

# 糖原磷酸化酶 b(Glycogen phosphorylase b, GPb)试剂盒说明书

微量法 100 管/48 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:

糖原磷酸化酶(Glycogen phosphorylase,GP,EC 2.4.1.1))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 $\alpha$ -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 $\alpha$ -1,6-糖苷键分支点前 4 个葡萄糖基处。GP 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。

#### 测定原理:

GP 催化糖原和无机磷产生葡萄糖残基生成糖原和 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,在 340nm 下测定 NADPH 上升速率,即可反映 GP 活性。添加一定浓度的腺苷酸(5′-AMP)时测定 GP(GPa 和 GPb)活性,未添加腺苷酸(5′-AMP)时测定 GPa 活性,GP 活性—GPa 活性得到 GPb 活性。

### 需自备的仪器和用品:

紫外分光光度计/酶标仪、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: 100mL×1 瓶, 4℃保存;

试剂一:液体 16 mL×1 瓶, 4℃保存;

试剂二: 粉剂×1 瓶, -20℃保存;

试剂三: 粉剂×1 支, -20℃保存;

试剂四: 粉剂×1 支, -20℃保存;

试剂五: 粉剂×1 支, -20℃保存;

#### 样本的前处理:

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。8000g 4℃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,调节波长至 340nm,蒸馏水调零;
- 2、工作液的配制:临用前将试剂二转移到试剂一中混合溶解待用;用不完的试剂分装后-20℃保存,禁止反复冻融。
- 3、试剂三的配制:临用前在试剂三瓶中加入 1mL 蒸馏水充分溶解待用;用不完的试剂分装后-20℃保存,禁止反复冻融。
- 4、试剂四的配制: 临用前在试剂四瓶中加入 1mL 蒸馏水充分溶解待用; 用不完的试剂分 装后-20℃保存, 禁止反复冻融。
- 5、试剂五的配制:临用前在试剂五管中加入 500 μ L 蒸馏水充分溶解待用;用不完的试剂 分装后-20℃保存,禁止反复冻融。
- 6、将工作液、试剂三、试剂四和试剂五置于 37℃预热 5 分钟;
- 7、在微量石英比色皿或96孔板中加入10µL样本、10µL试剂三、10µL试剂四、10µL蒸馏



水和 160μL 工作液,立即混匀,记录 340nm 处 5min 后的 A1 和 10min 后的吸光值 A2,计算 $\Delta$ AGPa=A2-A1。

8、在微量石英比色皿或 96 孔板中加入  $10\mu$ L 样本、 $10\mu$ L 试剂三、 $10\mu$ L 试剂四、 $10\mu$ L <u>试剂</u> <u>五</u>和  $160\mu$ L 工作液,立即混匀,记录 340nm 处 5min 后的 A3 和 10min 后的吸光值 A4,计算 $\Delta$ AGP=A4-A3。

#### GPb 活性计算:

- a. 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

单位定义:每 mg 组织蛋白每分钟产生 1nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

GPb ( nmol/min/mg prot ) = [( $\Delta$ AGP -  $\Delta$ AGPa)×V 反总÷(  $\epsilon$ ×d )×10 $^{9}$ ]÷(V 样×Cpr) ÷T=643×( $\Delta$ AGP -  $\Delta$ AGPa)÷Cpr

(2) 按样本鲜重计算

单位定义:每g组织每分钟产生1nmolNADPH定义为一个酶活力单位。

GPb (nmol/min/g 鲜重) = [( $\Delta$ AGP -  $\Delta$ AGPa)×V 反总÷( $\epsilon$ ×d)×10<sup>9</sup>]÷(W ×V 样÷V 样总)÷T=643×( $\Delta$ AGP -  $\Delta$ AGPa)÷W

V 反总: 反应体系总体积, 2×10<sup>-4</sup> L; ε: NADPH 摩尔消光系数, 6.22×10<sup>3</sup> L/mol/cm; d: 比色皿光径, 1cm; V 样: 加入样本体积, 0.01 mL; V 样总: 加入提取液体积, 1 mL; T: 反应时间, 5 min; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量, g。

## b. 用 96 孔板测定的计算公式如下:

(1) 按样本蛋白浓度计算

单位定义:每 mg 组织蛋白每分钟产生 1nmol NADPH 定义为一个酶活力单位。

GPb ( nmol/min/mg prot ) = [( $\Delta AGP - \Delta AGPa$ )×V 反总÷(  $\epsilon \times d$  ) ×10 $^9$ ]÷(V 样 ×Cpr) ÷T=1286×( $\Delta AGP - \Delta AGPa$ )÷Cpr

(2) 按样本鲜重计算

单位定义:每g组织每分钟产生1nmolNADPH定义为一个酶活力单位。

GPb (nmol/min/g 鲜重) = [( $\Delta$ AGP -  $\Delta$ AGPa)×V 反总÷( $\epsilon$ ×d)×10 $^9$ ]÷(W ×V 样÷V 样总)÷T=1286×( $\Delta$ AGP -  $\Delta$ AGPa)÷W

V 反总: 反应体系总体积, 2×10<sup>4</sup> L; ε: NADPH 摩尔消光系数, 6.22×10<sup>3</sup> L/mol/cm; d: 96 孔板光径, 0.5cm; V 样: 加入样本体积, 0.01 mL; V 样总: 加入提取液体积, 1 mL; T: 反应时间, 5 min; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量, g。