

糖原含量检测试剂盒说明书

微量法

注意：本产品试剂有所变动，请注意并严格按照该说明书操作。

货号：BC0345

规格：100T/96S、200T/192S

产品组成：使用前请认真核对试剂体积与瓶内体积是否一致，有疑问请及时联系索莱宝工作人员。

试剂名称	100T 规格	200T 规格	保存条件
提取液	液体 85 mL×1 瓶	液体 85 mL×2 瓶	2-8°C保存
试剂一	粉剂×2 瓶	粉剂×2 瓶	2-8°C保存
试剂二	液体 7 mL×1 瓶	液体 15 mL×1 瓶	2-8°C保存
标准品	粉剂×1 支	粉剂×1 支	2-8°C保存

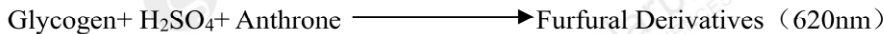
溶液的配制：

- 100T工作液的配制：**临用前取1瓶试剂一加入2.75mL试剂二（约55T），充分溶解后使用，如难溶解，可振荡溶解，用不完的试剂2-8°C可保存1周。
- 200T工作液的配制：**临用前取1瓶试剂一加入6.5mL试剂二（约130T），充分溶解后使用，如难溶解，可振荡溶解，用不完的试剂2-8°C可保存1周。
- 标准品：**临用前加1mL蒸馏水充分溶解，配制为10mg/mL的葡萄糖标准溶液，2-8°C保存4周。
- 0.05 mg/mL葡萄糖标准品的配制：**取50μL 10mg/mL葡萄糖标准品加入950μL蒸馏水，充分混匀，配制成0.5mg/mL葡萄糖标准品，再取100μL 0.5mg/mL葡萄糖标准品加入900μL蒸馏水即0.05 mg/mL葡萄糖标准品。（实验中每管需要60μL，为减小实验误差，故配制大体积。）

产品说明：

糖原是由葡萄糖单位构成的高分子多糖，是糖的主要的储存形式之一，主要贮存在肝和肌肉中作为备用能量，分别称为肝糖原和肌糖原。肝糖原可调节血糖浓度，当血糖升高时可在肝脏合成糖原，血糖降低时，肝糖原则分解为葡萄糖以补充血糖。因此，肝糖原对维持血糖的相对平衡十分重要。肌糖原是肌肉中糖的储存形式，在剧烈运动消耗大量血糖时，肌糖原不能直接分解成血糖，必须先分解产生乳酸，随血液循环到肝脏，通过糖异生转变为肝糖原或葡萄糖。

测定原理：蒽酮法。利用强碱性提取液提取糖原，在强酸性条件下利用蒽酮显色剂测定糖原含量。



注意：实验之前建议选择2-3个预期差异大的样本做预实验。

需自备的仪器和用品：

可见分光光度计/酶标仪、水浴锅、离心机、可调式移液器、微量玻璃比色皿/96孔板、10mL离心管、研钵/匀浆器/细胞超声破碎仪、浓硫酸(>95%，AR)和蒸馏水。

操作步骤：

一、样本处理（可适当调整待测样本量，具体比例可以参考文献）



Tel: 400-968-6088 <https://www.solarbio.com> E-mail: sales-china@solarbio.com

Address: No. 85, Liandong U Valley, Middle Zone, 101102, Tongzhou Dist, Beijing, China



- 组织：称取0.1~0.2g样本，置于10mL离心管中，用手术剪尽量剪碎并进行匀浆；加入0.75mL提取液，置于沸水浴中煮沸20min（缠封口膜，防止爆盖），隔5min振摇1次，使其充分混匀；待组织全部溶解后，取出离心管冷却后，用蒸馏水定容到5mL，混匀，8000g 25°C离心10min，取上清液待测。
- 细胞或细菌：收集500~1000万细菌或细胞到离心管内，离心后弃上清；加入0.75mL提取液超声波破碎细菌或细胞（功率200W，超声3s，间隔10s，重复30次）；转移至10mL离心管中，置于沸水浴中煮沸20min（缠封口膜，防止爆盖），隔5min振摇1次，使其充分混匀；取出离心管冷却后，用蒸馏水定容到5mL，混匀，8000g 25°C 离心10min，取上清液待测。

