

# 糖原合成酶(GCS)活性检测试剂盒说明书

微量法

**货号:** AC10581 **规格:** 100T/96S

# 产品组成: 使用前请认真核对试剂体积与瓶内体积是否一致, 有疑问请及时联系本公司工作人员。

试剂名称	规格	保存条件
提取液	液体 100 mL×1 瓶	4℃保存
试剂一	液体 18 mL×1 瓶	4℃保存
试剂二	液体 7.5 mL×1 瓶	4℃保存
试剂三	液体 14 μL×1 支	4℃保存
试剂四	粉剂×1 支	-20℃保存
试剂五	粉剂×1 支	-20℃保存
试剂六	液体 48 μL×1 支	4℃保存
试剂七	粉剂×1 支	-20℃保存
试剂八	粉剂×1 瓶	4℃保存

#### 溶液的配制:

- 1、工作液的配制:临用前将试剂三、试剂四和试剂五转移到试剂一中混合溶解后待用;用不完的试剂分装后-20℃保存,避免反复冻融,-20℃保存1周。
- 2、 试剂八的配制: 临用前在试剂八中加入 5 mL 试剂二充分溶解,再将试剂六和试剂七转移到试剂八中混合溶解后待用;用不完的试剂分装后-20℃保存,避免反复冻融,-20℃保存 1 周。

#### 产品说明:

糖原合成酶(Glycogen synthase, GCS)将UDPG的糖基加到原有糖原或是糖原蛋白的非还原端,以α-1,4糖苷键连接。GCS是动物机体糖原合成过程的限速酶,同时也是胰岛素作用的主要靶酶,在糖代谢及维持血糖相对稳定的过程中有着重要作用。

GCS催化UDPG和葡萄糖残基生成糖原和UDP,丙酮酸激酶和乳酸脱氢酶进一步依次催化NADH生成NAD+,在340 nm下测定NADH的下降速率,即可反映GCS活性。

注意: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。

#### 需自备的仪器和用品:

紫外分光光度计/酶标仪、低温台式离心机、水浴锅、微量石英比色皿/96孔UV板、可调式移液枪、研钵/匀浆器、冰和蒸馏水。

### 操作步骤:

### 一、样本处理(可适当调整待测样本量,具体比例可以参考文献)

组织: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,然后,8000g, $4^{\circ}$ C离心 10min,取上清置于冰上待测。

细菌或细胞: 先收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清;按照细胞数量( $10^4$ 个):提取液体积(mL)为  $500\sim1000$ : 1 的比例(建议 500 万细胞加入 1mL 提取液),冰浴超声波破碎细胞(功率 200w,超声 3 秒,间隔 7 秒,总时间 3min);然后 8000g,4 个,离心 10min,取上清置于冰上待测。

血清等液体:直接检测。

#### 二、测定步骤

- 1、分光光度计/酶标仪预热30min以上,调节波长至340nm,蒸馏水调零。
- 2、临用前将工作液与试剂八置于37℃水浴锅中预热5min(工作液用多少预热多少)。
- 3、操作表: 在微量石英比色皿/96孔UV板中分别加入下列试剂:

试剂名称(μL)	空白管	测定管
样本		10
蒸馏水	10	
试剂八	40	40
工作液	150	150

加入样本即开始计时,充分混匀后于 340nm 处测定 10s 时的吸光值 A1 和 1min 10s 时的吸光值 A2,计算  $\Delta$ A 测定管= A1 测定-A2 测定, $\Delta$ A 空白管=A1 空白-A2 空白, $\Delta$ A= $\Delta$ A 测定管- $\Delta$ A 空白管(空白管只需做 1-2 次)。

### 三、GCS 酶活计算

### A、按微量石英比色皿计算:

1. 按蛋白浓度计算

酶活定义: 每毫克蛋白每分钟消耗1nmol的NADH定义为一个酶活力单位。

GCS酶活 (U/mg prot) = $\Delta A \div (\varepsilon \times d) \times V$ 反总 $\times 10^9 \div (V$ 样 $\times C$ pr)  $\div T = 3215.4 \times \Delta A \div C$ pr

2. 按样本质量计算

酶活定义:每克样本每分钟消耗1nmol的NADH定义为一个酶活力单位。

GCS酶活(U/g 质量)= $\Delta A$ ÷( $\epsilon$ ×d)×V反总× $10^9$ ÷(V样×W÷V样总)÷T=3215.4× $\Delta A$ ÷W

3. 按照细菌或细胞数量计算

酶活定义:每10<sup>4</sup>个细胞每分钟消耗1nmol的NADH定义为一个酶活力单位。

GCS酶活(U/ $10^4$  cell)= $\Delta$ A÷( $\epsilon$ ×d)×V反总× $10^9$ ÷(V样÷V样总×细胞数量(万个))÷T =3215.4× $\Delta$ A÷细胞数量(万个)

4. 按液体体积计算

酶活定义:每毫升液体每分钟消耗1nmol的NADH定义为一个酶活力单位。

ε: NADH摩尔消光系数, 6.22×10<sup>3</sup> L/mol/cm; d: 比色皿光径, 1cm; 10<sup>9</sup>: 单位换算系数, 1mol=10<sup>9</sup>nmol; V 反总: 反应体系总体积, 2×10<sup>-4</sup>L; V样: 反应体系中样本体积, 0.01mL; Cpr: 样本蛋白浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; V样总: 加入提取液体积, 1mL; T: 反应时间: 1min。

## B、按96孔UV板计算:

将上述公式中的d-1cm改为d-0.6cm(96孔UV板光径)进行计算即可。

### 实验实例:

1、取0.1g小鼠心脏加入1mL提取液进行样本处理,取上清后按照测定步骤操作,用微量石英比色皿测得计算 $\Delta$ A 测定管=A1测定=1.2455-1.1883=0.0572, $\Delta$ A空白管=A1空白-A2空白=0.9639-0.9529=0.011, $\Delta$ A= $\Delta$ A测定管- $\Delta$ A空白管=0.0572-0.011=0.0462,按照样本质量计算酶活得:

GCS酶活(U/g 质量)=3215.4×ΔA÷W=1485.5 U/g 质量。

### 注意事项:

- 1、 样本提取上清液置于冰上待测,提取样本建议当天测完。
- 2、 若ΔA大于0.2,建议将样本用提取液稀释适当倍数后测定,以提高检测灵敏度,并在计算公式中乘以相应的稀释倍数。