

# β-木糖苷酶 (β- xylosidase) 活性测定试剂盒说明书

(货号: BP10433W 微板法 48样 有效期: 6个月)

## 一、指标介绍:

β-木糖苷酶(EC3.2.1.37)是一类重要的木聚糖降解水解酶,存在于植物、细菌和真菌等生物体,主要从非还原末端把木二糖和低聚木糖催化切割为木糖单体,产物木糖可作为碳源应用于微生物发酵。 另外,β-木糖苷酶还可以作为生物漂白剂应用于造纸工业,比传统的漂白法环保,具有广泛的应用价值。

β-木糖苷酶催化对硝基苯酚-β-D-木糖苷产生对硝基苯酚 (PNP), 该产物在 405nm 处有特征吸收峰,通过测定 405nm 光吸收增加速率,即可计算β-木糖苷酶活性。

# 二、试剂盒的组成和配制:

1700 H 2 S T 180 H 2 H 2 H 2 H 2 H 2 H 2 H 2 H 2 H 2 H				
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	粉剂 1 支	4℃保存	1. 临用前 8000g 4°C 离心 2mim 使试	
			剂落入管底;	
			2. 加入 1.4mL 蒸馏水溶解备用;	
			3. 保存周期与试剂盒有效期相同。	
试剂二	液体 5 mL×1 瓶	4℃保存		
试剂三	液体 20 mL×1 瓶	4℃保存		
标准品	粉剂 1 支	4℃避光保存	1. 若重新做标曲,则用到该试剂;	
			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、样本的制备:

① 组织样本: 取约 0.1g 组织(水分充足的样本可取 0.5g), 加入 1mL 提取液, 进行冰浴匀浆。12000rpm, 4℃离心 10min, 取上清, 置冰上待测。

【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比例提取。

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); 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(10<sup>4</sup>个):提取液体积(mL)为500~1000:1的比例提取。

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 (等仪器过自检程序亦可), 调节波长至 405nm。
- ② 在 EP 管中依次加入:

试剂组分 (μL)	测定管	对照管
样本	20	20

网址: www.bpelisa.com



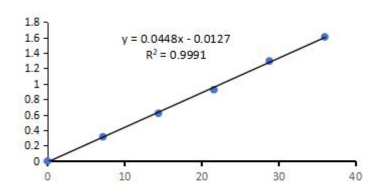
试剂一	25		
蒸馏水		25	
试剂二	35	35	
迅速混匀,45°C保温 20min			
试剂三	180	180	

混匀, 取  $200\mu$ L 转移到 96 孔板中,405nm 处测定吸光值  $A, \Delta A = A$  测定-A 对照(每个测定管需设一个对照管)。

【注】:若 $\Delta A$  低于 0.01,可增加样本取样量 V1(如增至  $40\mu L$ ,则试剂三相应减少),或延长保温时间(如:40min 或更长),或增加样本质量 W,则改变后的 V1 和 T 和 W 需代入计算公式重新计算。

# 五、结果计算:

1、标准曲线方程: y=0.0448x-0.0127; x 为标准品摩尔质量 (nmol) , y 为ΔA。



#### 2、按蛋白浓度计算:

$$=55.8 \times (\Delta A + 0.0127) \div Cpr$$

#### 3、按样本质量计算:

定义:45°C下,每克组织每分钟催化产生 1 nmol 对硝基苯酚(PNP)为一个酶活单位。  $\beta$ -木糖苷酶活性(nmol/min/g 鲜重)=( $\Delta A$ +0.0127)÷0.0448÷(V1÷V×W)÷T

$$=55.8 \times (\Delta A + 0.0127) \div W$$

#### 4、按液体体积计算:

定义:45°C下,每毫升液体每分钟催化产生 1 nmol 对硝基苯酚(PNP)为一个酶活单位。 β-木糖苷酶活性(nmol/min/mL)=( $\Delta A$ +0.0127)÷0.0448÷V1÷T

$$=55.8 \times (\Delta A + 0.0127)$$

## 5、按细胞数量计算:

定义:45°C下,每  $10^4$  个细胞每分钟催化产生 1 nmol 对硝基苯酚(PNP)为一酶活单位。β-木糖苷酶活性(nmol/min/ $10^4$ cell)=( $\Delta$ A+0.0127)÷0.0448÷(V1÷V×细胞数量)÷T

V---加入提取液体积, 1mL; V1---加入反应体系中样本体积, 20μL=0.02mL;

W---样本质量, g; 500---细胞或细菌总数, 万; T---反应时间, 20min; PNP 对分子质量---139.11。

网址: www.bpelisa.com



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, 0.05, 0.1, 0.15, 0.2, 0.25 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:

吸取标准品母液 300uL,加入 900uL 蒸馏水,混匀得到 0.25 mg/mL 的标品稀释液待用。						
标品浓度	0	0.05	0.1	0.15	0.2	0.25
mg/mL	U	0.03	0.1	0.13	0.2	0.23
标品稀释液	0	40	90	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 管中依次加入:

试剂组分(μL)	标准管	0 浓度管(仅做一次)
标品	20	
蒸馏水	25	45
试剂二	35	35
试剂三	180	180

匀, 取 200μL 转移到 96 孔板中,405nm 处测定吸光值 A, ΔA=A 标准-A0 浓度。

网址: www.bpelisa.com