

α -淀粉酶 (α -amylase, α -AL) 试剂盒说明书

(货号: G0510F 分光法 24 样)

一、产品简介:

淀粉酶包括 α -淀粉酶 (EC 3.2.1.1) 和 β -淀粉酶 (EC 3.2.1.2)。淀粉酶催化淀粉水解生成还原糖，是生物体利用淀粉进行碳水化合物代谢的初级反应。本试剂盒采用 70°C 加热钝化 β -淀粉酶来检测 α -淀粉酶的活力。即 α -淀粉酶催化淀粉水解生成的还原糖能使 3,5-二硝基水杨酸生成棕红色得 3-氨基-5-硝基水杨酸，在 540 nm 有吸收峰；通过测定 540 nm 吸光度增加速率，计算淀粉酶活性。

二、试剂盒组成和配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 30mL×1 瓶	4°C 保存	
试剂一	液体 6mL×1 瓶	4°C 保存	若有沉淀析出，需 70°C 加热溶解后再用。
试剂二	液体 24mL×1 瓶	4°C 保存	
标准品	粉剂 mg×1 支	4°C 保存	若重新做标曲，则用到该试剂。

三、所需仪器和用品:

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿（光径 1cm）、恒温水浴锅、台式离心机、可调式移液器、研钵。

四、 α -淀粉酶 (α -AL) 活性检测:

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定，了解本批样品情况，熟悉实验流程，避免实验样本和试剂浪费！

1、样本制备:

- ① 组织样本：组织样本：称取约 0.2g 组织（水分充足的样本可取 1g），加入 1mL 经预冷的 95%乙醇冰浴匀浆，4°C 放置 10min；12000rpm，4°C 离心 5min；弃上清，留沉淀，向沉淀中加入经预冷的 80%乙醇混匀，4°C 放置 10min；12000rpm，4°C 离心 5min；弃上清，留沉淀。再向沉淀中加入 1mL 经预冷提取液，涡旋混匀，4°C 放置 10min；12000rpm，4°C 离心 10min；留上清，弃沉淀。上清液置冰上待测。
- ② 细菌/培养细胞：先收集细菌或细胞到离心管内，离心后弃上清；取约 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）；在室温下放置提取 20min，每隔 5min 振荡 1 次，使其充分提取；12000rpm，4°C 离心 10min，上清液置冰上待测。

【注】：若增加样本量，可按照细菌或细胞数量 (10⁴ 个)：提取液体积 (mL) 为 500: 1 比例进行提取。

③ 液体样本：直接检测。若浑浊，离心后取上清检测。

2、上机检测:

- ① 分光光度计预热 30min 以上，调节波长到 540 nm，蒸馏水调零。
- ② 试剂一和试剂二 40°C 预热 10min。
- ③ 在 EP 管中依次加入：

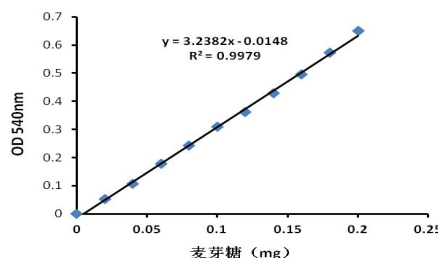
试剂 (μL)	测定管	对照管
α -淀粉酶上清液	200	200
70°C 水浴 15min 左右，流水冷却。		
蒸馏水		200
试剂一	200	
40°C 恒温水浴中准确保温 5min。		
试剂二	450	450

混匀, 95°C水浴 5min, 流水冷却, 全部转移至 1mL 的玻璃比色皿中, 540nm 处读取吸光值 A, $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}$ (每个测定管需设一个对照管)。

