

蔗糖合成酶（合成方向；SS-II）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：

蔗糖是源（叶片等）光合产物向“库”器官运输的主要形态。蔗糖合成酶（Sucrose Synthase, EC 2.4.1.13）是双向反应酶，既可催化蔗糖合成又可催化蔗糖分解，是蔗糖代谢的关键酶之一。研究其合成方向 SS-II 的活性对于植物蔗糖合成具有重要意义。

bSS-II 催化游离果糖与葡萄糖供体 UDPG 反应生成蔗糖，蔗糖与间苯二酚反应可呈现颜色变化，在 480nm 下有特征吸收峰，酶活力大小与颜色的深浅成正比。

需自备的仪器和用品：

可见分光光度计、水浴锅、台式离心机、移液器、1 mL 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 4mL×1 瓶，-20℃保存；

试剂二：1000μg/mL 蔗糖溶液 10mL×1 瓶，4℃保存；

试剂三：液体 3mL×1 瓶，4℃保存

试剂四：液体 40mL×1 瓶，4℃保存；

试剂五：液体 12mL×1 瓶，4℃避光保存；

样品测定的准备：

按照组织质量（g）：提取液体积（mL）为 1：5~10 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℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

测定步骤：

试剂名称（μL）	测定管	对照管	标准管	空白管
样本	30	30		
蒸馏水		150	150	180
试剂二			30	
试剂一	150			
混匀，25℃准确水浴 10min				
试剂三	50	50	50	50
沸水浴中煮沸 10min 左右（盖紧，以防止水分散失），冷却				
试剂四	700	700	700	700
试剂五	200	200	200	200

混匀，沸水浴 30min，冷却后，480nm 下测定各管吸光值。标准管和空白管只要做一管。每个测定管

需要设一个对照管。

SS-II 活性计算：

1、按照蛋白浓度计算

单位定义：每 mg 组织蛋白每分钟催化产生 1 μ g 蔗糖定义为一个酶活力单位。

SS-II 活性(μ g /min/mg prot)= C 标准管 $\times$ V1 $\times$ (A 测定管-A 对照管) $\div$ (A 标准管-A 空白管) $\div$ (V1 $\times$ Cpr) $\div$ T=100 $\times$ (A 测定管-A 对照管) $\div$ (A 标准管-A 空白管) $\div$ Cpr

2、按照样本鲜重计算

单位定义：每 g 组织每分钟催化产生 1 μ g 蔗糖定义为一个酶活力单位。

SS-II 活性(μ g /min /g 鲜重) = C 标准管 $\times$ V1 $\times$ (A 测定管-A 对照管) $\div$ (A 标准管-A 空白管) $\div$ (W $\times$ V1 $\div$ V2) $\div$ T=100 $\times$ (A 测定管-A 对照管) $\div$ (A 标准管-A 空白管) $\div$ W

C 标准管：标准管浓度，1000 μ g/mL； V1： 加入反应体系中样本体积， 0.03mL； V2： 加入提取液体积， 1mL； Cpr： 样本蛋白质浓度， mg/mL； W： 样本鲜重， g； T ： 反应时间： 10min。