

# α-木糖苷酶 (α- xylosidase) 活性测定试剂盒说明书

(货号: ADS-W-TDX022 微板法 48样)

## 一、产品简介:

α-木糖苷酶(EC 3.2.1.177)是一类木聚糖降解水解酶,存在于植物、细菌和真菌等生物体,促使非还原末端α-D-木糖残基的水解,释放出α-D-木糖。

α-木糖苷酶催化对硝基苯酚-α-D-木糖苷产生对硝基苯酚 (PNP) , 该产物在 405nm 处有特征吸收峰, 通过测定 405nm 光吸收增加速率,即可计算α-木糖苷酶活性。

## 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 60mL×1 瓶	4℃保存		
试剂一	粉剂 1 支	4℃保存	用前甩几下使试剂落入底部, 再加 1.4mL 蒸馏水溶解备用。	
试剂二	液体 5 mL×1 瓶	4℃保存		
试剂三	液体 20 mL×1 瓶	4℃保存		
标准品	粉剂1支	4℃保存	若重新做标 <mark>曲</mark> ,则用到该 <mark>试</mark> 剂	

# 三、所需的仪器和用品:

酶标仪、96 孔板、可调式移液器、低温离心机、天平、研钵、冰和蒸馏水。

## 四、 $\alpha$ -木糖苷酶活性测定:

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 组织(水分充足的样本可取 0.5g), 加入 1mL 提取液, 进行冰浴匀浆。12000rpm, 4℃离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

【注】若增加样本量,可按照组织质量(g): 提取液体积(mL)为 1:  $5\sim10$  比例提取。

② 细菌或细胞: 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 20%或 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,可按照细菌或细胞数量 $(10^4 \, \text{个})$ : 提取液体积(mL)为  $500\sim1000$ : 1 的比例提取。

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 405nm。
- ② 在 EP 管中依次加入:

试剂名称(μL)	测定管	对照管		
样本	10	10		
试剂一	25			
蒸馏水		25		
试剂二	45	45		
迅速混匀,40℃保温 20min				
试剂三	180	180		

混匀, 取  $200\mu$ L 转移到 96 孔板中, 405nm 处测定吸光值 A,  $\Delta$ A=A 测定-A 对照(每个测定管需设一个对照管)。

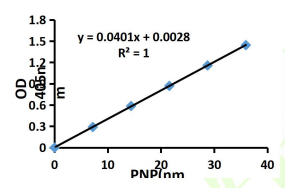
【注】:若ΔA 低于 0.01,可增加样本取样量 V1(如增至 30μL,则试剂三相应减少),或延长



保温时间(如:40min 或更长),或增加样本质量 W,则改变后的 V1 和 T 和 W 需代入计算公式重新计算。

#### 五、结果计算:

1、标准曲线方程: y = 0.0401x + 0.0028; x 为标准品摩尔质量 (nmol), y 为 $\Delta A$ 。



#### 2、按蛋白浓度计算:

定义: 40°C下, 每毫克蛋白每分钟催化产生 1 nmol 对硝基苯酚 (PNP) 为一个酶活单位。α-木糖苷酶活性(nmol/min/mg prot)=(ΔA-0.0028)÷0.0401÷(V1×Cpr)÷T

=124.7×(
$$\Delta$$
A-0.0028)÷ Cpr

## 3、按样本质量计算:

定义: 40°C下, 每克组织每分钟催化产生 1 nmol 对硝基苯酚 (PNP) 为一个酶活单位。α-木糖苷酶活性(nmol/min/g 鲜重)=(ΔA-0.0028)÷0.0401÷(V1÷V×W)÷T

$$=124.7\times(\Delta A-0.0028)\div W$$

## 4、 按细胞数量计算:

定义:40°C下,每  $10^4$  个细胞每分钟催化产生 1 nmol 对硝基苯酚(PNP)为一酶活单位。α-木糖苷酶活性(nmol/min/ $10^4$ cell)=( $\Delta$ A-0.0028)÷0.0401÷(V1÷V×细胞数量)÷T

=124.7×(ΔA-0.0028)÷细胞数量

#### 5、按液体体积计算:

定义: 40°C下, 每毫升液体每分钟催化产生 1 nmol 对硝基苯酚 (PNP) 为一个酶活单位。α-木糖苷酶活性(nmol/min/mL)=(ΔA-0.0028) ÷0.0401÷V1÷T=124.7×(ΔA-0.0028)

V---加入提取液体积, 1mL; V1---加入反应体系中样本体积, 10μL=0.01mL;

W---样本质量, g; 500---细胞或细菌总数, 500 万;

T---反应时间, 20min; PNP 对分子质量---139.11。

Cpr---样本蛋白质浓度, 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:

- 1 制备标准品母液 (1mg/mL): 向标准品 EP 管里面加入 1ml 蒸馏水。
- 2 把母液稀释成以下浓度梯度的标准品: 0, 0.1, 0.2, 0.3, 0.4, 0.5 mg/mL。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3 在 EP 管加入:  $10\mu$ L 标准品+25μL 蒸馏水+45μL 试剂二+180μL 试剂三, 混匀, 取  $200\mu$ L 至 96 孔 板中, 于 405nm 下读取吸光值。
- 4 根据结果制作标准曲线。