

## β 一葡萄糖醛酸苷酶(β-glucuronidase, β-GD)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:

β-GD 广泛存在于动物组织中,是一种参与肿瘤侵袭和转移过程的基质降解酶,具有水解固醇葡萄糖醛酸和酸性粘多糖等生理功能。该酶在肝细胞中含量较高。此外在胃癌组织中含量丰富,测定胃液 β-GD 活性对于研究胃癌具有重要的意义。

## 测定原理:

β-GD 催化苯酚 β-D-葡萄糖醛酸产生游离的酚酞,通过测定苯酚含量反应该酶活性高低。

#### 需自备的仪器和用品:

可见分光光度计、水浴锅、台式离心机、可调式移液器、1mL 玻璃比色皿、研钵、冰和蒸馏水。

#### 试剂的组成和配制:

提取液:液体 60mL×1 瓶,4℃保存;

试剂一:液体 5mL×1 瓶,4℃保存;

试剂二: 粉剂×1 瓶,-20℃保存; 临用前加入 5mL 蒸馏水,充分溶解待用; 用不完的试剂仍-20℃保存;

试剂三:液体 37.5mL×1 瓶,4℃保存;

试剂四: 1μmol/mL 标准储备液 10mL, 4℃保存;

## 样品测定的前处理:

按照组织质量(g): 提取液体积(mL)为 1:  $5\sim10$  的比例(建议称取约 0.1g 组织,加入 1mL 提取液),进行冰浴匀浆。8000g 4  $\mathbb{C}$  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 540nm,蒸馏水调零。
- 2、样本测定(在 EP 管中加入下列试剂)

试剂名称(μL)	加样孔			
	测定管	标准管	空白管	
试剂一	100	100	100	
试剂二	100	100	100	
样本	50			
1μmol/mL标准液		50		
蒸馏水			50	

混匀后, 37℃水浴 30min

	试剂三	750	750	750
- 1				



注意:标准管和空白管只需测一次。

#### β-GD 活性计算:

(1) 按样本鲜重计算:

单位定义:每小时每 g 鲜重样品中催化产生 1μmol 酚酞的量为一个活力单位。

β-GD(μmol/h/g 鲜重) = (C 标准管×V1)×(A 测定管-A 空白管)÷(A 标准管-A 空白管)÷(W×V1÷V2)÷T=2×(A 测定管-A 空白管)÷(A 标准管-A 空白管)÷W

(2) 按样本蛋白浓度计算:

单位定义: 每小时每 mg 组织蛋白催化产生 1μmol 酚酞的量为一个活力单位。

β-GD(μmol/h /mg prot ) = (C 标准管×V1)×(A 测定管-A 空白管)÷(A 标准管-A 空白管)÷(V1×Cpr)÷T=2×(A 测定管-A 空白管)÷(A 标准管-A 空白管)÷Cpr

C 标准管:标准管浓度, 1μmol/mL; V1: 加入样本体积: 0.05mL; V2: 加入提取液体积, 1mL; T: 反应时间, 0.5h; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本鲜重, g。