

结合态淀粉合成酶 (GBSS) 活性检测试剂盒说明书

产品货号	产品名称	包装规格	测定方法
PMHD1-M48	结合态淀粉合成酶 (GBSS)活性检测试剂盒	48T	微量法
PMHD1-M96		96T	

一、测定意义：

结合态淀粉合成酶 (GBSS) 活性测定是剖析直链淀粉合成途径的核心方法，其活性高低直接决定直链淀粉合成速率与含量，对解析作物淀粉品质形成机制、改良粮食营养与加工特性、优化工业淀粉原料属性，以及探索淀粉代谢紊乱疾病的分子机理具有重要意义。

二、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⁺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。

三、试剂组成：

试剂名称	试剂装量(48T)	试剂装量(96T)	保存条件
提取液	液体 60mL×1 瓶	液体 110mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂一	液体 10mL×1 瓶	液体 16mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂二 A	粉剂 ×1 瓶	粉剂 ×2 瓶	2-8℃保存
试剂二 B	粉剂 ×1 支	粉剂 ×2 支	-20℃保存
试剂二 C	粉剂 ×1 支	粉剂 ×2 支	-20℃保存
试剂二的配制： 临用前取1瓶试剂二A加入8mL试剂一，缓慢加热，逐渐升温至煮沸使其溶解，冷却后加入试剂二B和试剂二C混合溶解，-20℃分装保存2周，避免反复冻融。			
试剂三 A	液体 5mL×1 瓶	液体 12mL×1 瓶	2-8℃保存
试剂三 B	粉剂 ×1 瓶	粉剂 ×2 瓶	2-8℃保存
试剂三的配制： 临用前试剂三B加入试剂三A溶解备用，-20℃分装保存4周，避免反复冻融。			
试剂四	液体16μL×1支	液体30μL×1支	-20℃保存
试剂四的配制： 临用前先离心，取7μL试剂四加入2.24 mL溶解好的试剂三混合备用（约14T），现用现配，也可根据样本量按比例配			

制。			
试剂五 A	液体9mL×1瓶	液体18mL×1瓶	2-8℃保存
试剂五 B	粉剂 ×1 瓶	粉剂 ×2 瓶	2-8℃保存
试剂五 C	粉剂 ×1 支	粉剂 ×2 支	2-8℃保存
试剂五的配制： 临用前取试剂五B和试剂五C加入试剂五A溶解备用，20℃分装保存4周，避免反复冻融。			
试剂六	粉剂 ×2 支	粉剂 ×3 支	-20℃保存
试剂六的配制： 临用前取1支加入208 μL蒸馏水充分溶解，-20℃分装保存2周，避免反复冻融。			
试剂七	粉剂 ×1 支	粉剂 ×1 支	-20℃保存
试剂七的配制： 临用前加入2mL蒸馏水，用不完的试剂-20℃分装保存8周，避免反复冻融。			

四、操作步骤：

样本前处理

取一定量植物组织擦净水分及杂质，剪碎后放入研钵，加入液氮，研磨成粉状后转移出来，然后准确称重，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)，旋涡混匀抽提 3-5 分钟或者使用组织破碎仪冰浴提取，8000g，4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

测定步骤

1、酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 340nm。

2、测定前将试剂恢复至室温；

3、样本测定（96 孔板中依次加入下列试剂）：

试剂名称	测定管
样本 (μL)	100
试剂二 (μL)	135
混匀，30℃保温 20min,置沸水浴中 1min(缠封口膜，防止爆盖),冰浴冷却。	
试剂四 (μL)	75
混匀，30℃保温 30min,置沸水浴中 1min(缠封口膜，防止爆盖),冰浴冷却，10000g,常温离心 10min，取上清液。37℃预热试剂五和上清液。	

上清液 (μL)	150
试剂五 (μL)	100
试剂六 (μL)	5
试剂七 (μL)	5

混匀后立即取出 200 μL 于 96 孔 UV 板中 340nm 波长下记录初始吸光度 A₁ 和 2min 后的吸光度 A₂，计算 $\Delta A = A_2 - A_1$ 。

注意：试剂二如有沉淀，加入之前要使之充分溶解混匀。

五、GBSS 活性计算：

1、按样本蛋白浓度计算：

单位定义：每 mg 组织蛋白在反应体系中每分钟催化产生 1nmol

NADPH 定义为一个酶活力单位。

计算公式： $GBSS(U/mg\ prot) = [\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V_{测}] \div (Cpr \times V_{样} \div V_{反总} \times V_{上清}) \div T = 72 \times \Delta A \div Cpr$

此法需要自行测定样本蛋白质浓度。

2、按照样本质量计算：

单位定义：每 g 组织在反应体系中每分钟催化产生 1nmol

NADPH 定义为一个酶活力单位。

计算公式： $GBSS(U/g) = [\Delta A \div (\epsilon \times d) \times V_{测}] \div (W \div V_{提取} \times V_{样} \div V_{反总} \times V_{上清}) \div T = 72 \times \Delta A \div W$

$V_{测}$: 测量体积, 0.26mL; $V_{样}$: 加入样本体积, 0.1mL; $V_{反总}$: 反应体积, 0.31mL; $V_{上清}$: 加入上清液 体积, 0.15mL; $V_{提取}$: 加入提取液体积, 1mL; ϵ : NADPH 摩尔消光系数 6.22×10^3 mL/nmol/cm;
 d : 96 孔 UV 板光径, 0.6cm; T : 反应时间, 20min; Cpr : 样本蛋白浓度, mg/mL; W : 样本质量, g。

六、注意事项：

实验之前建议选择 2-3 个预期差异大的样本做预实验。如果样本吸光值不在测量范围内建议稀释或者增加样本量进行检测。

【厂家信息】

生产企业：南京陌凡生物科技有限公司

地址：南京市栖霞区红枫科技园 A6 栋 2 层

【售后微信】



【说明书核准及修改日期】

核准日期：2025 年 4 月 7 日

修改日期：2025 年 4 月 7 日