

## 淀粉脱分支酶（DBE）检测试剂盒（分光光度法）

**注意：正式测定之前选择 2-3 个预期差异大的样本做预测定。**

### 测定意义：

DBE 能够专一性地裂解支链淀粉的  $\alpha$ -1, 6 糖苷键，产生线性的葡萄糖链，在调整支链淀粉分子的链长方面有重要的作用。

### 测定原理：

采用 3, 5-二硝基水杨酸法测定 DBE 催化支链淀粉产生的还原糖，通过测定还原糖含量的变化来计算 DBE 活性。

### 试剂组成和配制：

提取液：液体 60mL×1 瓶，4℃ 保存；

试剂一：液体 15mL×1 瓶，4℃ 保存；

试剂二：粉剂×1 支，4℃ 保存；临用前每支加入 6mL 试剂一，充分混匀后备用；用不完的试剂 4℃ 保存；

试剂三：液体 12mL×1 瓶，4℃ 保存；

试剂四：液体 35mL×1 瓶，4℃ 保存。

### 粗酶液提取：

**按照组织质量（g）：**提取液体积(mL)为 1：5~10 的比例（建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 提取液），进行冰浴匀浆。15000g 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，调节波长到 540 nm，蒸馏水调零。

2、加样表

试剂名称 (μL)	对照管	测定管
95°C 水浴 5min 后灭活的 样本	200	
粗酶液		200
试剂一	200	
试剂二		200

混匀，37°C 准确保温 2h

试剂三	200	200
试剂四	600	600

混匀，95°C 水浴 5min，于 1mL 玻璃比色皿 540nm 处读取各管吸光值。ΔA=A 测定-A 对照。  
每个测定管需设一个对照管。

## DBE 活力单位的计算:

标准条件测定回归方程为  $y = 3.8458x - 0.165$ ; x 为标准品浓度 (mg/mL)，y 为吸光值。

(1) 按照蛋白浓度计算

单位的定义：每 mg 组织蛋白每 h 催化产生 1mg 葡萄糖定义为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{DBE 活力}(\text{mg}/\text{min}/\text{mg prot}) &= [(\Delta A + 0.165) \div 3.8458 \times V_{\text{反总}}] \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T \\ &= 0.26 \times (\Delta A + 0.165) \div C_{\text{pr}} \end{aligned}$$

(2) 按样本鲜重计算

单位的定义：每 g 组织每分钟催化产生 1mg 葡萄糖定义为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned} \text{DBE 活力}(\text{mg}/\text{min}/\text{g 鲜重}) &= [(\Delta A + 0.165) \div 3.8458 \times V_{\text{反总}}] \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T \\ &= 0.26 \times (\Delta A + 0.165) \div W \end{aligned}$$

V 反总：反应体系总体积，0.4mL;

V 样：加入样本体积，0.2mL;

V 样总：加入提取液体积，1 mL;

T：反应时间，2 h;

Cpr：样本蛋白质浓度，mg/mL;

W：样本质量，g。

标准曲线线性范围为 0.1mg/mL-1mg/mL。

ΔA 线性范围为 0.01-2。

## 注意事项:

可以在不同对照管中加入不同样品的粗酶液，然后集中进行 5min 95°C 沸水浴处理。