

内切-β-1,4-葡聚糖酶/纤维素酶试剂盒说明书

(货号: BP10418W 微板法 96样 有效期: 6个月)

一、指标介绍:

内切-β-1,4-葡聚糖酶 (EC3.2.1.4) 存在于细菌、真菌和动物体内,是纤维素酶系的组份之一,这类酶随机水解β-1,4-糖苷键,将无定形长链纤维素分子截短,将其分解成葡萄糖、纤维二糖、纤维三糖等各种类型的还原糖,在碱性条件下,产生的还原糖能与3,5-二硝基水杨酸反应生成棕红色物质,该物质在540nm下有最大吸收峰,即可得出内切-β-1,4-葡聚糖酶的酶活性大小。

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 110mL×1 瓶	4℃避光保存	
试剂一	液体 32mL×1 瓶	4℃避光保存	
			1. 临用前加 16mL 试剂一,80℃
试剂二	粉剂1瓶	4℃避光保存	水浴,搅拌至溶解;
			2. 仍 4℃保存。
试剂三	液体 30mL×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:

- ① 组织: 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℃ 放置 10min; 12000rpm,4℃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℃ 放置 10min; 12000rpm,4℃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℃放置 10min; 12000rpm,4℃离心 10min;留上清,弃沉淀。上清液置冰上待测。
- ② 液体样本: 若是澄清液体,直接检测,若液体样本浑浊,需 4°C×12000rpm,离心 10min,取上清液检测。
- ③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比例进行提取。

2、检测步骤:

- ① 酶标仪预热 30min 以上(等仪器过自检程序亦可),调节波长至 540nm。
- ② 所有试剂解冻至室温 (25°C), 在 EP 管中依次加入:

试剂组分 (μL)	测定管	对照管	
样本	50	50	

网址: www.bpelisa.com



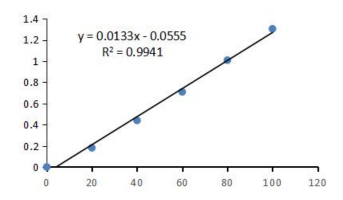
试剂一		150	
试剂二	150		
37°C孵育 60min			
试剂三	150	150	

混匀, 95°C水浴 5min, 取出后用自来水或冰水冷却至室温, 取 200μL 澄清液体于 96 孔板中, 在 540nm 处读取吸光值 A, ΔA=A 测定管-A 对照管(每个样本做一个对照管)。

【注】若 ΔA 在零附近如低于 0.005,可增加样本取样质量 W 或增加样本加样体积 V1(如增至 80μ L(最多增至 150μ L),则试剂一和二相应减少,),则改变后的 W 和 V1 需代入计算公式重新计算。

五、结果计算:

1、标准曲线方程为 y=0.0133x - 0.0555; x 为标准品质量(μg), y 为 ΔA 。



2、按样本鲜重计算

单位定义: 每克组织每小时催化产生 1μ g 还原糖定义为一个酶活力单位。 内切-β-1,4-葡聚糖酶/纤维素酶活力(μ g/h/g 鲜重)=[(Δ A+0.0555)÷0.0133]÷(W×V1÷V)÷T =1503.8×(Δ A+0.0555)÷W

3、按照蛋白浓度计算

单位定义: 每毫克组织蛋白每小时催化产生 $1\mu g$ 还原糖定义为一个酶活力单位。 内切- β -1,4-葡聚糖酶/纤维素酶活力(μg /h/mg prot)=[(ΔA +0.0555)÷0.0133]÷(Cpr×V1)÷T =1503.8×(ΔA +0.0555) ÷Cpr

4、按液体体积计算

单位定义: 每毫升液体每小时催化产生 $1\mu g$ 还原糖定义为一个酶活力单位。 内切- β -1,4-葡聚糖酶/纤维素酶活力(μg /h/mL)=[(ΔA +0.0555)÷0.0133]÷V1÷T =1503.8×(ΔA +0.0555)

5、按细菌/细胞密度计算

单位定义: 每1万个细菌或细胞每小时催化产生 $1\mu g$ 还原糖定义为一个酶活力单位。 内切-β-1,4-葡聚糖酶/纤维素酶活力($\mu g/h/10^4$ cell)=[($\Delta A+0.0555$)÷0.0133]÷($500\times V1\div V$)÷T =3.01×($\Delta A+0.0555$)

 V---加入提取液体积, 1 mL;
 V1---加入样本体积, 0.05 mL;

 T---反应时间, 60 min=1 小时;
 W---样本质量, g;

500---细菌或细胞总数, 万;

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 标曲为非必做实验,用户可根据实验需求制作标曲,亦可直接采用说明书计算公式进行结果计算;
- 2 制备标准品母液(2mg/mL): 从标准品管中称量取出 4mg 至一新 EP 管中, 再加 2mL 蒸馏水混 匀溶解即 2mg/mL 的葡萄糖(母液需在两天内用且-20℃保存);
- 3 将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如: 0, 0.4, 0.8, 1.2, 1.6, 2. mg/mL。也可根据实际样本调整标准品浓度。
- 4 标品稀释参照表如下:

标品浓度	0	0.4	0.8	1.2	1.6	2
mg/mL	V	0.4	0.0	1.2	1.0	2
标品母液 uL	0	40	80	120	160	200
蒸馏水 uL	200	160	120	80	40	0
各标准管混匀待用。						

5 依据测定管的加样表操作,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。 在 EP 管加入:

标准管	0 浓度管(仅做一次)			
50				
	50			
	150			
150				
37°C孵育 60min				
150	150			
	50 150 37°C孵育 60min			

混匀, 95°C水浴 5min, 取出后用自来水或冰水冷却至室温, 取 200μL 澄清液体于 96 孔板中, 在 540nm 处读取吸光值 A, ΔA=A 标准-A0 浓度。

网址: www.bpelisa.com