

Glycogen Content Assay Kit

糖原含量测定试剂盒(硫酸-蒽酮比色法) 微板法

产品编号	产品名称	规格
BL1809B	糖原含量测定试剂盒(硫酸-蒽酮比色法) 微板法	96T

产品简介:

糖原是由葡萄糖分子通过糖苷键聚合而成的高分子物质，作为重要的能源物质储存于肝脏、肌肉和脑等重要器官。糖原的储存或代谢异常可引起多种疾病，因此测定糖原含量的变化，对研究糖原代谢及相关疾病有着重要的意义。

采用蒽酮法：即利用强碱性提取液提取糖原，浓硫酸是糖原脱水生产糖醛衍生物，糖醛类与蒽酮作用，在 620nm 处有最大吸收峰，再与相同方法处理的葡萄糖标准液比色定量。

产品组成:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	30mL×1 瓶	4°C保存	
试剂一	粉末×2 瓶	4°C保存	用前每瓶甩几下使粉剂落入底部，再加 10mL 浓硫酸，充分溶解混匀后使用；用不完的试剂 4°C保存 4-5 天。
标准品	粉末×1 支	4°C保存	从标准管中称量取出 2mg 至一新离心管中，再加 2mL 蒸馏水溶解即 1mg/mL 的葡萄糖标准品溶液，再稀释 50 倍即 0.02mg/mL 标准品备用。

使用方法:

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定，了解本批样品情况，熟悉实验流程，避免实验样本和试剂浪费！

1. 样本准备

- 按照肝脏/肌肉样本质量 (g)：提取液体积(mL)为 1：3 的比例加入提取液（如取 0.1g 组织，加 0.3mL 提取液），盖紧管盖（用封口膜封口）95°C水解 20min，室温冷却后即为糖原水解液。
- 肝糖原检测液：在冷却后的糖原水解液离心管中加入 0.7mL 蒸馏水混匀总体积约 1mL，8000rpm 室温离心 5min，取上清液 100μL 至新离心管中，再加 900μL 蒸馏水即上清液稀释 10 倍后作为检测液测定。
- 肌糖原检测液：在冷却后的糖原水解液离心管中加入 0.7mL 蒸馏水混匀总体积约 1mL，8000rpm 室温离心 5min，取上清液 200μL 至新离心管中，再加 200μL 蒸馏水即上清液稀释 2 倍后作为检测液测定。
- 糖原含量低的组织样本：在冷却后的糖原水解液离心管中加入 0.7mL 蒸馏水混匀总体积约 1mL，8000rpm 室温离心 5min，取上清液作为检测液测定。

2. 细胞/细菌样本：

先收集细胞到离心管内，离心后弃上清；取约 500 万细胞加 0.25mL 提取液，盖紧管盖（用封口膜封口）95°C水解 20min，室温冷却后再加 0.25mL 蒸馏水混匀，若浑浊则 8000rpm 室温离心 5min，取上清液作为检测液测定。

【注】：若增加样本量，按照每 $0.5\sim 1\times 10^7$ 个细菌/细胞加入 1mL 提取液进行提取。

Note: For in vitro research use only, not for diagnostic or therapeutic use, This product is not a medical device.

注意：在体外研究使用，不用于诊断或治疗用途，本产品不是医疗装置。



3. 液体样品:

直接检测。若浑浊，离心后取上清检测。

二、样品测定

1. 酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 620nm。
2. 在离心管中依次加入:

试剂名称 (μL)	空白管 (只做一次)	标准管 (只做一次)	测定管
蒸馏水	100	-	90
标准液	-	100	-
检测液	-	-	10
试剂一	200	200	200

混匀，置 95°C 水浴 5min (盖紧，防止水分散失)，冷却，取 200 μL 转移至 96 孔板中，于 620nm 读取吸光值 A。

【注】：若 A 测定管值在零附近，可以增加测定管上样量 V 检测液 (如增至 40 μL)，蒸馏水相应减少，则改变后的 V 检测液代入计算公式计算。

三、结果计算

1. 按样本重量计算:

$$\text{糖原}(\text{mg/g}) = (\text{A 测定} - \text{A 空白}) \div (\text{A 标准} - \text{A 空白}) \times (\text{C}_{\text{标准}} \times \text{V}_{\text{标}}) \div (\text{V}_{\text{检测液}} \div \text{V} \times \text{W}) \div 1.11 \times \text{D}$$

$$= 0.0018 \times (\text{A 测定} - \text{A 空白}) \div (\text{A 标准} - \text{A 空白}) \div (\text{V}_{\text{检测液}} \div \text{V} \times \text{W}) \times \text{D}$$

2. 按细胞数量计算:

$$\text{糖原}(\mu\text{g}/10^4 \text{ cell}) = (\text{A 测定} - \text{A 空白}) \div (\text{A 标准} - \text{A 空白}) \times (\text{C}_{\text{标准}} \times \text{V}_{\text{标}}) \times 10^3 \div (\text{V}_{\text{检测液}} \div \text{V1} \times 500)$$

$$\div 1.11 \times \text{D}$$

$$= 1.8 \times (\text{A 测定} - \text{A 空白}) \div (\text{A 标准} - \text{A 空白}) \div (\text{V}_{\text{检测液}} \div \text{V1} \times 500) \times \text{D}$$

$\text{V}_{\text{标}}$ ---0.1mL

V ---提取液总体积，1mL

$\text{C}_{\text{标准}}$ ---标准品浓度，0.02mg/mL

500---细胞数量，万

D ---样本测试前稀释倍数，肝糖原 D 值为 10，肌糖原 D 值为 2

1.11---是此法测得葡萄糖含量换算为糖原含量的常数

$\text{V}_{\text{检测液}}$ ---0.01mL

V1 ---细胞提取液，0.5mL

W ---取样量，g

注意事项:

1. 本产品仅限于专业人员的科学研究用，不得用于临床诊断或治疗，不得用于食品或药品。
2. 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

有效期:

4°C 保存六个月。

