

# 可溶性酸性转化酶(Soluble acid invertase, S-AI)试剂盒说明书

(货号: BP10260W 微板法 48样 有效期: 6个月)

### 一、指标介绍:

蔗糖酶即蔗糖转化酶(Invertase, E.C.3.2.1.26)在蔗糖代谢中催化蔗糖分解为果糖和葡萄糖,是高等植物蔗糖代谢关键酶之一。根据最适 PH 值,蔗糖转化酶分为酸性转化酶(AI)和中性转化酶(NI)两种类型,许多报道均将中性转化酶同碱性转化酶看作一种转化酶。

AI 的最适 pH 为  $3.0 \sim 5.0$ ,AI 分为可溶性 AI(S-AI)和细胞壁不溶性 AI(B-AI)两种类型。前者分布在液泡中或细胞自由空间,后者存在于细胞间隙并结合在细胞壁上。

S-AI 催化蔗糖降解产生还原糖,进一步与 3,5 - 二硝基水杨酸反应,生成棕红色氨基化合物,经光谱扫描在 540nm 有特征光吸收,在一定范围内 540nm 光吸收增加速率与 S-AI 活性成正比。

### 二、试剂盒的组成和配制:

| ## 25##\$4.44#Pole 2 : |             |        |                     |  |  |
|------------------------|-------------|--------|---------------------|--|--|
| 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℃保存   |                     |  |  |
| 试剂一                    | 液体 30mL×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);           |  |  |
| 试剂二                    | 粉剂1瓶        | 4℃保存   | 2. 用前加入 7.5mL 试剂一充分 |  |  |
|                        |             |        | 溶解备用;               |  |  |
|                        |             |        | 3. 用不完的试剂 4℃保存;     |  |  |
| 试剂三                    | 液体 10mL×1 瓶 | 4℃避光保存 |                     |  |  |
|                        |             |        | 1. 若重新做标曲,则用到该试     |  |  |
|                        |             |        | 剂;                  |  |  |
| 标准品                    | 粉体 1 支      | 4℃保存   | 2. 按照说明书中标曲制作步骤     |  |  |
|                        |             |        | 进行配制;               |  |  |
|                        |             |        | 3. 溶解后的标品一周内用完。     |  |  |

#### 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、样本提取:

称样本 0.1g(水分充足的样本可取 0.5g)于研钵中,加入 1mL 提取液,冰浴匀浆后转入离心管中。 12000rpm, $4^{\circ}$ 2 离心 10min,取上清,置冰上待测。

【注意】 若样本含糖量高,可引起 A 对照值较大如超过 1.6,即检测背景值过高会影响检测,可在样本提取过程中增加除糖步骤: 取约0.1g组织(水分充足的样本可取0.5g),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 5min; 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、检测步骤:

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

网址: www.bpelisa.com



| 试剂组分 (μL) | 测定管 | 对照管 |
|-----------|-----|-----|
| 样本        | 40  | 40  |
| 试剂一       | 100 | 200 |
| 试剂二       | 100 |     |

混匀,37℃准确水浴 20min 后,95℃水浴 10min (用封口膜缠紧,以防止水分散失),流水冷却后充分混匀(以保证浓度不变)。 试剂三 100 100

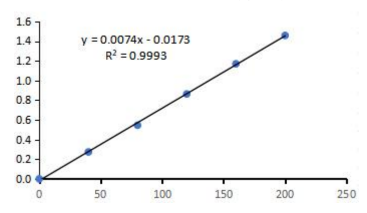
混匀,95 $^{\circ}$ C水浴 10min(用封口膜缠紧,以防止水分散失),流水冷却后充分混匀,吸取 200 $\mu$ L 转移至 96 孔板中,540nm 处读取吸光值 A, $\Delta$ A=A 测定-A 对照(每个测定管需设一个对照管)。

【注】:1.若吸光值大于 1.5,可以用蒸馏水稀释样本后测定,计算公式中乘以相应稀释倍数 D。

2.若ΔA 值在零附近徘徊,可增加样本加样体积 V1(如增至  $80\mu$ L,则试剂一相应减少),或延长 37°C水浴时间(如增至 40min 或更长),则相应的 V1 和 T 需代入公式重新计算。

## 五、结果计算:

1、标准曲线方程为 y = 0.0074x - 0.0173; x 为标准品质量( $\mu g$ ), y 为 $\Delta A$ 。



#### 2、按蛋白浓度计算:

单位定义: 37°C每毫克蛋白每分钟产生 1μg 还原糖定义为一个酶活性单位。 可溶性酸性转化酶(S-AI) (μg/min/mg prot)=[(ΔA +0.0173)÷0.0074]÷(V1×Cpr)÷T×D =168.9×(ΔA +0.0173) ÷Cpr×D

### 3、按鲜重计算:

单位定义: 37°C每克组织每分钟产生 1μg 还原糖定义为一个酶活性单位。 可溶性酸性转化酶(S-AI) (μg/min/g 鲜重)=[(ΔA +0.0173)÷0.0074]÷(W×V1÷V)÷T×D =168.9×(ΔA +0.0173)÷W×D

V---加入提取液体积, 1mL; V1---加入反应体系中样本体积, 0.04mL;

T---反应时间, 20min; W---样本鲜重, g;

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 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),标准品母液浓度为 5mg/mL。 将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如:0,1,2,3,4,5. mg/mL。也可根据实际样本 调整标准品浓度。

网址: www.bpelisa.com



# 2 标品稀释参照表如下:

| 标品浓度<br>μg/mL | 0   | 1   | 2   | 3   | 4   | 5   |  |
|---------------|-----|-----|-----|-----|-----|-----|--|
| 标品稀释液<br>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。

| 试剂名称 (μL) | 标准管 | 0 浓度管(仅做一次) |
|-----------|-----|-------------|
| 标品        | 40  |             |
| 蒸馏水       |     | 40          |
| 试剂一       | 200 | 200         |
| 试剂三       | 100 | 100         |

混匀, 95℃水浴 10min, 冷却后, 取 200μL 至 96 孔板中, 540nm 下测定, △A=A 测定-0 浓度管。

网址: www.bpelisa.com