

## 葡萄糖含量试剂盒说明书（测组织、细菌或细胞）

## 分光光度法 50 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：**

葡萄糖不仅是细胞能量代谢的主要底物，而且其代谢中间产物是生物合成的重要底物。植物可通过光合作用产生葡萄糖。就哺乳动物而言，葡萄糖不仅是大脑神经系统、肌肉、脂肪组织等的唯一能源，而且与还原性辅酶、乳糖和乳脂的合成密切相关。

**测定原理：**

葡萄糖氧化酶催化葡萄糖氧化成葡萄糖酸，并产生过氧化氢；过氧化物酶催化过氧化氢氧化 4-氨基安替比林偶联酚，生成有色化合物，在 505 nm 有特征吸收峰。

**需自备的仪器和用品：**

可见分光光度计、水浴锅、可调式移液器、1mL 玻璃比色皿、研钵和蒸馏水

**试剂的组成和配制：**

试剂一：0.5 $\mu$ mol/mL 葡萄糖溶液 10mL $\times$ 1 瓶，4 $^{\circ}$ C 保存；

试剂二：液体 25ml $\times$ 1 瓶，4 $^{\circ}$ C 保存；

试剂三：液体 25ml $\times$ 1 瓶，4 $^{\circ}$ C 保存；

**葡萄糖提取：**

1、组织的处理：按照组织质量（g）：蒸馏水体积（mL）为 1：5~10 的比例（建议称取约 0.1g 组织，加入 1mL 蒸馏水），研磨成匀浆，95 $^{\circ}$ C 水浴 10 分钟（盖紧，防止水分散失），冷却后，8000g，25 $^{\circ}$ C 离心 10min，取上清液备用。

2、细菌或细胞处理：收集细菌或细胞到离心管内，离心后弃上清；按照细菌或细胞数量（ $10^4$  个）：蒸馏水体积（mL）为 500~1000：1 的比例（建议 500 万细菌或细胞加入 1mL 蒸馏水），超声波破碎细菌或细胞（冰浴，功率 20% 或 200W，超声 3S，间隔 10S，重复 30 次），95 $^{\circ}$ C 水浴 10 分钟（盖紧，防止水分散失），冷却后，8000g，25 $^{\circ}$ C 离心 10min，取上清液备用。

**测定步骤：**

1、分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 505nm，蒸馏水调零。

2、混合试剂的配制：使用前将试剂二和试剂三 1:1 等体积混合，用多少配多少。

3、加样表（在 EP 管中加入下列试剂）：

试剂（ $\mu$ L）	空白管	标准管	测定管
样本			100
试剂一		100	
蒸馏水	100		
混合试剂	900	900	900

混匀，置 37 $^{\circ}$ C（哺乳动物）或 25 $^{\circ}$ C（其它物种）水浴中，保温 15min，于 505nm 波长处读取吸光度。空白管、标准管和测定管吸光值分别记为 A1、A2 和 A3。空白管和标准管只要做一管。

**葡萄糖含量计算：**

1、按样本蛋白浓度计算

葡萄糖含量( $\mu$ mol/mg prot)=(C 标准 $\times$ V1) $\times$ (A3-A1) $\div$ (A2-A1) $\div$ (V1 $\times$ Cpr)=0.5 $\times$ (A3-A1) $\div$ (A2-A1) $\div$ Cpr。

2、按样本鲜重计算

葡萄糖含量 ( $\mu\text{mol/g}$  鲜重) =  $(C \text{ 标准} \times V1) \times (A3 - A1) \div (A2 - A1) \div (W \times V1 \div V2) = 0.5 \times (A3 - A1) \div (A2 - A1) \div W$

3、按细菌或细胞密度计算

葡萄糖含量 ( $\mu\text{mol}/10^4 \text{ cell}$ ) =  $(C \text{ 标准} \times V1) \times (A3 - A1) \div (A2 - A1) \div (500 \times V1 \div V2) = 0.001 \times (A3 - A1) \div (A2 - A1)$

C 标准: 标准管浓度,  $0.5\mu\text{mol/mL}$ ; V1: 加入样本体积,  $0.1\text{mL}$ ; V2: 加入提取液体积,  $1\text{mL}$ ;  
Cpr: 样本蛋白质浓度,  $\text{mg/mL}$ ; W: 样本鲜重, g; 500: 细菌或细胞总数, 500 万。

**注意: 最低检测限为  $50\text{nmol/g}$  鲜重或  $0.5\text{nmol/mg prot}$**