

β-淀粉酶（ β -amylase, β -AL）试剂盒说明书

分光光度法 50 管/24 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：

淀粉酶负责水解淀粉，主要包括 α -淀粉酶和 β -淀粉酶。 β -淀粉酶(EC 3.2.1.2)可随机地作用于淀粉中的 α -1,4-糖苷键，生成葡萄糖、麦芽糖、麦芽三糖、糊精等还原糖。

测定原理：

还原糖还原 3,5-二硝基水杨酸生成棕红色物质。 α -淀粉酶不耐酸， β -淀粉酶不耐热。根据上述特性，钝化其中之一，就可测出另一种淀粉酶的活力。

需自备的仪器和用品：

可见分光光度计、恒温水浴锅、离心机、可调式移液器、玻璃比色皿、研钵和蒸馏水。

试剂的组成和配制：

试剂一：50mL×1 瓶，常温保存，若有黄色晶体析出，需 90℃加热溶解后再用；

试剂二：40mL×1 瓶，4℃保存，若有沉淀析出，需 70℃加热后再用。

粗酶液提取：

组织：称取 0.1~0.2g 样本（建议称取约 0.1g 样本），加入 1mL 蒸馏水，研磨匀浆；将匀浆倒入离心管中，提取液在室温下放置提取 15min，每 5min 振荡 1 次，使其充分提取；3000g，25℃离心 10min，取上清液加蒸馏水定容至 10 mL，摇匀，即淀粉酶原液。

吸取上述淀粉酶原液 1mL，加入 4mL 蒸馏水，摇匀，即为淀粉酶稀释液，用于 $(\alpha+\beta)$ 淀粉酶总活力的测定。

血清（浆）等液体样本：（1）直接检测 α -淀粉酶。（2）吸取淀粉酶原液 1mL，加入 4mL 蒸馏水，摇匀，即为淀粉酶稀释液，用于 $(\alpha+\beta)$ 淀粉酶总活力的测定。

测定步骤：

1、 分光光度计预热 30min 以上，调节波长到 540 nm，蒸馏水调零。

2、 试剂一和试剂二 40℃ 预热 10min。

3、 测定操作表：

试剂名称 (μ L)	α -淀粉酶活力测定		总淀粉酶活力测定	
	对照管	测定管	对照管	测定管
淀粉酶原液	250	250		

70℃水浴 15min 左右，冷却

淀粉酶稀释液			250	250
蒸馏水	250		250	
试剂二		250		250

在 40℃恒温水浴中准确保温 5min

试剂一	500	500	500	500
-----	-----	-----	-----	-----

混匀, 95℃水浴 5min, 冷却, 在 540nm 下测定吸光度, 从左到右分别记为 A1、A2、A3 和 A4。

酶活性计算:

1、标准条件下测定回归曲线为 $y=3.7215x -0.1778$; x 为标准品浓度 (mg/mL), y 为吸光值。

2、 α -淀粉酶活性

(1) 按照样本质量计算

单位定义: 每 g 组织每分钟催化产生 1mg 还原糖定义为 1 个酶活力单位。

$$\begin{aligned}\alpha\text{-淀粉酶活性(mg/min/g 鲜重)} &= [(A2-A1+0.1778) \div 3.7215 \times V_{\text{反总}}] \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{总}}) \div T \\ &= 1.075 \times (A2-A1+0.1778) \div W\end{aligned}$$

(2) 按照蛋白质含量计算

单位定义: 每 mg 组织蛋白每分钟催化产生 1mg 还原糖定义为 1 个酶活性单位。

$$\begin{aligned}\alpha\text{-淀粉酶活性(mg/min/mg prot)} &= [(A2-A1+0.1778) \div 3.7215 \times V_{\text{反总}}] \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T \\ &= 0.1075 \times (A2-A1+0.1778) \div C_{\text{pr}}\end{aligned}$$

(3) 血清 (浆) 等液体样本中 α -淀粉酶活性计算

单位定义: 每 mL 血清 (浆) 每分钟催化产生 1mg 还原糖定义为 1 个酶活性单位。

$$\alpha\text{-淀粉酶活性(mg/min/mL)} = [(A2-A1+0.1778) \div 3.7215 \times V_{\text{反总}}] \div V_{\text{样}} \div T = 0.1075 \times (A2-A1+0.1778)$$

3、总淀粉酶活性计算

(1) 按照样品质量计算

单位定义: 每 g 组织每分钟催化产生 1mg 还原糖定义为 1 个酶活力单位。

$$\begin{aligned}\text{总淀粉酶活性(mg/min//g 鲜重)} &= 5 \times [(A4-A3+0.1778) \div 3.7215 \times V_{\text{反总}}] \div (W \times V_{\text{样}} \div V_{\text{总}}) \div T = 5.375 \times (A4-A3 \\ &+ 0.1778) \div W\end{aligned}$$

(2) 按照蛋白质含量计算

单位定义: 每 mg 组织蛋白每分钟催化产生 1mg 还原糖定义为 1 个酶活力单位。

$$\begin{aligned}\text{总淀粉酶活性(mg/min/mg prot)} &= 5 \times [(A4-A3+0.1778) \div 3.7215 \times V_{\text{反总}}] \div (V_{\text{样}} \times C_{\text{pr}}) \div T \\ &= 0.5375 \times (A4-A3+0.1778) \div C_{\text{pr}}\end{aligned}$$

(3) 血清 (浆) 等液体样本中总淀粉酶活性计算

单位定义: 每 mL 血清 (浆) 每分钟催化产生 1mg 还原糖定义为 1 个酶活性单位。

$$\begin{aligned}\text{总淀粉酶活性(mg/min/mL)} &= 5 \times [(A4-A3+0.1778) \div 3.7215 \times V_{\text{反总}}] \div V_{\text{样}} \div T \\ &= 0.5375 \times (A4-A3+0.1778)\end{aligned}$$

4、 β -淀粉酶活性计算

(1) 按照样本质量计算

单位定义: 每 g 组织在反应体系中每分钟催化产生 1mg 还原糖定义为 1 个酶活力单位。

$$\beta\text{-淀粉酶活性(mg/min/g 鲜重)} = \text{淀粉酶总活性} - \alpha\text{-淀粉酶活性} = [5.375 \times (A4-A3+0.1778) - 1.075 \times (A2-A1+0.1778)] \div W$$

(2) 按照蛋白质含量计算

单位定义: 每 mg 组织蛋白每分钟催化产生 1mg 还原糖定义为 1 个酶活力单位。

$$\beta\text{-淀粉酶活性 (mg/min/mg prot)} = \text{淀粉酶总活性} - \alpha\text{-淀粉酶活性} = [0.5375 \times (A4-A3+0.1778) - 0.1075 \times (A2-A1+0.1778)] \div C_{\text{pr}}$$

(3) 血清 (浆) 等液体样本中 β -淀粉酶活性计算

单位定义: 每 mL 血清 (浆) 每分钟催化产生 1mg 还原糖定义为 1 个酶活性单位。

$$\beta\text{-淀粉酶活性 (mg/min/mL)} = \text{淀粉酶总活性} - \alpha\text{-淀粉酶活性} = 0.5375 \times (A4-A3+0.1778) - 0.1075 \times (A2-A1+0.1778)$$



0.1778)

5: 总淀粉酶稀释倍数; V 反总: 反应体系总体积, 0.5mL; V 样: 加入反应体系中样本体积, 0.25 mL; V 样总: 提取液总体积, 10 mL; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; T: 反应时间, 5min。