

α-半乳糖苷酶 (α-Galactosidase, α-GAL) 试剂盒说明书

(货号: BP10279W 微板法 48样 有效期: 6个月)

一、指标介绍:

α-半乳糖苷酶(α-GAL, EC 3.2.1.22)可特异性地水解多糖、糖脂、糖蛋白中糖链末端的α-半乳糖苷键。在人、动物、植物、微生物体内均存在。在食品饲料和医药等领域中有着广泛的应用前景。

本试剂盒提供一种简单,灵敏,快速的测定方法, α -GAL 分解对-硝基苯- α -D-吡喃半乳糖苷生成黄色的对-硝基苯酚 (PNP) ,后者在 405nm 有最大吸收峰,通过测定吸光值升高速率来计算 α -GAL 活性。

二、测试盒组成和配制:

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℃保存	
			1. 开盖前注意使粉剂落入底
			部(可手动甩一甩);
试剂一	粉剂1支	4℃保存	2. 临用前加 1.5ml 水;
			3. 保存周期与试剂盒有效期
			相同。
试剂二	液体 5mL×1 瓶	4℃保存	
试剂三	液 20mL×1 瓶	4℃保存	
			1. 若重新做标曲,则用到该试
			剂;
标准品	粉剂1支	4℃避光保存	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:

① 组织样本: 称取约 0.1g 组织(水分充足的样本可取 0.5g), 加入 1mL 提取液, 冰浴匀浆, 再 12000rpm, 4° C离心 10min, 取上清作为粗体液,置于冰上待测。

【注】: 若增加样本量,可按照组织质量(g):提取液体积(mL)为1:5~10的比例进行提取

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); 再 12000 rpm, 4℃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 $(10^4 \, ^\circ)$:提取液体积 (mL)为 $500\sim1000:1$ 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 以上,温度设定 37℃,波长设定为 405nm。
- ② 在 EP 管中依次加入:

试剂组分(μL)	测定管	对照管
----------	-----	-----

网址: www.bpelisa.com



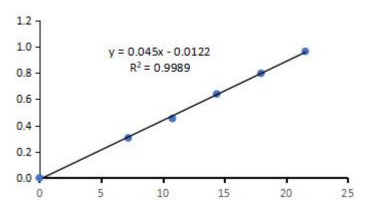
样本	10	10		
试剂一	25			
蒸馏水		25		
试剂二	35	35		
迅速混匀,37℃保温 30min				
试剂三	180	180		
坦匀 ₩ 200I	妹我到 06 71 托 市 /	105 小 河 中 117 平		

混匀, 取 200μ L 转移到 96 孔板中,405nm 处测定吸光值 A, Δ A=A 测定-A 对照。每个测定管需设一个对照管。

【注】:若 ΔA 过小,可以延长保温时间(如:40min 或更长),或增加样本上样量 V1 (如增至 $30\mu L$,则试剂三相应减少),则改变后的 T 或 V1 需重新代入计算公式计算。

五、结果计算:

1、标准曲线方程: y = 0.045x - 0.0122: x 是标准品 PNP 的质量 (nmol) , y 是 ΔA 。



2、按样本蛋白浓度计算:

$$=74.1\times(\Delta A+0.0122)\div Cpr\times D$$

3、按样本鲜重计算:

单位定义:每克组织每分钟产生 1nmol 对-硝基苯酚(PNP)定义为一个酶活单位。 α -GAL 活性(nmol/min/g 鲜重)=[(ΔA +0.0122)÷0.045]÷(W×V1÷V)÷T×D

$$=74.1\times(\Delta A+0.0122)\div W\times D$$

4、按细菌或细胞密度计算:

单位定义:每 1 万个细菌或细胞每分钟产生 1nmol 对-硝基苯酚定义为一个酶活性单位。 α -GAL 活性(nmol/min/ 10^4 cell)=[(ΔA +0.0122)÷0.045]÷(500×V1÷V)÷T×D

$$=0.148\times(\Delta A+0.0122)\times D$$

5、按液体体积:

单位定义:每毫升液体每分钟产生 1nmol 对-硝基苯酚(PNP)定义为一个酶活单位。 α -GAL 活性(nmol/min/mL)=[(ΔA +0.0122) \div 0.045] \div V1 \div T \times D=74.1 \times (ΔA +0.0122) \times D

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

W---样本质量, g; T---反应时间, 30min;

PNP 对分子质量---139.11; 500---细胞或细菌数量, 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。

网址: www.bpelisa.com



附:标准曲线制作过程:

1 向标准品 EP 管里面加入 1ml 蒸馏水,标准品母液浓度为 1mg/mL。将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如: 0,0.1,0.15,0.2,0.25,0.3mg/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:

吸取标准品母液 300uL,加入 700uL 蒸馏水,混匀得到 0.3mg/mL 的标品稀释液待用。						
标品浓度 mg/mL	0	0.1	0.15	0.2	0.25	0.3
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	10	
蒸馏水	25	35
试剂二	35	35
试剂三	180	180

混匀, 取 200μL 至 96 孔板中, 于 405nm 下读取吸光值, △A=A 测定-0 浓度管。

网址: www.bpelisa.com