

半纤维素酶/木聚糖酶测定试剂盒说明书

(货号: ADS-W-TDX059 微板法 96 样)

一、产品简介:

半纤维素酶主要检测木聚糖酶活力,可将木聚糖降解成低聚糖和木糖的一组酶的总称,广泛应用于酿造和饲料工业中。

半纤维素酶在酸性下将木聚糖降解成还原性寡糖和单糖,进一步与 3,5-二硝基水杨酸发生显色反应,在 540nm 处有特征吸收峰,反应液颜色深浅与酶解产生的还原糖量成正比,通过测定反应液在 540nm 吸光值增加速率,即可计算该酶活力大小。

二、试剂盒组分与配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注		
提取液	100mL 液体×1 瓶	4℃保存			
试剂一	25mL×1 瓶	4℃保存			
试剂二	粉体 1 瓶	-20℃保存	临用前甩几下使粉体落入底部, 再加 12.5mL 试剂一溶解备用。		
试剂三	21mL×1 瓶	4°C保存			
标准品	粉剂1支	4°C保存	若重新做标曲,则用到该试剂		

三、所需的仪器和用品:

酶标仪、96 孔板、低温离心机、恒温水浴锅、可调式移液器、研钵、冰和蒸馏水。

四、半纤维素酶活性测定:

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、样本制备:

1、样本制备:

- ① 组织样本: 称取约 0.2g 组织(水分充足的样本可取 1g),加入 1mL 经预冷的 95%乙醇冰浴匀浆,4°C放置 10min; 12000rpm, 4°C离心 5min; 弃上清, 留沉淀, 向沉淀中加入经预冷的 80%乙醇混匀, 4°C放置 10min; 12000rpm, 4°C离心 5min; 弃上清, 留沉淀。再向沉淀中加入 1mL 经预冷提取液, 涡旋混匀, 4°C放置 10min; 12000rpm, 4°C离心 10min; 留上清, 弃沉淀。上清液置冰上待测。
- ② 细菌/培养细胞: 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(10⁴个):提取液体积(mL)为500:1的比例进行提取。

③ 液体样本: 澄清液体直接检测, 若浑浊则 12000rpm, 4℃, 离心 15min, 取上清待测。

2、上机检测:

- ① 酶标仪预热 30min, 调节波长至 540nm。
- ② 在 EP 管中依次加入:

试剂名称 (μL)	测定管	对照管			
样本	50	50			
试剂一	50	50			
试剂二	50				
40℃孵育60min					
试剂二		50			
试剂三	100	100			
混匀,沸水浴(95-100℃)5min,冷却至室温					



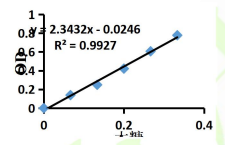
蒸馏水	100	100		
混匀,取出200μL待检液至96孔板中,于540nm处读取吸				
 光值A, ΔA=A测定	È-A对照(每个测定	管设一个对照管)。		

【注】1. 若 A 值大于 1.5,最后一步检测时可进行稀释:如取 100μ L 待检液至 96 孔板中,再加 100μ L 蒸馏水,相当于稀释倍数 D 为 2,需带入计算公式参与计算。

2. 若 ΔA 小于 0.01,则可增加样本加样体积 V1(如增至 100 μL ,则试剂一减少为 0 μL),则改变后的 V1 代入公式计算。

五、结果计算:

1、标准曲线方程: y = 2.3432x - 0.0246, x 是标准品摩尔质量(μmol), y 是 ΔA 。



2、按样本蛋白浓度计算:

酶活定义:每毫克蛋白每分钟分解木聚糖产生 1 nmol 木糖所需酶量为一个酶活力单位。 半纤维素酶活力 $(\text{nmol/min/mg prot})=[(\Delta A+0.0246)\div 2.3432\times 10^3]\div (\text{Cpr}\times \text{V1}\div \text{V})\div \text{T}\times \text{D}$

$$=142.3\times(\Delta A+0.0246) \div Cpr\times D$$

3、按样本鲜重计算:

酶活定义:每克样本每分钟分解木聚糖产生 1 nmol 木糖所需酶量为一个酶活力单位。半纤维素酶活力(nmol/min/g 鲜重)= $[(\Delta A + 0.0246) \div 2.3432 \times 10^3] \div (W \times V1 \div V) \div T \times D$

$$=142.3\times(\Delta A + 0.0246) \div W \times D$$

4、按细菌/细胞密度计算:

酶活定义:每1万个细菌或细胞每分钟分解木聚糖产生 1 nmol 木糖所需酶量为一个酶活力单位。 半纤维素酶活力 $(\text{nmol/min/10}^4 \text{ cell}) = [(\Delta A + 0.0246) \div 2.3432 \times 10^3] \div (500 \times V1 \div V) \div T \times D$

$$=142.3\times(\Delta A+0.0246)\div500\times D$$

5、按液体体积计算:

酶活定义:每毫升液体样本每分钟分解木糖产生 1 nmol 木糖所需酶量为一个酶活力单位。 半纤维素酶活力 $(\text{nmol/min/mL}) = [(\Delta A + 0.0246) \div 2.3432 \times 10^3] \div \text{V} 1 \div \text{T} \times \text{D}$

$$=142.3\times(\Delta A+0.0246)\times D$$

V--提取液体积, 1mL; V1--样本体积, 0.05mL; T--反应时间, 60min;

W--样本质量, g; 木糖分子量--150.131; 500--细胞数量, 万; D--稀释倍数, 未稀释即为 1; 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(5mg/mL): 向标准品 EP 管里面加入 1mL 蒸馏水(母液需在两天内用且-20℃ 保存)。
- 2 把母液稀释成六个浓度梯度的标准品: 0, 0.2, 0.4, 0.6, 0.8, 1. mg/mL。
- 3 50µL 标准品+50µL 试剂—+50µL 蒸馏水+100µL 试剂三,混匀,沸水浴 (95-100℃) 5min,冷却至室温,再加 100µL 蒸馏水,混匀后取出 200µL 液体至 96 孔板中,于 540nm 处读取吸光值 A。根据结果即可制作标准曲线。