

(本试剂盒仅供体外研究使用,不用于临床诊断!)

# 蔗糖酶测定试剂盒 Sucrase Assay Kit

产品货号: BC00084

产品规格: 50T/100T

#### 使用前请仔细阅读说明书。如果有任何问题,请通过以下方式联系我们:

☑邮箱 (销售) order@enkilife.cn ☑邮箱 (技术支持) tech@enkilife.cn 圖公司电话 027-87002838

订阅微信公众号 获取更多技术 信息及前沿动态

保质期:请见试剂盒外包装标签。

技术支持: 为了更好地给您提供服务, 联系时请告知产品外包装标签上批号。

### 基本信息

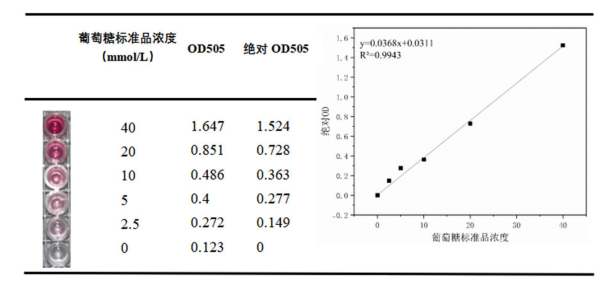
产品中文名称	蔗糖酶测定试剂盒				
产品英文名称	Sucrase Assay Kit				
检测方法	Colorimetric				
样品类型	组织、血清、血浆				
检测类型	Quantitative				
检测仪器及波长	酶标仪 (500-520nm,最佳检测波长为 505nm)				

# 产品简介

蔗糖酶作用于其底物(蔗糖)生成葡萄糖,葡萄糖在葡萄氧化酶的作用下产生过氧化氢,过氧化氢同显色剂反应产生红色产物,在 505 nm 波长处有强烈吸收峰。在一定浓度范围内,其吸光度与葡萄糖浓度呈线性关系。因此,通过测定 505nm 处吸光度,可计算葡萄糖生成量,进而计算出蔗糖酶活力。

本试剂盒检测组织样本时,需测定总蛋白浓度,推荐使用 EnkiLife 生产的蛋白浓度测定试剂 盒(BCA 法)(BC00006)。

下图展示了本试剂盒测定蔗糖酶的标准曲线:



y=0.0368x+0.0311(R2=0.9943)

# 产品组分

编号	产品名称	包装规格 (50T)	包装规格 (100T)	保存方式
试剂	底物	粉剂 x1 瓶	粉剂 x1 瓶	-20℃,开瓶后2-8℃保存。
试剂	缓冲液	10 mL	10 mL	-20℃,开瓶后2-8℃保存。
试剂	酶溶液	6 mL	12 mL	-20℃,避光,开瓶后2-8℃
试剂	酚溶液	6 mL	12 mL	-20℃,避光,开瓶后2-8℃
试剂	终止剂	3 mL	6 mL	-20℃, 开瓶后 2-8℃保存
试剂	50mmol/L 葡萄糖标	1 mL	1 mL	-20℃, 开瓶后 2-8℃保存
耗材	96 孔酶标板	1 板	1 板	RT
耗材	96 孔覆膜	2 张	2 张	RT

# 保存条件

未拆封的试剂盒可在 -20℃保存 6 个月。

# 实验前准备

#### • 样品处理

- 组织样本: 取 0.05-1.00 g 新鲜组织块,用 2-8℃ 的 PBS(0.01 mol/L,pH7.4) 漂洗,去除血液,滤纸吸干,称重,放入匀浆容器中,按照重量(g): 体积(mL)=1:4 的比例加入 2-8℃的 PBS(0.01mol/L, pH 7.4)匀浆。4℃下 10000×g 离心 10min,取上清液置于冰上待测。若不能当天检测,组织样本置于-80℃环境下可保存一个月。
- 2. 样本的稀释:在正式检测前,需选择 2-3 个预期差异大的样本稀释成不同浓度进行预实验,根据预实验的结果,结合本试剂盒的线性范围:20-2000 U/mL,进行一定倍数的稀释。

#### • 试剂盒的准备工作

- 1. 检测前, 试剂盒中的试剂平衡至室温。
- 2. 试剂一工作液配制:取 8mL 试剂二加入试剂一瓶中,震荡至试剂一全部溶解均匀,未使用完的试剂可在 2-8℃保存 7 天。
- 3. 显色液配制:将试剂三与试剂四按照 1:1 比例混合均匀,按需配制,现配现用。 不同浓度标准品的稀释:

标准品浓度(mmol/L)	0	2.5	5	10	20	40
50mmol/L 标准品(µl)	0	5	10	20	40	80
双蒸水(μΙ)	100	95	90	80	60	20

# 操作流程

1. 标准管: 取 25µl 不同浓度标准品, 分别加入到 1.5 mL EP 管中;

测定管: 取 25 µL 待测样本,加入到 1.5 mL EP 管中;

对照管:取 50µl 试剂一工作液,加入到 1.5 mL EP 管中。

- 2. 向(1)步骤中标准管、测定管加入 50 µL 试剂一。
- 3. 混匀, 37°C 孵育 10 min。
- 4. 向步骤(3)的各管中加入 25µl 试剂五,混匀。
- 5. 向步骤(4)对照管中加入 25µl 待测样本。
- 6. 混匀, 4300rpm 离心 10 min, 管分别取 8µl 上清液, 加入到酶标板各对应孔中。
- 7. 向步骤(6)各孔中加入 200µl 显色液。
- 8. 酶标仪上振板 10 s, 37°C 孵育 15min, 酶标仪 505 nm 测定各孔 OD 值。

		标准孔		测定孔	对照孔	
不同浓度的标准品溶液(µL)		25				
待测样本(μL)				25		
试剂—(µL)		50		50	50	
混匀, 37°C 水浴 20 min						
试剂五(μL)		25		25	25	
待测样本(μL)					25	
混匀,4300rpm 离心 10 min,取上清液加入酶标板						
上清液(μL)		8		8	8	
显色液(μL)			200	200		
酶标仪上振板 10 s , 37°C 孵育 15 min , 酶标仪 505 nm 测定各孔 OD 值。						

# 结果计算

标准品拟合曲线: y = ax + b

定义: 37°C 条件下, 每毫克组织蛋白每分钟水解 1 nmol 蔗糖的酶量为一个活力单位。

蔗糖酶活力 (U/mgprot) =  $\frac{\Delta A - r}{a} \div T \times 1000^* \times f \div C_{Pr}$ 

## 注解:

y: 标准孔 OD 值-空白孔 OD 值(标准品浓度为 0 时的 OD 值)

x: 标准品的浓度

a: 标曲的斜率

b: 标曲的截距

ΔA: 测定孔 OD 值-对照孔 OD 值

f: 样本加入检测体系前的稀释倍数

Cpr: 待测样本的蛋白浓度(mg/mL)

T: 酶促反应时间(20 min)

1000\*: 单位换算 1 μmol = 1000 nmol;

# 注意事项

- 1. 酶标仪最佳检测波长为 505 nm, 480 nm-520 nm 范围内检测均可。
- 2. 可以适当延长水浴时间,结果计算时也要除去实际水浴时间。
- 3. 加样过程注意混合均匀,以防对检测结果造成影响。注意控制酶促反应的时间,配制显色液时注意避免试剂四的污染。
- 4. 本产品仅限于专业人员的科学研究用,不得用于临床诊断或治疗,不得用于食品或药品,不得存放于普通住宅内。