

α-L-阿拉伯呋喃糖苷酶(α-L-Arabinofuranosidase, α-Afa)试剂盒说明书

(货号: BP10429W 微板法 48样 有效期: 6个月)

一、指标介绍:

α-L-阿拉伯呋喃糖苷酶 (α-Afa, EC 3.2.1.55) 是一种能够水解非还原呋喃阿拉伯糖残基的糖苷酶 类,使细胞壁阿拉伯半乳聚糖、阿拉伯甘露聚糖等中性糖不断解离,促进果胶的增溶和降解。由于果实成熟过程中常常伴随着阿拉伯糖的丧失,该酶活性在果实成熟软化中的研究具有重大意义。

本试剂盒提供一种简单,灵敏,快速的测定方法,α-Afa分解对-硝基苯阿拉伯呋喃糖

苷生成对-硝基苯酚,后者在405nm有最大吸收峰,通过测定吸光值升高速率即可得出α-Afa酶活性 大小。

二、试剂盒的组成和配制:

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. 开盖前注意使粉体落入底部(可	
 试剂—	— 粉体 1 支 -20℃避光保存	手动甩一甩);		
ניול,אגו		-20 C姓儿休行	2. 加入 1.5mL 蒸馏水溶解;	
			3. 保存周期与试剂盒有效期相同。	
试剂二	液体 18mL×1 瓶	4℃保存		
			1. 若重新做标曲,则用到该试剂;	
标准品	粉体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 0.2g 组织(水分充足的样本取 0.5g), 加入 1mL 提取液, 冰浴匀浆, 然后 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液体样本:可直接测定,或者适当稀释后测定。若浑浊,离心后取上清检测。
- ③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(104):提取液(mL)为500~1000:1的比例进行提取。

2、检测步骤:

- ①酶标仪预热 30min 以上(等仪器过自检程序亦可),温度设定 37℃,波长设定为 405nm。
- ②所有试剂解冻至室温(25℃)。
- ③ 在 EP 管中依次加入:

试剂组分 (μL)	测定管	对照管	
12011322273	737 — H	· 3/ [

网址: www.bpelisa.com



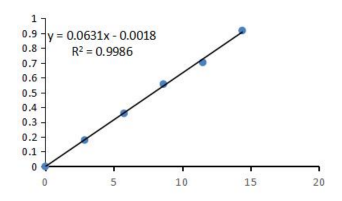
样本	10	10	
试剂一	25		
蒸馏水		25	
提取液	35	35	
迅速混匀,37℃保温 30min			
试剂二	180	180	

混匀,取 200μ L 至 96 孔板中,于 405nm 处测定吸光值 $A, \Delta A = A$ 测定-A 对照(每个样本需设一个对照管)。

【注】:若 ΔA 过小,可以延长保温时间(如:40min 或更长),或增加样本加样量 V1(如增至 $20\mu L$,则提取液相应减少),则改变后的反应时间 T 和加样体积 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 = 0.0631x - 0.0018; x 为标准品摩尔质量 (nmol), y 为 ΔA 。



2、按照质量计算:

单位的定义: 每克组织每分钟产生 1 nmol 对-硝基苯酚定义为一个酶活性单位。 α -Afa 活性(1 nmol/min/g 鲜重)= $[(\Delta A + 0.0018) \div 0.0631] \div (W \times V1 \div V) \div T$

$$=52.8\times(\Delta A+0.0018)\div W$$

3、按蛋白浓度计算:

单位的定义:每毫克组织蛋白每分钟产生 1nmol 对-硝基苯酚定义为一个酶活性单位。 α -Afa 活性 $(nmol/min/mg\ prot)=[(\Delta A+0.0018)\div 0.0631]\div (V1\times Cpr)\div T$

$$=52.8 \times (\Delta A + 0.0018) \div Cpr$$

4、按照液体体积计算:

单位的定义:每毫克组织每分钟产生 1nmol 对-硝基苯酚定义为一个酶活性单位。 α -Afa 活性 (nmol/min/mL)= $[(\Delta A+0.0018)\div 0.0631]\div V1\times D\div T$

$$=52.8\times(\Delta A+0.0018)\times D$$

5、按细菌/细胞密度计算:

单位的定义:每毫克组织每分钟产生 1nmol 对-硝基苯酚定义为一个酶活性单位。 α -Afa 活性(nmol/min/10⁴ cell)=[(Δ A+0.0018) ÷0.0631]÷(V1÷V×500)×D÷T

$$=52.8\times(\Delta A+0.0018)\div500\times D$$

网址: www.bpelisa.com



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---细胞数量,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 (1mg/mL): 向标准品 EP 管里面加入 1ml 蒸馏水;
- 3 将母液用蒸馏水稀释成六个浓度梯度的标准品,例如: 0, 0.04, 0.08, 0.12, 0.16, 0.2mg/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:

吸取标准品	品母液 200uL,	加入 800uL 🤻	蒸馏水,混匀	导到 0.2mg/mL	的标品稀释液	
标品浓度	0	0.02	0.04	0.06	0.08	0.1
mg/mL						
标品稀释液	0	40	80	120	160	200
uL	U	40	80	120	100	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:

试剂组分 (μL)	标准管	0 浓度管(仅做一次)
标品	10	
蒸馏水	25	35
提取液	35	35
试剂二	180	180

混匀, 取 200 μ L 至 96 孔板中, 于 405nm 处测定吸光值 A, \triangle A=A 标准-A0 浓度。

网址: www.bpelisa.com