- 【注】**
- 若 ΔA 在零附近如低于 0.01, 可增加样本取样质量 W, 或增加样本加样量 V1 (如由 200 μL 增至 300 μL , 则试剂二相应减少, 保持总体积不变), 或延长反应时间 T (如由 5min 增至 20min), 则改变后的 W 和 V1 和 T 需代入计算公式重新计算。
 - 若 ΔA 值大于 1, 则可减少加样体积 V1 (如由 20 μL 减至 50 μL , 另补加 150 μL 蒸馏水), 或者单独对 α -淀粉酶上清液用蒸馏水稀释后再取 200 μL 加样测定。则改变后的 V1 和稀释倍数 D 代入公式重新计算。

五、结果计算:

1、标准曲线方程: $y = 3.2382x - 0.0148$; x 为标准品质量 (mg), y 为吸光值 ΔA 。



2、按照样本质量计算:

单位定义: 每克组织每分钟催化产生 1 μg 麦芽糖定义为 1 个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \alpha\text{-淀粉酶活性}(\mu\text{g}/\text{min/g 鲜重}) &= [(\Delta A_{\alpha\text{-淀粉酶}} + 0.0148) \div 3.2382 \times 10^3] \div (W \times V1 \div V) \div T \\ &= 308.8 \times (\Delta A_{\alpha\text{-淀粉酶}} + 0.0148) \div W \end{aligned}$$

3、按照蛋白质含量计算:

单位定义: 每毫克组织蛋白每分钟催化产生 1 μg 麦芽糖定义为 1 个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \alpha\text{-淀粉酶活性}(\mu\text{g}/\text{min/mg prot}) &= [(\Delta A_{\alpha\text{-淀粉酶}} + 0.0148) \div 3.2382 \times 10^3] \div (V1 \div V \times Cpr) \div T \\ &= 308.8 \times (\Delta A_{\alpha\text{-淀粉酶}} + 0.0148) \div Cpr \end{aligned}$$

4、按细菌/细胞密度计算:

单位定义: 每 1 万个细菌或细胞每分钟催化产生 1 μg 麦芽糖定义为 1 个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \alpha\text{-淀粉酶活性}(\mu\text{g}/\text{min/mg prot}) &= [(\Delta A_{\alpha\text{-淀粉酶}} + 0.0148) \div 3.2382 \times 10^3] \div (V1 \div V \times 500) \div T \\ &= 0.62 \times (\Delta A_{\alpha\text{-淀粉酶}} + 0.0148) \end{aligned}$$

5、液体样本中 α -淀粉酶活性计算:

单位定义: 每毫升每分钟催化产生 1 μg 麦芽糖定义为 1 个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \alpha\text{-淀粉酶活性}(\mu\text{g}/\text{min/mL}) &= [(\Delta A_{\alpha\text{-淀粉酶}} + 0.0148) \div 3.2382 \times 10^3] \div V1 \div T \\ &= 308.8 \times (\Delta A_{\alpha\text{-淀粉酶}} + 0.0148) \end{aligned}$$

V---提取液总体积, 1 mL; V1---加入反应体系中样本体积, 200 μL = 0.2 mL;

W---样本质量, g; T---反应时间, 5 min;

500---细菌或细胞总数, 500 万; D---稀释倍数, 未稀释即为 1;

Cpr---样本蛋白质浓度, mg/mL; 建议使用本公司的 BCA 蛋白含量测定试剂盒。

附: 标准曲线制作过程:

- 制备标准品母液 (1mg/mL): 向标准品 EP 管里面加入 1mL 蒸馏水 (母液需在两天内用且-20°C 保存)。
- 把母液稀释成六个浓度梯度的标准品: 0, 0.2, 0.4, 0.6, 0.8, 1. mg/mL。
- 200 μL 标准品 + 200 μL 蒸馏水 + 450 μL 试剂二, 混匀, 95 度水浴 5min, 流水冷却, 全部转移至 1mL 的玻璃比色皿中, 540nm 处读取吸光值, 以标准品质量为横坐标, 吸光度值为纵坐标, 即可制作标准曲线。