

## 葡萄糖-1-磷酸(1PG/G1P)含量试剂盒说明书

(紫外分光法 48 样)

### 一、产品简介：

糖原和淀粉在磷酸解过程中会生成葡萄糖-1-磷酸(1PG/G1P)。本试剂盒提供一种简单，灵敏，快速的测定方法：葡萄糖-1-磷酸(1PG/G1P)在磷酸葡萄糖变位酶和磷酸葡萄糖脱氢酶的相继作用下使 NADP<sup>+</sup>还原成 NADPH，通过检测 NADPH 在 340nm 处的增加量即可计算得出样品中的葡萄糖-1-磷酸(1PG/G1P)含量。

### 二、试剂盒组成和配制：

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 60mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	粉体 mg×1 支	4℃保存	用前甩几下或离心使试剂落入底部，再加 2mL 蒸馏水溶解备用。
试剂二	粉体 mg×1 支	-20℃保存	用前甩几下或离心使试剂落入底部，再加 2mL 蒸馏水溶解备用。
试剂三	液体 30mL×1 瓶	4℃保存	
试剂四	粉体 mg×1 支	-20℃保存	用前甩几下或离心使试剂落入底部，再加 1.2mL 蒸馏水溶解备用。

### 三、所需的仪器和用品：

紫外分光光度计、1mL 石英比色皿（光径 1cm）、台式离心机、可调式移液器、研钵、冰和蒸馏水。

### 四、葡萄糖-1-磷酸(1PG/G1P)含量测定：

#### 1、样本制备

##### ① 组织样本：

建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 提取液，进行冰浴匀浆。12000rpm, 4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

**【注】：**若增加样本量，可以按照组织质量(g)：提取液体积(mL)为 1: 5~10 的比例提取。

##### ② 细菌/细胞样本：

先收集细菌或细胞到离心管内，离心后弃上清；取约 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液，超声波破碎细菌或细胞（冰浴，功率 200W，超声 3s，间隔 10s，重复 30 次）；12000rpm 4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

**【注】：**若增加样本量，可按照细菌/细胞数量(10<sup>4</sup>)：提取液(mL)为 500~1000: 1 的比例进行提取。

##### ③ 液体样本：直接检测。

#### 2、上机检测：

① 紫外分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 340nm，蒸馏水调零。

② 试剂解冻至室温(25℃)；

③ 在 1mL 石英比色皿（光径 1cm）中按照下表依次加入试剂：

试剂名称(μL)	测定管	空白管(仅做一次)
试剂一	35	35
试剂二	35	35
试剂三	550	630
样本	80	
混匀，于室温(25℃)下孵育 20min 后于 340nm 处读取 A1 (若		

A 值继续增加，需延长孵育时间，直至 2 分钟内吸光值不变）。		
试剂四	20	20
混匀，于室温（25℃）下孵育 20min 后于 340nm 处读取 A2（若 A 值继续增加，需延长孵育时间，直至 2 分钟内吸光值不变）， $\Delta A = (A_2 - A_1)_{\text{测定}} - (A_2 - A_1)_{\text{空白}}$ 。		

- 【注】1. 若  $\Delta A$  的差值在零附近徘徊，可增加样本量 V1（如增至 200 $\mu$ L，则试剂三相应减少，保持总体积不变），或增加样本取样质量 W，则改变后的 V1 和 W 需代入公式重新计算。  
 2. 若 A2 值超过 1.2，可减少加样量 V1（如减至 40 $\mu$ L，则试剂三相应增加，保持总体积不变），或对样本用蒸馏水稀释（保持加样体系不变），则改变后的 V1 和 D 需代入公式重新计算。

## 五、结果计算：

1、按样本重量计算：

$$1\text{PG/G1P 含量}(\mu\text{g/g 鲜重}) = [(\Delta A \div (\varepsilon \times d)) \times V2 \times 10^6 \times Mr] \div (W \times V1 \div V) \times D = 365.8 \times \Delta A \div W \times D$$

2、按细胞数量计算：

$$1\text{PG/G1P 含量}(\mu\text{g}/10^4 \text{cell}) = [(\Delta A \div (\varepsilon \times d)) \times V2 \times 10^6 \times Mr] \div (500 \times V1 \div V) \times D = 0.74 \times \Delta A \times D$$

3、按照液体体积计算：

$$1\text{PG/G1P 含量}(\mu\text{g/mL}) = [(\Delta A \div (\varepsilon \times d)) \times V2 \times 10^6 \times Mr] \div V1 = 365.8 \times \Delta A$$

$\varepsilon$ ---NADPH 摩尔消光系数， $6.22 \times 10^3 \text{ L/mol/cm}$ ;

d---光径，1cm;

V---加入提取液体积，1 mL;

V1---加入样本体积，0.08mL;

V2---反应总体积； $0.7\text{mL} = 7 \times 10^{-4}\text{L}$ ;

W---样本质量，g;

Mr---葡萄糖-1-磷酸（1PG/G1P）分子量；260;

500---细胞数量，百万；

D---稀释倍数，未稀释即为 1。