

植酸酶（phytase）试剂盒说明书

(货号：ADS-W-QT008 微板法 48 样)

一、产品简介：

植酸酶 (phytase, EC.3.1.3.8) 是催化植酸及其盐类水解为肌醇与磷酸 (盐) 的一类酶的总称，属磷酸单酯水解酶，能将食品和饲料中植酸及其盐转化为可供有机体利用的有效磷，降低粪便中的磷含量，减轻对环境的污染，改善营养成分的吸收和利用，因此具有极其广泛的研究和应用价值。

植酸酶在一定温度和 pH 值条件下，水解底物植酸钠生成无机磷与肌醇衍生物，无机磷在酸性环境中与特异显色剂反应生成蓝色复合物，通过在 700nm 处检测该有色物质颜色的生成速率即可计算植酸酶活性大小。

二、试剂盒组成和配制：

| 试剂名称 | 规格 | 保存要求 | 备注 |
|------|-------------|--------|-----------------------------------|
| 提取液 | 液体 60mL×1 瓶 | 4°C 保存 | |
| 试剂一 | 液体 30mL×1 瓶 | 4°C 保存 | |
| 试剂二 | 粉剂 1 瓶 | 4°C 保存 | 临用前甩几下使试剂落入底部，再加入 7mL 试剂一，充分溶解备用， |
| 试剂三 | 液体 8mL×1 瓶 | 4°C 保存 | |
| 试剂四 | 粉剂 1 瓶 | 4°C 保存 | 临用前甩几下使试剂落入底部，再加入 8mL 蒸馏水，充分溶解备用。 |
| 试剂五 | 粉剂 1 支 | 4°C 保存 | 临用前甩几下使试剂落入底部，再加入 2mL 蒸馏水，充分溶解备用。 |
| 标准品 | 粉剂 1 支 | 4°C 保存 | 若重新做标曲，则用到该试剂。 |

反应 mix 的制备 (现配现用)：试剂四：五按照 4:1 的比例混合，可根据样本数量配制需要量，

若一次性用完，可把试剂五一次性全部倒入试剂四中，混合备用。

三、所需的仪器和用品：

酶标仪、96 孔板、天平、低温离心机、恒温水浴锅，可调式移液器。

四、植酸酶活性测定：

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、样本的制备：

- ① 组织样本：取约 0.1g 样本，加入 1mL 提取液，进行冰浴匀浆，4°C，12000rpm 离心 10min，取上清液待测。
- ② 细菌/细胞样本：先收集细菌或细胞到离心管内，离心后弃上清；取约 500 万细菌或细胞加入 1mL 提取液，超声波破碎细菌或细胞（冰浴，功率 200W，超声 3s，间隔 10s，重复 30 次）；12000rpm 4°C 离心 10min，取上清，置冰上待测。

【注】：若增加样本量，可按照细菌/细胞数量 (10⁴) : 提取液 (mL) 为 500~1000: 1 的比例进行提取。

- ③ 液体样本：直接检测。若浑浊，离心后取上清检测。

2、上机检测：

- ① 酶标仪预热 30min，调节波长至 700nm。在 EP 管中依次加入：

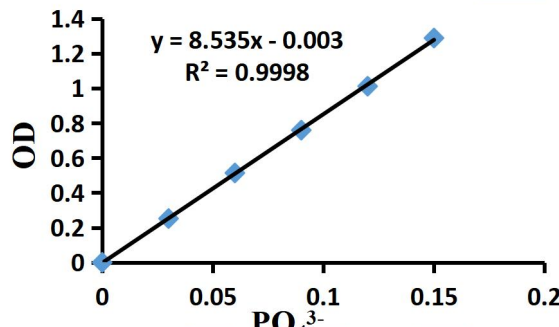
| 试剂名称 (μL) | 测定管 | 对照管 |
|-----------|-----|-----|
| 样本 | 30 | 30 |
| 试剂一 | | 120 |
| 试剂二 | 120 | |

| 37°C水浴锅或恒温培养箱孵育 30min | | | |
|--|----|----|--|
| 试剂三 | 75 | 75 | |
| 反应 mix | 75 | 75 | |
| 混匀，37°C静置 15min，若浑浊，需 12000rpm 室温离心 10min，取上清 200μL 至 96 孔板中，于 700nm 处检测， $\Delta A = A_{\text{测定}} - A_{\text{对照}}$ （每个测定管需设一个对照管）。 | | | |

【注】若 ΔA 在零附近，可以延长 37°C 温育时间（如 1 小时或更长），或者加大样本量（如 50μL，则试剂一或二相应减少），改变后的反应时间 T 和 V1 需代入计算公式重新计算。

五、结果计算：

1、标准曲线： $y = 8.535x - 0.003$; x 为标准品质量 (μmol)，y 为吸光值 ΔA 。



2、按照蛋白浓度计算：

酶活定义：在 37°C, pH5.5 的条件下，每毫克蛋白每分钟释放 1μmol 的无机磷定义为一个酶活力单位。

植酸酶($\mu\text{mol}/\text{min}/\text{mg prot}$)= $(\Delta A + 0.003) \div 8.535 \div (C_{\text{pr}} \times V_1) \div T = 0.13 \times (\Delta A + 0.003) \div C_{\text{pr}}$

3、按照样本质量计算：

酶活定义：在 37°C, pH5.5 的条件下，每克样本每分钟释放 1μmol 的无机磷定义为一个酶活力单位。

植酸酶($\mu\text{mol}/\text{min}/\text{g 鲜重}$)= $(\Delta A + 0.003) \div 8.535 \div (W \times V_1 \div V) \div T = 0.13 \times (\Delta A + 0.003) \div W$

4、按细胞数量计算：

酶活定义：在 37°C, pH5.5 的条件下，每 10^4 个细胞每分钟释放 1nmol 的无机磷定义为一个酶活力单位。

植酸酶($\text{nmol}/\text{min}/10^4 \text{ cell}$)= $(\Delta A + 0.003) \div 8.535 \times 10^3 \div (500 \times V_1 \div V) \div T = 130 \times (\Delta A + 0.003) \div 500$

5、按液体体积计算：

酶活定义：在 37°C, pH5.5 的条件下，每毫升液体每分钟释放 1μmol 的无机磷定义为一个酶活力单位。

植酸酶($\mu\text{mol}/\text{min}/\text{mL}$)= $(\Delta A + 0.003) \div 8.535 \div V_1 \div T = 0.13 \times (\Delta A + 0.003)$

V --- 提取液体积，1 mL; V1 --- 加入样本体积，30μL = 0.03mL;

W---样本质量，g; T---反应时间，30min。

C_{pr}---上清液蛋白浓度，mg/mL，建议使用本公司的 BCA 蛋白含量检测试剂盒。

附：标准曲线制作过程：

- 制备标准品母液 (5μmol/mL)：标准品用 10mL 试剂一溶解。（母液需在两天内用）。
- 把母液稀释成六个浓度梯度的标准品：0, 1, 2, 3, 4, 5. μmol/mL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 依据测定管的加样体系操作，根据结果即可制作标准曲线。