注：推荐使用螺旋口或带锁扣EP管，防止爆盖。

二、测定步骤

1. 分光光度计或酶标仪预热30min以上，调节波长至620nm，分光光度计蒸馏水调零。

2. 加样表（在 EP 管中加入下列试剂）：

试剂名称 (μL)	测定管	标准管	空白管
样本	60	-	-
标准品	-	60	-
蒸馏水	-	-	60
工作液	50	50	50
浓硫酸	190	190	190

充分混匀，置于沸水浴10min（缠封口膜，防止爆盖），冷却，取200 μL 反应液转移至微量玻璃比色皿/96孔板中，于620nm波长处，分别读取空白管、标准管和测定管吸光度，计算 $\Delta A_{\text{测定}} = A_{\text{测定}} - A_{\text{空白}}$ ， $\Delta A_{\text{标准}} = A_{\text{标准}} - A_{\text{空白}}$ 。（空白管和标准管只要测1-2次）

注：1) 推荐使用螺旋口或带锁扣EP管，防止爆盖；

2) 工作液和浓硫酸不可提前混合进行实验，浓硫酸需要缓慢加入避免溅出，也可以将枪头插入液体再加入；

3) 反应结束后反应液中可能会有少量红色物质产生，为正常现象，不影响吸光值的测定。

三、糖原含量的计算

1、按照样本质量计算

$$\text{糖原}(\text{mg/g 质量}) = (C_{\text{标准}} \times V_1) \times \Delta A_{\text{测定}} / (\Delta A_{\text{标准}} \times (W \times V_1 / V_2)) \div 1.11 \times F = 0.225 \times \Delta A_{\text{测定}} / (\Delta A_{\text{标准}} \times W \times F)$$

2、按照样本蛋白浓度计算

$$\text{糖原}(\text{mg/mg prot}) = (C_{\text{标准}} \times V_1) \times \Delta A_{\text{测定}} / (\Delta A_{\text{标准}} \times (V_1 \times C_{\text{pr}})) \div 1.11 \times F = 0.045 \times \Delta A_{\text{测定}} / (\Delta A_{\text{标准}} \times C_{\text{pr}} \times F)$$

3、按照细菌或细胞数量计算

$$\text{糖原}(\text{mg}/10^4 \text{ cell}) = (C_{\text{标准}} \times V_1) \times \Delta A_{\text{测定}} / (\Delta A_{\text{标准}} \times (N \times V_1 / V_2)) \div 1.11 \times F = 0.225 \times \Delta A_{\text{测定}} / (\Delta A_{\text{标准}} \times N \times F)$$

1.11：是此法测得葡萄糖含量换算为糖原含量的常数，即111 μg 葡萄糖用蒽酮试剂显色相当于100 μg 糖原用蒽酮所试剂显示的颜色；C标准：标准管浓度，0.05mg/mL；V1：加入反应体系中待测样本体积，0.06mL；V2：样本总体积，5mL；Cpr：样本蛋白质浓度，mg/mL；W：样本质量，g；N：细菌或细胞数量，以 10^4 计；F：样本稀释倍数。

注意事项：

- 浓硫酸具有强腐蚀性，请谨慎操作。
- 试剂二挥发性强，使用后可缠绕封口膜封口，以防止试剂挥发过快。



本产品仅供科学研究使用。请勿用于临床、诊断、食品、化妆品检测等用途。

For research use only. Do not use for clinical, diagnostic, food, cosmetic testing and other purposes.

