

植酸酶(phytase)试剂盒说明书

(货号: BP10204W 微板法 48样 有效期: 6个月)

一、指标介绍:

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:

试剂组分	试剂规格	存放温度	注意事项
提取液	液体 60mL×1 瓶	4℃避光保存	
试剂一	液体 30mL×1 瓶	4℃避光保存	
试剂二	粉剂1瓶	4℃保存	1. 开盖前注意使粉体落入底部(可 手动甩一甩); 2. 再加入 7mL 试剂一, 充分溶解备 用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂三	液体 8mL×1 瓶	4℃避光保存	
试剂四	粉剂1瓶	4℃避光保存	1. 开盖前注意使粉体落入底部(可 手动甩一甩); 2. 再加入 8mL 蒸馏水,充分溶解备 用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂五	粉剂 1 支	4℃保存	 临用前 8000g 4° C 离心 2mim 使试剂落入管底; 再加入 2mL 蒸馏水,充分溶解备用; 保存周期与试剂盒有效期相同。
标准品	粉剂 1 支	4℃保存	 若重新做标曲,则用到该试剂; 按照说明书中标曲制作步骤进行配制; 溶解后的标品一周内用完。

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、实验器材:

研钵(匀浆机)、冰盒(制冰机)、台式离心机、可调式移液枪、水浴锅(烘箱、培养箱、金属浴)、 96 孔板、离心管、酶标仪、蒸馏水(去离子水、超纯水均可)。

四、指标测定:

建议先选取 1-3 个差异大的样本(例如不同类型或分组)进行预实验,熟悉操作流程,根据预实验结果确定或调整样本浓度,以防造成样本或试剂不必要的浪费!

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℃, 12000rpm 离

网址: www.bpelisa.com



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℃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(10^4):提取液(mL)为 $500\sim1000$: 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、检测步骤:

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

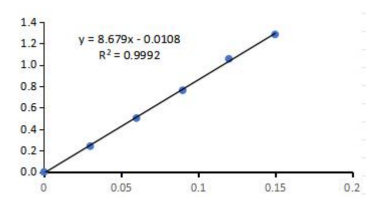
试剂组分 (μL)	测定管	对照管				
样本	30	30				
试剂一		120				
试剂二	120					
37℃水浴锅或恒温培养箱孵育 30min						
试剂三	75	75				
反应 mix	75	75				
77.4						

混匀, 37℃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, △A=A 测定-A 对照 (每个测定管需设一个对照管)。

【注】若△A 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 50μ L,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 = 8.679x - 0.0108; 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(μmol/min/mg prot)=(ΔA+0.0108)÷8.679÷(Cpr×V1)÷T= 0.13×(ΔA+0.0108)÷Cpr

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 1 μ mol 的无机磷定义为一个酶活力单位。 植酸酶(μ mol/min/g 鲜重)=(Δ A+0.0108)÷8.679÷(W×V1÷V)÷T=0.13×(Δ A+0.0108)÷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(nmol/min/ 10^4 cell)=(Δ A+0.0108)÷8.679× 10^3 ÷(500×V1÷V)÷T=128×(Δ A+0.0108)÷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 1 μ mol 的无机磷定义为一个酶活力单位。植酸酶(μ mol/min/mL)=(Δ A+0.0108)÷8.679÷V1÷T =0.13×(Δ A+0.0108)



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。

Cpr---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:

1 标准品用 10mL 试剂一溶解(母液需在两天内用),标准品母液浓度为 5μmol/mL。将母液用试剂 一稀释成六个浓度梯度的标准品,例如:0, 1, 2, 3, 4, 5 μmol/mL。也可根据实际样本调整标准品浓度。

2 标品稀释参照表如下:

标品浓度	0	1	2	2	4	5
μmol/mL	0	1	2	3	4	3
标品稀释液 uL	0	40	80	120	160	200
水 uL	200	160	120	80	40	0
各标准管混匀待用。						

3 依据测定管加样表操作,根据结果,以各浓度吸光值减去0浓度吸光值,过0点制作标准曲线。

试剂组分 (μL)	标准管	0浓度管(仅做一次)			
样本	30				
蒸馏水		30			
试剂一		120			
试剂二	120				
混匀,37℃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℃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, △A=A测定-0浓度管。

网址: www.bpelisa.com