

## 腺苷二磷酸葡萄糖焦磷酸化酶（ADP-glucose pyrophosphorylase, AGP）活性测定试剂盒说明书

分光光度法 50管/48样

**注 意：**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：

AGP (EC 2.7.7.21)主要存在于植物中，催化葡萄糖-1-磷酸与 ATP 反应生成淀粉合成的直接前体 ADPG，是植物淀粉生物合成的主要限速步骤。

### 测定原理：

AGP 催化的逆向反应生成 G1P，在反应体系中添加的磷酸己糖变位酶和 6-磷酸葡萄糖脱氢酶依次催化生成 6-磷酸葡萄糖酸和 NADPH，340nm 下测定 NADPH 增加速率，即可计算 AGP 活性。

### 需自备的的仪器和用品：

紫外分光光度计、水浴锅、台式离心机、可调式移液器、1 mL 石英比色皿、研钵、冰和蒸馏水

### 试剂的组成和配制：

提取液：液体 50mL×1 瓶，4℃ 保存；

试剂一：液体 40mL×1 瓶，4℃ 保存；

试剂二：粉剂×1 瓶，4℃ 保存；临用前加入 18mL 蒸馏水充分溶解备用；用不完的试剂分装后-20℃ 保存，禁止反复冻融；

试剂三：粉剂×1 瓶，-20℃ 保存；临用前加入 10mL 蒸馏水充分溶解备用；用不完的试剂分装后-20℃ 保存，禁止反复冻融；

### 粗酶液制备：

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。10000g 4℃ 离心 10min，取上清，置冰上待测。

### 测定步骤：

1、分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 340nm，蒸馏水调零。

2、试剂一置 30℃ 保温 10min 以上。

3、在 EP 管中按顺序加入下列试剂

试剂名称（ $\mu\text{L}$ ）	测定管
试剂一	200
试剂二	320
样本	40

混匀，30℃ 保温 15 min，置沸水浴中 1 min（盖紧，防止水分散失），冰浴迅速冷却后，4000g 4℃ 离心 5min，取上清液，在 1mL 石英比色皿中依次加入下列试剂

上清液	400
试剂一	425
试剂三	175

混匀后，立即于 340 nm 波长下记录初始吸光度 A1 和 2min 后的吸光度 A2，计算  $\Delta A = A2 - A1$ 。

**AGP 活性计算：**

1、按样本蛋白浓度计算

单位的定义：每 mg 组织蛋白每分钟催化产生 1nmol NADPH 定义为一个酶活性单位。

$$\text{AGP (nmol/min/mg prot)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (V_{\text{样}} \times \text{Cpr}) \div T \times \text{稀释倍数}$$

$$= 2813 \times \Delta A \div \text{Cpr}$$

此法需要自行测定样本蛋白质浓度。

2、按照样本鲜重计算

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

$$\text{AGP (nmol/min/g 鲜重)} = [\Delta A \times V_{\text{反总}} \div (\epsilon \times d) \times 10^9] \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{样总}}) \div T \times \text{稀释倍数}$$

$$= 2813 \times \Delta A \div W$$

V 反总：反应体系总体积， $1 \times 10^{-3}$  L； $\epsilon$ ：NADPH 摩尔消光系数， $6.22 \times 10^3$  L / mol / cm；d：比色皿光径，1cm；V 样：加入样本体积，0.04mL；V 样总：加入提取液体积，1 mL；T：反应时间，2 min；稀释倍数：1.4；Cpr：样本蛋白质浓度，mg/mL；W：样本质量。