

## 淀粉分支酶（Starch branching enzyme, SBE）试剂盒说明书

### 分光光度法 50 管/24 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

SBE (EC 2.4.1.18) 主要存在于植物中, 是参与支链淀粉合成的关键酶, 测定 SBE 活性在淀粉生物合成、优质农作物品种选育和品质遗传改良研究中具有重要意义。

#### 测定原理

直链淀粉和碘结合后在 660nm 有特征光吸收, SBE 使直链淀粉含量减少, 从而降低了淀粉-碘复合物在 660nm 吸收值, 一定时间内吸光度下降的百分率可以反映 SBE 活性。

#### 需自备的的仪器和用品

可见分光光度计、水浴锅、台式离心机、可调式移液器、1 mL 玻璃比色皿、研钵、冰、蒸馏水

#### 试剂的组成和配制

提取液: 液体 60mL×1 瓶, 4℃ 保存;

试剂一: 液体 20mL×1 瓶, 4℃ 保存;

试剂二: 粉剂×2 支, 4℃ 保存; 临用前每支加入 1mL 蒸馏水, 95℃ 沸水浴充分溶解后备用; 用不完的试剂 4℃ 保存;

试剂三: 液体 25mL×1 瓶, 4℃ 保存;

试剂四: 液体 5mL×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

试剂名称 (μL)	对照管	测定管
95℃ 水浴 1min 后灭活的粗酶液	250	
粗酶液		250
试剂一	320	320
试剂二	30	30

混匀, 37℃ 准确保温 20 min, 95℃ 水浴 5min (盖紧防止水分散失), 冷却

试剂三	500	500
试剂四	40	40

混匀, 室温静置 10min, 用蒸馏水调零, 660nm 处读取各管吸光值。

#### 注意:

- 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℃ 水浴处理。
- 试剂二如有沉淀, 务必沸水浴溶解后使用。

#### SBE 活力单位的计算

1、按照蛋白浓度计算

单位的定义: 以波长 660nm 的吸光度下降百分率表示, 每 mg 蛋白在反应体系中每降低 1% 碘蓝值为一个酶活性单位。

SBE 活性(U/mg prot)=(A 对照管-A 测定管)/A 对照管×Cpr ×100

2、按照样本鲜重计算

订购电话: 0512-62956165    技术支持: 18015581827    投诉电话: 18112525205

单位的定义：以波长 660nm 的吸光度下降百分率表示，每 g 组织在反应体系中每降低 1% 碘蓝值为一个酶活性单位。

SBE 活性(U/g 鲜重)=(A 对照管-A 测定管)/A 对照管÷(W÷V 样总)×100

V 样总：提取液总体积，1mL；Cpr：样本蛋白质浓度，mg/mL；W：样品质量，g。