

# 葡萄糖脱氢酶(GCDH)检测试剂盒(微量法)

产品货号: BA1249

产品规格: 100管/96样

#### 产品简介:

GCDH(EC1.1.1.47)催化D-葡萄糖和NAD(P)生成D-葡萄糖酸和NAD(P)H,主要存在于多种微生物和高等动物的肝脏中。GCDH是一种制备高含量低聚果糖的理想用酶,同时也是临床血糖测定的诊断用酶,可广泛用于食品工业及医药工业领域中。

GCDH催化D-葡萄糖和NAD生成D-葡萄糖酸和NADH,利用NADH在340nm处吸光值的变化即可反映葡萄糖脱氢酶的活性。

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。

## 产品组成:

试剂名称	规格	保存条件
提取液	液体100mL×1瓶	4°C
试剂一	液体25mL×1瓶	4°C
试剂二	粉剂×1瓶	4°C
试剂三	粉剂×1瓶	-20°C

#### 溶液的配制:

- 1. 试剂二: 临用前加入7.5mL试剂一溶解,用不完的试剂4℃保存;
- 2. 试剂三: 临用前每瓶加入5mL试剂一溶解,用不完的试剂建议分装后-20℃避光保存,避免反复冻融;
- 3. 工作液的配制:按照试剂一:试剂二:试剂三为4:3:2的体积比例充分混匀,现用现配,用前37℃预热10min。

# 需自备的仪器和用品:

紫外分光光度计/酶标仪、台式低温离心机、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、样品处理(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°C,离心10 min,取上清置于冰上待测。

细胞或细菌: 先收集细胞或细菌到离心管内,离心后弃上清;按照细胞数量( $10^4$ 个): 提取液体积(mL)为500~1000: 1的比例(建议500万个细胞或细菌加入1mL提取液),冰浴超声波破碎细胞或细菌(功率20%或200W,超声3s,间隔7s,总时间5min);然后8000g, $4^{\circ}$ C,离心10min,取上清置于冰上待测。

血清(浆):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. 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
工作液	180	180



Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址:上海市徐汇区龙华路2518弄14号 电话:400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520 邮箱: saintbio@126.com http://www.saint-bio.com



蒸馏水	20	
样本	-	20

加入工作液即开始计时,立即混匀,于340nm处测定10s时的吸光值A1,迅速置于37℃水浴或培养箱1min(酶标仪有控温功能可将温度调至37℃),拿出迅速擦干测定1min 10s时的吸光值A2,计算 $\Delta$ A测定管=A2测定-A1测定, $\Delta$ A空白管=A2空白-A1空白, $\Delta$ A= $\Delta$ A测定管- $\Delta$ A空白管(空白管只需做1-2次)。

### 三、GCDH酶活计算

## A、按微量石英比色皿计算:

1. 按样本蛋白浓度计算

酶活定义: 每毫克蛋白每分钟产生1mmol的NADH定义为一个酶活力单位。

GCDH酶活(U/mg prot)=ΔA÷(ε×d)×10<sup>9</sup>×V反总÷(V样×Cpr)÷T=1607.7×ΔA÷Cpr

2. 按样本质量计算

酶活定义:每克样本每分钟产生1nmol的NADH定义为一个酶活力单位。

3. 按细胞或细胞数量计算

酶活定义:每104个细胞每分钟产生1nmol的NADH定义为一个酶活力单位。

GCDH酶活(U/ $10^4$ cell)= $\Delta$ A÷( $\epsilon$ ×d)× $10^9$ ×V反总÷(V样÷V样总×细胞数量(万个))÷T =1607.7× $\Delta$ A÷细胞数量(万个)

4. 按液体体积计算

酶活定义:每mL样本每分钟产生1nmol的NADH定义为一个酶活力单位。

GCDH酶活  $(U/mL) = \Delta A \div (\epsilon \times d) \times 10^9 \times V$ 反总 $\div V$ 样 $\div T = 1607.7 \times \Delta A$ 

ε: NADH摩尔消光系数, 6.22×10³L/mol/cm; d: 比色皿光径, 1cm; 10°: 单位换算系数, 1mol=10°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, 0.02mL; V样总: 加入提取液体积, 1mL; Cpr: 样本蛋白浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; 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孔板光径)进行计算即可。

#### 注意事项:

- 1. 样本提取上清液置于冰上待测,且样本提取完成后建议当天提取当天内测完。
- 2. 当A1或A2大于1.7时,建议将样本用提取液稀释后再进行测定。
- 3. 当ΔA大于1.5时,建议将样本用提取液稀释后再进行测定。



地址:上海市徐汇区龙华路2518弄14号 电话:400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520 邮箱: saintbio@126.com http://www.saint-bio.com