6}{\text{s} \times \text{d} \times \text{W} \times V \cancel{F} \times \text{T}} = \frac{643 \times (\Delta AGP - \Delta AGPa)}{\text{W}}$$

注释: V样: 反应体系中加入粗酶液的体积, 0.05 mL; V 样总: 粗酶液总体积, 1 mL; V 反总: 反应体系总体积, 1 mL; ε: NADH 摩尔消光系数, 6.22×10³ L/mol/cm; d: 1 mL 石英比色皿光径, 1 cm; Cpr: 样本蛋白浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; T: 反应时间, 5 min。

四、注意事项

- ①准确在 5 min 和 10 min 处完成吸光值测定,以确保实验结果的准确性和重复性;
- ②为保证结果准确且避免试剂损失,测定前请仔细阅读说明书(以实际收到说明书内容为准),确认试剂储存和准备是否充分,操作步骤是否清楚,且务必取2-3个预期差异较大的样本进行预测定,过程中问题请您及时与工作人员联系。

For Research Use Only. Not for Use in Diagnostic Procedures.

boxbio

Manufactured and Distributed by

Beijing Boxbio Science & Technology Co., Ltd. Liandong U Valley, Tongzhou District, Beijing, China TEL: 400-805-8228

E-MAIL: techsupport@boxbio.cn Copyright © 2020 Boxbio, All Rights Reserved.

















