

## 蔗糖合成酶（分解方向；SS- I）试剂盒说明书

微量法 100 管/48 样

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

蔗糖是源（叶片等）光合产物向“库”器官运输的主要形态。蔗糖合成酶（Sucrose Synthase, EC 2.4.1.13）是双向反应酶，既可催化蔗糖合成又可催化蔗糖分解，是蔗糖代谢的关键酶之一。研究其分解方向 SS- I 的活性对于植物蔗糖降解以及淀粉合成具有重要意义。

## 测定原理

SS- I 催化蔗糖和UDP生成游离果糖和UDPG，采用3,5-二硝基水杨酸法测定还原糖的含量来反映酶活性的高低。

## 需自备的仪器和用品

可见分光光度计/酶标仪、水浴锅、离心机、移液器、微量石英比色皿/96 孔板、研钵、冰

## 试剂的组成和配制

提取液：液体 100mL×1 瓶，4℃ 保存；

试剂一：液体 10mL×1 瓶，4℃ 保存；

试剂二：液体 5mL×1 瓶，4℃ 保存；

试剂三：粉剂×2 支，-20℃ 保存；临用前每支加入 1.2mL 试剂二充分溶解待用，现配现用；

试剂四：液体 6mL×1 瓶，4℃ 保存。

## 样品测定的准备：

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。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 540nm，蒸馏水调零。

2、样本测定，（在 EP 管中依次加入下列试剂）：

试剂名称（ $\mu\text{L}$ ）	测定管	对照管
样本	10	10
试剂三	40	
试剂一		40

混匀，30℃ 准确水浴 30min 后，95℃ 水浴 10min

试剂四	50	50
-----	----	----

95℃ 水浴 5min 左右，冷却至室温

蒸馏水	400	400
-----	-----	-----

混匀，取 200 $\mu\text{L}$  至微量石英比色皿或 96 孔板中，540nm 下测定各管吸光值。 $\Delta A=A$  测定-A 对照。每个测定管需要设一个对照管。

**SS- I 活性计算****a.用微量石英比色皿测定的计算公式如下**

1、标准条件下测定回归方程为  $y = 0.0012x - 0.0492$ ;  $x$  为标准品浓度 ( $\mu\text{g/mL}$ ),  $y$  为  $\Delta A$ 。

2、按照蛋白浓度计算

单位定义: 每  $\text{mg}$  组织蛋白每分钟催化产生  $1\mu\text{g}$  还原糖定义为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned}\text{SS- I 活性}(\mu\text{g}/\text{min}/\text{mg prot}) &= (\Delta A + 0.0492) \div 0.0012 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times \text{Cpr}) \div T \\ &= 138.9 \times (\Delta A + 0.0492) \div \text{Cpr}\end{aligned}$$

3、按照样本鲜重计算

单位定义: 每  $\text{g}$  组织每分钟催化产生  $1\mu\text{g}$  还原糖定义为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned}\text{SS- I 活性}(\mu\text{g}/\text{min}/\text{g 鲜重}) &= (\Delta A + 0.0492) \div 0.0012 \times V_{\text{反总}} \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T \\ &= 138.9 \times (\Delta A + 0.0492) \div W\end{aligned}$$

$V_{\text{反总}}$ : 反应体系总体积,  $0.05\text{mL}$ ;  $V_{\text{样}}$ : 加入样本体积,  $0.01\text{mL}$ ;  $V_{\text{样总}}$ : 加入提取液体积,  $1\text{mL}$ ;  $T$ : 反应时间,  $30\text{min}$ ;  $\text{Cpr}$ : 样本蛋白质浓度,  $\text{mg/mL}$ ;  $W$ : 样本质量,  $\text{g}$ 。

**b.用 96 孔板测定的计算公式如下**

1、标准条件下测定回归方程为  $y = 0.0006x - 0.0492$ ;  $x$  为标准品浓度 ( $\mu\text{g/mL}$ ),  $y$  为  $\Delta A$ 。

2、按照蛋白浓度计算

单位定义: 每  $\text{mg}$  组织蛋白每分钟催化产生  $1\mu\text{g}$  还原糖定义为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned}\text{SS- I 活性}(\mu\text{g}/\text{min}/\text{mg prot}) &= (\Delta A + 0.0492) \div 0.0006 \times V_{\text{反总}} \div (V_{\text{样}} \times \text{Cpr}) \div T \\ &= 277.8 \times (\Delta A + 0.0492) \div \text{Cpr}\end{aligned}$$

3、按照样本鲜重计算

单位定义: 每  $\text{g}$  组织每分钟催化产生  $1\mu\text{g}$  还原糖定义为一个酶活力单位。

$$\begin{aligned}\text{SS- I 活性}(\mu\text{g}/\text{min}/\text{g 鲜重}) &= (\Delta A + 0.0492) \div 0.0006 \times V_{\text{反总}} \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T \\ &= 277.8 \times (\Delta A + 0.0492) \div W\end{aligned}$$

$V_{\text{反总}}$ : 反应体系总体积,  $0.05\text{mL}$ ;  $V_{\text{样}}$ : 加入样本体积,  $0.01\text{mL}$ ;  $V_{\text{样总}}$ : 加入提取液体积,  $1\text{mL}$ ;  $T$ : 反应时间,  $30\text{min}$ ;  $\text{Cpr}$ : 样本蛋白质浓度,  $\text{mg/mL}$ ;  $W$ : 样本质量,  $\text{g}$ 。