

葡萄糖脱氢酶(Glucose dehydrogenase, GCDH) 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**:

GCDH(EC 1.1.1.47)催化D-葡萄糖和NAD(P)生成D-葡萄糖酸和NAD(P)H,大量存在于高等动物的肝脏和弱氧化醋杆菌中。在低聚果糖生产中使用GCDH,不仅能去除低聚果糖中的葡萄糖提高低聚果糖的含量,而且生成的葡萄糖酸与钙离子结合生成的葡萄糖酸钙是一种理

想的补钙制剂。因而,GCDH已成为制备高含量低聚果糖的理想用酶。

测定原理:

GCDH 催化 D-葡萄糖和 NAD 生成 D-葡萄糖酸和 NADH, 在 340nm 下测定 NADH 上升速率,即可反映GCDH 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 19 mL×1 瓶, 4℃保存;

试剂二: 粉剂×1 瓶, -20℃保存;

样本的前处理:

组织的前处理: 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 $^{\circ}$ C离心 10min,取上清,置冰上待测。

细菌或培养细胞的前处理: 先收集细菌或细胞到离心管内,离心后弃上清;按照细菌或细胞数量(10⁴个): 提取液体积(mL)为 500~1000: 1 的比例(建议 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液),超声波破碎细菌或细胞(冰浴,功率 20%或 200W,超声 3s,间隔 10s,重复 30 次);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 4℃可保存一周;
- 3、 将工作液置于 37℃预热 5 分钟。
- 4、 在 1mL 石英比色皿中加入 10μ L 样本和 190μ L 工作液, 立即混匀, 记录 340nm 处初始吸光值 A1 和 1min 后的吸光值 A2, 计算 $\Delta A=A2-A1$ 。

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

GCDH (nmol/min/mg prot) =[ΔA×V 反总÷ (ε×d) ×10⁹]÷(V 样×Cpr)÷T=3215×ΔA÷Cpr

(2) 按样本鲜重计算

单位定义:每g组织每分钟生成1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

GCDH(nmol/min/g 鲜重)=[ΔA×V 反总÷(ε×d)×10⁹]÷(W×V 样÷V 样总)÷T=3215×ΔA÷W

(3) 按细菌或细胞密度计算:

单位的定义:每1万个细菌或细胞每分钟生成1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

GCDH(nmol/min /10⁴ cell)=[$\Delta A \times V$ 反总÷($\epsilon \times d$)×10⁹]÷(500×V 样÷V 样总) ÷T=6.43× ΔA

V 反总:反应体系总体积, 2×10^4 L; ϵ : NADH 摩尔消光系数, 6.22×10^3 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,1 min; Cpr: 样本蛋白质浓度,mg/mL; W: 样本质量,g; 500:细菌或细胞总数,500 万。

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 组织蛋白每分钟生成 1nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

GCDH(nmol/min /mg prot)=[$\Delta A \times V$ 反总÷($\epsilon \times d$)×10°]÷(V 样×Cpr)÷T=6430× ΔA ÷Cpr

(2) 按样本鲜重计算

单位定义:每g组织每分钟生成1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

GCDH(nmol/min/g 鲜重)=[$\Delta A \times V$ 反总÷($\epsilon \times d$)×10 9]÷($W \times V$ 样÷V 样总)÷T=6430× ΔA ÷W

(3) 按细菌或细胞密度计算:

单位的定义:每1万个细菌或细胞每分钟生成1 nmol NADH 定义为一个酶活力单位。

GCDH(nmol/min/ 10^4 cell)=[$\Delta A \times V$ 反总÷($\epsilon \times d$)× 10^9]÷($500 \times V$ 样÷V 样总)÷T=12.86× ΔA

V 反总: 反应体系总体积, 2×10⁻⁴ L; ε: NADH 摩尔消光系数, 6.22×10³ L/mol/cm; d: 96 孔板光径, 0.05cm; 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, 1 min; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; 500: 细菌或细胞总数, 500 万。