

Glycogen Content Kit

糖原含量测定说明书（蒽酮比色法）

货号: BN72469 | 方法: 微板法 | 规格: 96 样

一、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。

二、试剂盒的组成和配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 30mL×1 瓶	4℃保存	
试剂一	粉剂 mg×2 瓶	4℃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℃保存 4-5 天。
标准品	粉剂 mg×1 支	4℃保存	从标准管中称量取出 2mg 至一新 EP 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。

三、所需的仪器和用品:

酶标仪、水浴锅、可调式移液器、96 孔板、**浓硫酸**（不允许快递）和蒸馏水。

四、糖原含量检测:

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、检测液制备:

A: 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),进行匀浆得到匀浆液。再盖紧管盖 (用封口膜封口) 95℃水解 20min,室温冷却后即为糖原水解液。

①肝糖原检测液:在冷却后的糖原水解液 EP 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 EP 管中,再加 900μL 蒸馏水即上清液稀释 10 倍后作为检测液测定。

②肌糖原检测液:在冷却后的糖原水解液 EP 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 EP 管中,再加 200μL 蒸馏水即上清液稀释 2 倍后作为检测液测定。

③糖原含量低的组织样本:在冷却后的糖原水解液 EP 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。

B: 细胞样本:

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℃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,可按照细菌/细胞数量 (10^4): 提取液 (mL) 为 500~1000: 1 的比例进行提取。

2、上机检测：

- ① 酶标仪预热 30min 以上，调节波长至 620nm，所有试剂解冻至室温（25℃）。
- ② 在 EP 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℃水浴 5min（盖紧，防止水分散失），冷却，取 200μL 转移至 96 孔板中，于 620nm 读取吸光值 A。			

注意：本操作流程适用于绝大多数常规样本检测，实验条件可根据实际样本状态适度微调；

针对特殊类型样本，我司技术支持可提供专属优化建议。五、结果计算：

1、按样本重量计算：

$$\begin{aligned} \text{糖原(mg/g)} &= (A_{\text{测定}} - A_{\text{空白}}) \div (A_{\text{标准}} - A_{\text{空白}}) \times (C_{\text{标准}} \times V_{\text{标}}) \div (V_{\text{检测液}} \div V \times W) \div 1.11 \times D \\ &= 0.0018 \times (A_{\text{测定}} - A_{\text{空白}}) \div (A_{\text{标准}} - A_{\text{空白}}) \div (V_{\text{检测液}} \div V \times W) \times D \end{aligned}$$

2、按细胞数量计算：

$$\begin{aligned} \text{糖原}(\mu\text{g}/10^4 \text{ cell}) &= (A_{\text{测定}} - A_{\text{空白}}) \div (A_{\text{标准}} - A_{\text{空白}}) \times (C_{\text{标准}} \times V_{\text{标}}) \times 10^3 \div (V_{\text{检测液}} \div V1 \times 500) \\ &\quad \div 1.11 \times D \\ &= 1.8 \times (A_{\text{测定}} - A_{\text{空白}}) \div (A_{\text{标准}} - A_{\text{空白}}) \div (V_{\text{检测液}} \div V1 \times 500) \times D \end{aligned}$$

$V_{\text{标}}$ ---0.1mL；

$V_{\text{检测液}}$ ---0.01mL；

V ---提取液总体积，1mL；

$V1$ ---细胞提取液，0.5mL；

$C_{\text{标准}}$ ---标准品浓度，0.02mg/mL； W ---取样量，g； 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。