

# β-甘露聚糖酶(β-mannanase)活性测定试剂盒说明书

(货号: BP10434W 微板法 96样 有效期: 6个月)

#### 一、指标介绍:

β-甘露聚糖酶 (EC 3.2.1.78) 广泛存在于动植物和微生物中。用于饲料工业,不仅可以消除饲料中的抗营养因子甘露聚糖,提高饲料利用率,还能促进有益菌的增殖,提高动物免疫功能。

β-甘露聚糖酶水解甘露聚糖产生寡糖和单糖,还原性寡糖和单糖在沸水浴中与3,5-二硝基水杨酸 (DNS试剂) 反应显色反应,该显色物质在540nm下有最大吸收峰,通过测定还原性糖的生成量进而计算得出β-甘露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 20mL×1 瓶	4℃避光保存	
试剂二	粉剂 2 瓶	4℃避光保存	每瓶:  1. 开盖前注意使试剂落入底部 (可手动甩一甩);  2. 加 9mL 试剂一,可超声至溶解,溶解后 4°C保存。
试剂三	液体 40mL×1 瓶	4℃避光保存	
标准品	粉体 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(10<sup>4</sup>个): 提取液体积(mL)为500:1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), 调节波长至 540nm。

网址: www.bpelisa.com



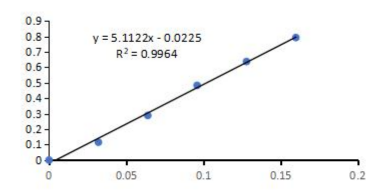
(2)	所有试剂解冻至室温	$(25^{\circ}C)$	, 在 EP 管中依次加入:
\ <b>-</b> /	// D W./!/////	(200)	, L L

试剂组分 (μL)	测定管	对照管		
样本	80	80		
试剂二	80	80		
试剂三		200		
37℃孵育 30min。				
试剂三	200			
混匀, 95℃水浴 5min, 取出后用自来水或冰水冷却至室温,				
蒸馏水	640	640		
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 $\Delta A$  差值低于 0.01,可增加样本取样质量 W 或延长孵育时间 T(如增至 60min)或增加样本加样体积 V1 (如增至  $120\mu L$ ,则试剂二相应减少),则改变后的 W 和 T 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 = 5.1122x - 0.0225; x 为标准品质量 (mg) , y 为 $\Delta A$ 。



#### 2、按样本鲜重计算:

单位定义: 每克组织每小时催化底物产生  $1\mu$ mol 还原糖定义为一个酶活力单位。 β-甘露聚糖酶活力( $\mu$ mol/h/g 鲜重)=[( $\Delta$ A+0.0225)÷5.1122÷Mr× $10^3$ ]÷(W×V1÷V)÷T =27.08×( $\Delta$ A+0.0225)÷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底物产生  $1\mu mol$  还原糖定义为一个酶活力单位。  $\beta$ -甘露聚糖酶活力( $\mu mol/h/mg$  prot)=[( $\Delta A+0.0225$ )÷5.1122÷ $Mr\times10^3$ ]÷( $Cpr\times V1$ )÷T

 $=27.08 \times (\Delta A + 0.0225) \div Cpr$ 

#### 4、按液体体积计算:

单位定义: 每毫升液体每小时催化底物产生  $1\mu$ mol 还原糖定义为一个酶活力单位。  $\beta$ -甘露聚糖酶活力( $\mu$ mol/h/mL)=[( $\Delta$ A+0.0225)÷5.1122÷Mr× $10^3$ ]÷V1÷T=27.08×( $\Delta$ A+0.0225) 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底物产生 1nmol 还原糖定为一个酶活力单位。 β-甘露聚糖酶活力(nmol/h/ $10^4$  cell)=[( $\Delta$ A+0.0225)÷5.1122÷Mr× $10^6$ ]÷(500×V1÷V)÷T =54.17×( $\Delta$ A+0.0225)

网址: www.bpelisa.com



V---加入提取液体积, 1 mL; V1---加入样本体积, 0.08mL;

T---反应时间, 30 min=0.5 小时; W---样本质量, g;

500---细菌或细胞总数,万; Mr---180.55, 标准品为甘露糖;

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(4mg/mL):向标准品 EP 管里面加入 1mL 蒸馏水 (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:

吸取标准	品母液 500uL	,加入 500uL	蒸馏水,混匀	]得到 2.mg/mL	的标品稀释液	<del></del> 待用。
标品浓度 mg/mL	0	0.4	0.8	1.2	1.6	2
标品稀释液 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 管中依次加入:

试剂组分 (μL)	标准管	0 浓度管(仅做一次)	
标品	80	0	
蒸馏水	80	80	
试剂三	200	200	
混匀,95℃水浴 5min,取出后用自来水或冰水冷却至室温,			
蒸馏水	640	640	
取 200uL 澄洁液休干 96 7 板中 在 540nm 外读取吸光值 A			

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