3. 若 ΔA 测定<0.03, 建议增大样本量后测定; 若 ΔA 测定>1.5, 建议用蒸馏水稀释样本后进行测定, 注意同步修改计算公式。
4. 提取液会使蛋白变性, 若使用蛋白浓度计算需另取组织。

实验实例:

1、取 0.0501g 大鼠肝脏, 进行样本处理, 取上清液, 用蒸馏水稀释 4 倍, 之后按照测定步骤操作, 使用 96 孔板测得计算 A 空白=0.091, A 标准=0.492, A 测定=0.869, 按样本质量计算含量得:
糖原含量(mg/g 质量)= $0.225 \times \Delta A$ 测定 $\div \Delta A$ 标准 $\div W \times F = 0.225 \times 0.778 \div 0.401 \div 0.0501 \times 4 = 34.85$ mg/g 质量。

相关发表文献:

[1] Liu Z, Zhang L, Qian C, Zhou Y, Yu Q, Yuan J, Lv Y, Zhang L, Chang X, Li Y, Liu Y. Recurrent hypoglycemia increases hepatic gluconeogenesis without affecting glycogen metabolism or systemic lipolysis in rat. *Metabolism*. 2022 Nov;136:155310. doi: 10.1016/j.metabol.2022.155310. Epub 2022 Sep 3. PMID: 36063868.

[2] Wei Y, Liu W, Liu J. Environmentally relevant exposure to cypermethrin aggravates diet-induced diabetic symptoms in mice: The interaction between environmental chemicals and diet. *Environ Int*. 2023 Aug; 178:108090. doi: 10.1016/j.envint.2023.108090. Epub 2023 Jul 7. PMID: 37437315.

[3] Cai B, Ma M, Zhang J, Wang Z, Kong S, Zhou Z, Lian L, Zhang J, Li J, Wang Y, Li H, Zhang X, Nie Q. LncEDCH1 improves mitochondrial function to reduce muscle atrophy by interacting with SERCA2. *Mol Ther Nucleic Acids*. 2021 Dec 10; 27:319-334. doi: 10.1016/j.omtn.2021.12.004. PMID: 35024244; PMCID: PMC8717430.

[4] Bai Y, Ren C, Hou C, Chen L, Wang Z, Li X, Zhang D. Phosphorylation and acetylation responses of glycolytic enzymes in meat to different chilling rates. *Food Chem*. 2023 Sep 30; 421:135896. doi: 10.1016/j.foodchem.2023.135896. Epub 2023 Mar 8. PMID: 37098310.

[5] Wang L, Zhu L, Zheng Z, Meng L, Liu H, Wang K, Chen J, Li P, Yang H. Mevalonate pathway orchestrates insulin signaling via RAB14 geranylgeranylation-mediated phosphorylation of AKT to regulate hepatic glucose metabolism. *Metabolism*. 2022 Mar; 128:155120. doi: 10.1016/j.metabol.2021.155120. Epub 2022 Jan 5. PMID: 34995578.

参考文献:

- [1] Raunkjær K, Hvítved-Jacobsen T, Nielsen P H. Measurement of pools of protein, carbohydrate and lipid in domestic wastewater[J]. *Water research*, 1994, 28(2): 251-262.
[2] Carroll N V, Longley R W, Roe J H. The determination of glycogen in liver and muscle by use of anthrone reagent[J]. *J biol Chem*, 1956, 220(2): 583-593.

相关系列产品:

- BC2450/BC2455 植物组织果糖(FT)含量检测试剂盒
BC2540/BC2545 纤维素酶(CL)活性检测试剂盒
BC0330/BC0335 海藻糖含量检测试剂盒
BC2510/BC2515 海藻糖酶(THL)活性检测试剂盒
BC2520/BC2525 山梨醇含量检测试剂盒
BC2530/BC2535 山梨醇脱氢酶活性检测试剂盒





BC0230/BC0235 还原糖含量检测试剂盒

BC2490/BC2495 血糖含量检测试剂盒



本产品仅供科学研究使用。请勿用于临床、诊断、食品、化妆品检测等用途。

For research use only. Do not use for clinical, diagnostic, food, cosmetic testing and other purposes.