

# 几丁质外切酶试剂盒说明书

(货号: BP10301W 微板法 48样 有效期: 3个月)

#### 一、指标介绍:

多种微生物、动物、植物等都可产生几丁质酶, 高等植物本身不存在作为真菌细胞壁组分之一的 几丁质, 但当植物受到病原菌感染时, 几丁质酶活性迅速提高。因此该酶与植物对病原微生物的抗 性有关, 是重要的病程相关蛋白。

几丁质酶主要水解几丁质多聚体中β-1,4-糖苷键。依据水解位置的不同可分为几丁质内切酶和几丁质外切酶, 几丁质外切酶作用于几丁质后, 生成 N-乙酰氨基葡萄糖单体, 进一步与铁氰化钾反应,于 420nm 处检测, 进而计算得到几丁质外切酶活性大小。

# 二、试剂盒组分与配制:

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 15mL×1 瓶	4℃避光保存	
试剂二	粉体 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. 加入 5mL 盐酸充分混匀溶解后; 3. 再加 5.5mL 蒸馏水混匀备用; 4. 保存周期与试剂盒有效期相同。
试剂三	液体 5mL×1 瓶	4℃保存	
试剂四	粉体 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. 加入 24mL 蒸馏水溶解备用; 3. 保存周期与试剂盒有效期相同。
标准品	粉剂 1 支	4℃避光保存	<ol> <li>若重新做标曲,则用到该试剂;</li> <li>按照说明书中标曲制作步骤进行配制;</li> <li>溶解后的标品一周内用完。</li> </ol>

## 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、**盐酸**、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, 加入 1mL 提取液, 进行冰浴匀浆, 于 4℃, 12000rpm 离心 10min, 取上清置冰上待测。

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

② 真菌样本: 先收集细胞到离心管内, 离心后弃上清; 取 500 万细胞加入 1mL 提取液; 冰浴超声波破碎细胞(功率 300w, 超声 3 秒, 间隔 7 秒, 总时间 3min); 于 4℃, 12000rpm 离心 10min, 取上清置于冰上待测。

【注】: 若增加样本量,可按照提取液(mL): 细细胞数量(104)为 1: 500~1000的比例进行提取

#### 2、检测步骤:

① 酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 420nm。

网址: www.bpelisa.com



## ② 在 EP 管中依次加入:

试剂组分(μL)	测定管	对照管	
样本	80		
煮沸的样本		80	
试剂一	80	80	
试剂二	100	100	
周			

|混匀,37℃(恒温培养箱)孵育 1.5h 后,4000rpm 离心 5min,取上清 |

## ③ 在 EP 管中依次加入:

上清液	175	175		
试剂三	50	50		
混匀,4000rpm 离心 5min,取上清液待测				

## ④ 在 EP 管中依次加入:

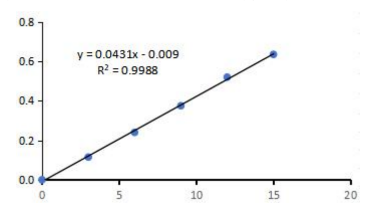
上清液	150	150	
试剂四	200	200	
混匀,95-100℃煮沸 8min,取 200µL 至 96 孔板中于 420nm 处读取			

各管吸光值 A,  $\Delta A = A$  对照-A 测定(每个样本做一个自身对照)。

- 【注】1. 煮沸的样本:于 95-100℃煮沸 10min,使样本里面的酶失去活性。
  - 2. 若 $\Delta A$  较小,可以加大样本量(如增至  $120\mu L$ ,则试剂一相应减少),或增加样本取样量(如至 0.2g),则改变后的 V1 和样本质量 W 需代入公式重新计算。

## 五、结果计算:

1、标准曲线方程: y = 0.0431x - 0.009, X 是标准品质量 (μg) , y 是ΔA。



## 2、按照样本重量计算:

定义: 每克组织每小时分解几丁质产生  $1\mu gN$ -乙酰氨基葡萄糖的酶量为一个单位。几丁质外切酶( $\mu g/h/g$  鲜重)=[( $\Delta A+0.009$ )÷ $0.0431\times 2.23$ ]÷(V1÷ $V\times W$ )÷T

$$=431.2\times(\Delta A+0.009)\div W$$

#### 3、按照蛋白质浓度计算:

定义:每毫克蛋白每小时分解几丁质产生  $1\mu gN$ -乙酰氨基葡萄糖的酶量为一个单位。几丁质外切酶( $\mu g/h/mg$  prot)=[( $\Delta A+0.009$ )÷ $0.0431\times 2.23$ ]÷( $V1\times Cpr$ )÷T

$$=431.2\times(\Delta A+0.009)\div Cpr$$

#### 4、按细胞数量计算:

定义:每  $10^4$  个细胞每小时分解几丁质产生  $1\mu gN$ -乙酰氨基葡萄糖的酶量为一个单位。几丁质外切酶( $\mu g/h/10^4$  cell)=[( $\Delta A+0.009$ )÷ $0.0431\times 2.23$ ]÷( $V1\div V\times$ 细胞数量)

网址: www.bpelisa.com



V---提取液体积, 1mL; V1---样本体积, 0.08mL; T---反应时间, 1.5h; W---样本质量, g; 2.23---体积系数; 标准品分子量---221.21; Cpr---样本蛋白浓度, 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 标准品临用前加 2mL 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: 0,0.02,0.04,0.06,0.08,0.1mg/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:

	15 Bellin 11 5 200 5 200 1					
吸取	吸取标准品母液 100uL,加入 900uL 蒸馏水,混匀得到 0.1mg/mL 的标品稀释液待用。					
标品浓度	0	0.02	0.04	0.06	0.08	0.1
mg/mL	Ŭ	0.02	0.01	0.00	0.00	0.1
标品稀释液	0	40	90	120	1.00	200
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	150	
蒸馏水		150
试剂六	200	200

混匀, 95-100℃煮沸 8min, 取 200μL 至 96 孔板中于 420nm 处 读取各管吸光值 A, △A=A 测定-0 浓度管。

网址: www.bpelisa.com